# BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

#### VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

#### DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

# BERNHARD PRAGER · PAUL JACOBSON † PAUL SCHMIDT und DORA STERN

VIERZEHNTER BAND

ISOCYCLISCHE REIHE

OXO-AMINE, AMINO-CARBONSÄUREN AMINO-SULFINSÄUREN, AMINO-SULFONSÄUREN



BERLIN
VERLAG VON JULIUS SPRINGER
1931

#### Mitarbeiter:

GÜNTHER AMMERLAHN
GREGOR BRILLANT
GEORG COHN
BARUCH GEHL
GUSTAV HAAS
FRITZ HÖHN
KONRAD ILBERG
KORNELIA LORIA
ELISABETH MATERNE
KARL OTT
OTTO SACHTLEBEN
MARIE STOJANOVÁ

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1931 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

#### Inhalt.

#### Zweite Abteilung.

# Isocyclische Verbindungen. (Fortsetzung.)

#### IX. Amine.

(Schluß.)

		•	•		
	H. Oxo-amine.	Selte	g)	Aminoderivate der Monooxo-Ver-	Seite
			5)	bindungen $C_nH_{2n-14}O$	75
	1. Aminoderivate der Monooxo- Verbindungen.		h)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n-16</sub> O	76
<b>a</b> )	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monooxo-Verbindungen} & C_nH_{2n-2}O \ (z.\ B.\ Aminomenthanone \ wie \ Pulegonamin) \end{array}$	<sub>1</sub>		Monoaminobenzophenone	76 87
b)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n} \to 0$ (z. B. Limonennitrolanilin, Pinennitrolamin, Aminocampher)	4		Triaminobenzophenone	101 102 103
e)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$ (z. B. Ca-			Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C <sub>15</sub> H <sub>14</sub> O usw	108
	ryophyllen-nitrolbenzylamin)	18	i)	Aminoderivate der Monooxo-Ver-	
d)	$\begin{array}{ccccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monooxo-Verbindungen} & C_nH_{2n-8}O & . & . & . \\ \textbf{2-Amino-benzaldehyd} & . & . & . & . & . \end{array}$	21 : 21	·	bindungen $C_nH_{2n-18}O$ (z. B. Aminofluorenone, Amino-anthrone, Aminochalkone)	113
	3-Amino-benzaldehyd 4-Amino-benzaldehyd	28 29	k)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	119
	2.4-Diamino-benzaldehyd Aminoderivate des Acetophenons . Aminoderivate des 2-Methyl-benz-	40 41	1)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	120
	aldehyds usw	56	m)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
	C <sub>9</sub> H <sub>10</sub> O	<b>59</b>		Aminoperibenzanthron, $\beta$ -Anilino- $\alpha$ . $\beta$ -diphenyl-propiophenon)	123
	bindungen C <sub>2</sub> H <sub>10</sub> O (z. B. α-Amino-a-phenyl-aceton, Amino-	į		Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O$	127
	methylacetophenone, 2-Aminomesitylenaldehyd).	62	ĺ	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$	128
	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O$ usw	65	• ′	Aminoderivate einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O$	128
e)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n-10</sub> O [z. B.			Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O$	128
	2-Benzamino-zimtaldehyd. 2-Amino-hydrindon-(1)]	70		Aminoderivate einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-34}O$	129
t)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$	74	8)	Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O$	

					N 41
	2. Aminoderivate der Dioxo- Verbindungen.	Seite	1	3. Aminoderivate der Trioxo- Verbindungen.	Seite
a)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Dioxo-Verbin-} \\ \textbf{dungen} & C_nH_{2n-4}O_2 \dots & \dots \end{array}$	130	<b>a</b> )	$\begin{array}{c} \textbf{Aminoderivat einer Trioxo-Verbindung} & C_n H_{2n-22} O_3 & . & . & . \\ \end{array}$	231
,	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —6O <sub>2</sub>	130	b)	$\begin{array}{ccccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Trioxo-Verbin-} \\ \textbf{dungen} & C_{\textbf{n}}H_{2\textbf{n}} + 24O_3 & . & . & . \\ \end{array}$	231
e)	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2$ Aminoderivate des o-Chinons $C_6H_4O_2$	131 131		4. Aminoderivate der Tetraoxo- Verbindungen.	
	Aminoderivate des p-Chinons (z. B. Azophenin).	134	a)	Aminoderivate einer Tetraoxo-Verbindung $C_{\mathbf{n}}\mathbf{H}_{2\mathbf{n}-10}O_{4}$	232
	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub> (z. B. Toluylenblaubase)	146	-	Aminoderivat einer Tetraoxo-Verbindung $C_nH_{2n-28}O_4$	232
	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C <sub>8</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub> usw	152	e)	Aminoderivat einer Tetraoxo-Verbindung $C_nH_{2n}$ —30 $O_4$	232
ĺ	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$	154	{ •	J. Oxy-oxo-amine.	
,	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	155	,	1. Aminoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.	
1)	dungen $C_nH_{2n-14}O_2$ Aminoderivate des Naphthochi-	155	a)	Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-2}O_2$	233
	nons-(1.2)	155	b)	Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung C <sub>n</sub> H <sub>2n-4</sub> O <sub>2</sub>	233
g)	nons- $(1.4)$	161 174	e)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —6O <sub>2</sub>	233
h)	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$	174	d)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —8O <sub>2</sub>	234
i)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Dioxo-Verbin-} \\ \textbf{dungen} & C_nH_{2n-20}O_2 & \dots & \dots \end{array}$	176		Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub> (z. B. 3-Ami-	234
	Aminoderivate des Anthrachinons -(1.2) und -(1.4)	176 177		no-salicylaldehyd)	204
	2-Amino-anthrachinon Diaminoanthrachinone	191 197		oxyacetophenone)	235 237
	Triaminoanthrachinone	$\frac{216}{217}$	e)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n-10</sub> O <sub>2</sub>	239
	chinons C <sub>14</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub> Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	220	f)	Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-12} O_2$	239
k)	dungen C <sub>15</sub> H <sub>10</sub> O <sub>2</sub> usw Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	221	g)	Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-14}O_2$	239
I)	dungen C <sub>1</sub> H <sub>2n</sub> —22O <sub>2</sub> Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	226 227	h)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindangen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> — <sub>16</sub> O <sub>2</sub> (z. B.	
m)	dungen $C_nH_{2n-24}O_2$ Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_2$ (z. B.	221	G :	5-Amino-2-oxy-benzophenon) . Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver-	239
n)	9-Amino-naphthacenchinon) Aminoderivate der Dioxo-Verbin-	228		bindungen $C_nH_{2n-18}O_2$ (z. B. Leukochinizaringrün)	242
_	dungen $C_nH_{2n-28}O_2$ Aminoderivat einer Dioxo-Verbin-	230	,	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-oxo-Ver-}\\ \textbf{bindungen} & C_nH_{2n-22}O_2 & . & . & . \end{array}$	243
p)	dung C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —30 O <sub>2</sub> Aminoderivat einer Dioxo-Verbin-	230		Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-24} O_2 \dots$	244
q)	dung $C_nH_{2n-34}O_2$ Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O_2$	230 231		$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Oxy-oxo-Verbindung} & C_n H_{2n-26} O_2 & \dots & \ddots & \ddots \\ \end{array}$	244
r)	Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —40O <sub>2</sub>	231	n)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O_2$ (z. B. Phthalgrün)	244

		Seite		Seite
	2. Aminoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit		e) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-18}O_4 \dots$	284
-	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	247	l) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4$ (z. B. Aminoalizarine, 4.8-Diamino-anthrarufin, 4.5-Diamino-chrys-	
ν,	bindungen $C_nH_{2n-8}O_3$ (z. B. 5-Anilino-2-oxy-p-chinon, 2-Ami-		azin)	285
	no-vanillin, Aminodioxyaceto- phenone)	247	bindung C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> =24 O <sub>4</sub>	293
e)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-oxo-Ver-}\\ & \textbf{bindungen} & C_n H_{2n-10} O_3 & (z. & B.\\ & Aminoperezon) & . & . & . & . \\ \end{array}$	257	h) Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —26O <sub>4</sub> (z. B. Aminodioxynaphthacenchinone)	293
d)	$\begin{array}{c} Amino derivate \ einer \ Oxy-oxo-Verbindung \ C_n  H_{2n-12}  O_3 \ . \ . \end{array}$	258	i) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_4$	294
e)	$\begin{array}{ccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-oxo-Verbindungen} & C_n H_{2n-14} O_3 & (z. & B. \\ \textbf{Aminooxynaphthochinone}) & . & . \end{array}$	258	4. Aminoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.	
i)	Aminoderivate der $0$ xy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_3$ (z. B. Aminodimethoxybenzophenone).	265	a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_5$	294
g)	Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung CnH <sub>2n—18</sub> O <sub>3</sub>	266	b) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-10}O_5$	294
h)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n-20</sub> O <sub>3</sub> Aminoderivate des 1-Oxy-anthra-	266	c) Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —20O <sub>5</sub> (z. B. Aminotrioxyanthrachinone)	294
	chinons	267 $275$	d) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung C <sub>n</sub> H <sub>2n-24</sub> O <sub>5</sub>	297
	Aminoderivate des 2-0xy-phen- anthrenchinons	277	5. Aminoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.	
i)	anthrachinone	278 279	a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Ver- bindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —20 O <sub>6</sub> (z. B. 4.8-Diamino-anthrachryson)	297
k)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-oxo-Ver-}\\ & \textbf{bindungen} & C_nH_{2n} + 26 \ O_3 & (z. & B.\\ & 10\text{-}Amino-9\text{-}oxy-naphthacen-} \end{array}$		b) Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O_6$	298
n	chinon)	279	K. Amino-carbonsäuren.	
Í	bindung $C_nH_{2n-30}O_3$	281	1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren.	
m)	Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-32}O_3$	281	a) Aminoderivate der Monocarbon- säuren $C_nH_{2n-2}O_2$ Aminoderivate der Monocarbon-	299
	3. Aminoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit		säuren $C_7H_{12}O_2$ (z. B. Aminohexahydrobenzoesäuren)	299
a)	4 Sauerstoffatomen. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_4$ (z. B.	202	Aminoderivate der Monocarbon- säuren C <sub>8</sub> H <sub>I4</sub> O <sub>2</sub> [z. B. Hexa- hydrobenzylamincarbonsäure-(4)] Aminoderivate der Monocarbon-	302
b)	3.6-Diamino-2.5-dioxy-p-chinon)  Aminoderivat einer Oxy-oxo-Ver-	282 283	säuren $C_9H_{16}O_2$ (z. B. Aminolauronsäure)	305
e)	bindung $C_nH_{2n-10}O_4$ Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-14}O_4$	283	Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{10}H_{18}O_2$ (z. B. "Aminocampholsäuren")	307
d)	Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> — <sub>16</sub> O <sub>4</sub> (z. B. Lignonblau)	283	b) Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-4}O_2$ (z. B. "Methylhydroekgonidin-äthylester")	309

		Seite		Seite
e)	Aminoderivate der Monocarbon-		3-Amino-thiobenzamid	418
	säuren $\mathrm{C_nH_{2n-8}O_2}$	310	4-Amino-benzoesäure	418
	Anthranilsäure	310	Funktionelle Derivate, die lediglich	
	Funktionelle Derivate der Anthra-	i	durch Veränderung der Carboxyl-	
	nilsäure, die lediglich durch Ver-		gruppe entstanden sind (z. B.	
	änderung der Carboxylgruppe	1	4-Amino-benzoesäure-methyl-	
	entstanden sind (z. B. Anthranil-	i İ	ester, 4-Amino-benzamid, 4-Ami-	
	säure-methylester, Anthranil-		no-benzonitril)	422
	säure-amid)	317	Funktionelle Derivate der 4-Amino-	
	Funktionelle Derivate der Anthra-	•	benzoesäure, die durch Verände-	
	nilsäure, die durch Veränderung		rung der Aminogruppe (bezw. der	
	der Aminogruppe (bezw. der		Aminogruppe und der Carboxyl-	
	Aminogruppe und der Carboxyl-		gruppe) entstanden sind [z. B.	
	gruppe) entstanden sind [z. B.	í	4-Methylamino-benzoesäure,	
	N-Methyl-anthranilsäure-amid,	I	4-Methylenamino-benzoesäure,	
	Diphenylamin-carbonsäure-(2),	- 1	4-Salicylalamino-benzoesäure,	
	Athylidenanthranilsäure, Vanil-	i	4-Acetamino-benzoesäure-äthyl-	
	lalanthranilsäure, N-Acetyl-		ester, N-[4-Carboxy-phenyl]-	
	anthranilsäure, [2-Carboxy-phe-		phthalamidsäure, 4-Ureido-ben-	
	nyl]-oxamidsäure, N.N'-Malonyl-	!	zoesaure, Carbanilid-carbonsau-	
	di-anthranilsäure, Isatosäure, 2-Ureido-benzoesäure, Carbanilid-	- 1	re-(4), Phenylglycin-p-carbon-	
			sāure, Diphenylamin dicarbon-	
	carbonsäure-(2), Phenylglycin- o-carbonsäure, Anthranilsäure-		säure-(2.4'), 4-Benzolsulfamino-	
	N.N-diessigsäure, Diphenylamin-		benzoesaure, 4-Methylnitrosami-	100
	dicarbonsaure-(2.2'), N-Salicoyl-		no-benzoesāure]	426
	anthranilsäure, Anthranoyl-an-		Substitutionsprodukte der 4-Amino-	
	thranilsäure, N-Benzolsulfonyl-		benzoesaure (z. B. 3.5 Dibrom-	
	anthranilsaure, N-Nitroso-N-	ļ	4-amino-benzoesäure, 2-Nitro-4-	
	methyl-anthranilsäure]	323	amino-benzoesäure, Chrysanis-	400
	Substitutionsprodukte der Anthra-	0_0	säure)	438
	nilsäure [z. B. 3.6-Dichlor-	-	Derivate eines Schwefelanalogons	
	anthranilsāure, 4-Nitro-diphenyl-	ļ	der 4-Amino-benzoesäure (z. B.	
	amin-carbonsäure-(2)]	<b>3</b> 65	4-Amino-thiobenzamid)	447
	2-Amino-thiobenzamid	383	Diaminobenzoesäuren	447
	3-Amino-benzoesäure	383	Triaminobenzoesäuren	455
	Funktionelle Derivate der 3-Amino-		Aminoderivate der Phenylessig-	
	benzoesäure, die lediglich durch		säure $\mathrm{C_8H_8O_2}$	455
	Veränderung der Carboxylgruppe		Aminoderivate der 2-Methyl-benzoe-	
	entstanden sind (z. B. 3-Amino-		säure C <sub>8</sub> H <sub>8</sub> O <sub>2</sub>	477
	benzoesäure-methylester, 3-Ami-		Aminoderivate der 3-Methyl-benzoe-	
	no-benzamid, 3-Amino-benzo-		säure	479
	nitril)	389	Aminoderivate der 4-Methyl-benzoe-	
	Funktionelle Derivate der 3-Amino-		säure	484
	benzoesäure, die durch Verände-	İ	Aminoderivate der $\beta$ -Phenyl-pro-	
	rung der Aminogruppe (bezw.		pionsäure $C_9H_{10}O_2$	490
	der Aminogruppe und der Carb-	ļ	Aminoderivate der a-Phenyl-pro-	
	oxylgruppe) entstanden sind [z.		pionsäure	507
	B. 3-Methylamino-benzoesaure,		Aminoderivate der 2-Äthyl-benzoe-	
	3-Athylidenamino-benzoesäure,		säure usw	508
	3-Salicylalamino-benzoesāure,		Aminoderivate der Monocarbon-	
	3 - Acetamino - benzoesäure,		säuren $C_{10}H_{12}O_2$	511
	[3-Carboxy-phenyl]-oxamidsäure,		Aminoderivate der Monocarbon-	
	Succinanilid-dicarbonsäure-(3.3'),		säuren C <sub>11</sub> H <sub>14</sub> O <sub>2</sub> usw	515
	3-Ureido-benzoesäure, Carbanilid-	'		
	carbonsäure-(3), 3-Cyanamino-		d) Aminoderivate der Monocarbon-	
	benzoesäure, Diphenylamin-di- carbonsäure-(2.3'), 3-Thionyl-		säuren $C_nH_{2n-10}O_2$	517
	amino-benzoesäure-äthylester,		Aminoderivate der $\beta$ -Phenyl-acryl-	
	3-Äthylnitrosamino-benzoesäure]	391	säure $C_9H_8O_2$	517
	Substitutionsprodukte der 3-Amino-	991	Aminoderivate der a-Phenyl-acryl-	
	benzoesäure (z. B. 4-Chlor-3-		säure	524
	amino-benzoesāure, 2-Nitro-3-		Aminoderivate der Monocarbon-	
	ureido-benzoesāure)	412	säuren $C_{10}H_{10}O_2$ usw	525

		Seite	Seite
e)	Aminoderivate der Monoearbon-		4. Aminoderivate der Tetracarbonsäuren.
	säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-12</sub> O <sub>2</sub> (z. B. 2-Amino-phenylpropiolsäure, 4-Amino- cinnamalessigsäure)	531	a) Aminoderivat einer Tetraearbonsäure $C_nH_{2n-12}O_8$ 575
f)	Aminoderivate der Monocarbon-	-	b) Aminoderivate einer Tetraearbonsäure $C_nH_{2n-14}O_8$ 575
	säuren $C_nH_{2n-14}O_2$ (z. B. Aminonaphthoesäuren)	533	e) Aminoderivate der Tetracarbon- säuren $C_nH_{2n-22}O_8$ 576
g)	Aminoderivate der Monoearbon- säuren $C_nH_{2n-16}O_2$ (z. B. Ami- nodiphenylcarbonsäuren)	539	L. Amino-oxy-earbonsäuren.
h)	Aminoderivate der Monocarbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —18O <sub>2</sub> (z. B. 2-Ami-	~44	1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen. a) Aminoderivate der Oxy-carbon-
i)	no-a-phenyl-zimtsäure)	544	a) Aminoderivate der Oxy-earbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> -8O <sub>3</sub> 577 Aminoderivate der Oxy-carbon-
	säuren $C_n H_{2n-20} O_2$ (z. B. Phenanthranilsäure)	547	säuren C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub> (Oxybenzoesäuren) 577 Aminoderivate der Oxy-carbon-
k)	Aminoderivat einer Monoearbon- säure $C_nH_{2n-22}O_2$	548	säuren $C_8H_8O_3$ 599 Aminoderivate der Oxy-carbon-
l)	$\begin{array}{ccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monoearbon-}\\ \textbf{s\"{a}uren} & C_nH_{2n} \\ \hline \textbf{-24} & O_2 & (z.~B.~Para-\\ \textbf{fuchsinleukoeyanid}, & \textbf{Fuchsin-} \end{array}$		säuren $C_9H_{10}O_3$ (z. B. Tyrosin) 604 Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren $C_{10}H_{12}O_3$ 625
o	leukocyanid)	548	b) Aminoderivate der Oxy-earbon- säuren $C_nH_{2n-10}O_3$ (z. B. 6-Ami-
	Aminoderivate der Dicarbonsäuren.		no-3-oxy-zimtsäure) 626
а	Aminoderivate der Diearbonsäuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —4 O <sub>4</sub> [z. B. 1.4-Diaminocyclohexan-dicarbonsäure-(1.4)]	550	c) Aminoderivat einer Oxy-carbon- säure C <sub>2</sub> H <sub>2n-12</sub> O <sub>3</sub> 628 d) Aminoderivate der Oxy-carbon-
b)	Aminoderivate der Diearbonsäuren Cn H2n-604	<b>552</b>	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Dicarbons\"aure} \\ C_n H_{2n-8} O_4 & \dots & \dots & \dots \end{array}$	552	e) Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n—16</sub> O <sub>3</sub> (z. B. a-Ami- no-2-oxy-diphenylessigsäure) . 630
d)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Dicarbons\"auren} \\ & C_nH_{2n-10}O_4 & \dots & \dots & \dots \\ \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Phthals\"aure} \end{array}$	552	f) Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-18</sub> O <sub>3</sub> 631
	$C_8H_6O_4$	$\frac{552}{555}$	g) Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren $C_nH_{2n-24}O_3$ 633
	Aminoderivate der Terephthalsäure	558	h) Aminoderivat einer Oxy-carbon- säure $C_nH_{2n-28}O_3$ 634
e)	C <sub>9</sub> H <sub>8</sub> O <sub>4</sub> usw	560	<ol> <li>Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.</li> </ol>
	$C_nH_{2n-12}O_4$	563	a) Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren C <sub>D</sub> H <sub>2n</sub> —8O4 (z. B. Ami-
	Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_nH_{2n-14}O_4$	<b>5</b> 65	nodioxybenzoesäuren) 634 b) Aminoderivat einer Oxy-carbon-
	Aminoderivate der Diearbonsäuren $C_nH_{2n-16}O_4$	566	säure C <sub>n</sub> H <sub>2n-10</sub> O <sub>4</sub> 637 c) Aminoderivate der Oxy-carbon-
h)	Aminoderivate der Diearbonsäuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-18</sub> O <sub>4</sub> (z. B. Diaminodiphenyldicarbonsäuren)	566	säuren $C_nH_{2n-18}O_4$ 637 d) Aminoderivat einer Oxy-earbon-
i)	Aminoderivate der Dicarbonsäuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —20O <sub>4</sub> (z. B. Diamino-		säure C <sub>n</sub> H <sub>2n-24</sub> O <sub>4</sub> 638  3. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren
k)	stilbendicarbonsäuren) Aminoderivate einer Diearbonsäure	573	a) Aminoderivate der Oxy-carbon-
,	$C_nH_{2n-30}O_4$	5 <b>7</b> 5	säuren $C_nH_{2n-6}O_5$
ა.	Aminoderivat einer Tricarbonsäure.		säuren $C_nH_{2n-8}O_5$ (z. B. 2-
	3-[x-Amino-2-carboxy-phenyl]- cyclopropan-dicarbonsaure-(1,2).	575	Amino-3.4.5-triathoxy-benzoesäure) 639

		Seite !	Sei Sei	ite
c)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-carbon-}\\ \textbf{säuren} & C_n H_{2n-10} O_5 \left(\mathbf{z}.~B.~5\text{-Ami-}\right) \end{array}$	Botto	2. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.	
a).	no-2-oxy-isophthalsäure, 4-Ami- no-phenyltartronsäure)	640	a) Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-12</sub> O <sub>4</sub> (z. B. 4-Acet- amino-benzoylbrenztraubensäure) 66	69
	säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —14 O <sub>5</sub>	642	b) Aminoderivate der Oxo-carbon-	70
ej	säuren $C_nH_{2n-18}O_5$	643	3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren	••
4.	Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.		mit 5 Sauerstoffatomen.  a) Aminoderivat einer Oxo-earbon-	
	Aminoderivate der Oxy-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-10</sub> O <sub>6</sub> (z. B. 6-Ami-		säure $C_nH_{2n-8}O_5$ 67  b) Aminoderivat einer Oxo-carbon-	70
	no-hemipinsäure)	64 <b>4</b>	säure $C_nH_{2n-10}O_5$	71
5.	Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure mit 7 Sauerstoffatomen.		säure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> — <sub>12</sub> O <sub>5</sub> 67  d) Aminoderivate der Oxo-carbon-	71
	Aminophloroglueindicarbonsäure- diäthylester	645	säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n—14</sub> O <sub>5</sub> 67	71
в	Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure		e) Aminoderivat einer Oxo-earbon- säure $C_nH_{2n-20}O_5$ 67	71
σ.	mit 10 Sauerstoffatomen.		4. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.	
	$\delta$ -Anisalamino- $\beta$ . $\delta$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- $\alpha$ . $\gamma$ -dicyan-butan- $\alpha$ . $\gamma$ -dicarbonsäure-diåthylester	646	a) Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> — <sub>12</sub> O <sub>6</sub> [z. B. 3.6-	
	M. Amino-oxo-carbonsäuren.		Diamino-chinon-dicarbonsäure- (2.5)-diäthylester] 67	72
7	Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren		b) Aminoderiyat einer Oxo-carbon- säure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —18O <sub>6</sub> 67	73
	mit 3 Sauerstoffatomen.		c) Aminoderivat einer Oxo-carbon-	
a)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Oxo-carbon-} \\ & \textbf{säure} & C_nH_{2n-6}O_3 & \dots & \dots & \dots \end{array}$	646	säure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —22 O <sub>6</sub> 67 d) Aminoderivat einer Oxo-carbon-	
b)	$\begin{array}{ccccc} Aminoderivate & der & Oxo-earbon-\\ s\"{a}uren & C_nH_{2n-8}O_3 & . & . & . & . \end{array}$	646	säure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —26 O <sub>6</sub> 67  5. Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure	3
e)	Aminoderivate der Oxo-carbon-	648	mit 8 Sauerstoffatomen.	79
	säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n—10</sub> O <sub>3</sub>	1	Aminoanthrachinontricarbonsäuren 67 6. Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure	13
	sauren C <sub>8</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub> (z. B. Isatinsaure) Aminoderiyate der Oxo-carbon-	648	mit 10 Sauerstoffatomen.	
	säuren C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> O <sub>3</sub> (z. B. 2-Amino- acetyl-benzamid)	653	3.6-Diamino-chinon-dimalonsäure- (2.5)-tetraäthylester 67	13
	Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren $C_{10}H_{10}O_3$ usw	656	N. Amino-oxy-oxo-carbonsäuren.	
d)	Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren $C_nH_{2n-12}O_3$	659	1. Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.	
e)	Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —14O <sub>3</sub>	660	a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-car- bonsäure C <sub>n</sub> H <sub>2n6</sub> O <sub>4</sub> 67	<b>14</b>
f)	$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	661	b) Aminoderivate der Oxy-oxo-carbon-säuren $C_nH_{2n-10}O_4$ (z. B. 4-Amino-3-methoxy-phenylglyoxylsäure) 67	74.
g)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	668	c) Aminoderivat einer Oxy-oxo-ear- bonsäure C <sub>n</sub> H <sub>2n-14</sub> O <sub>4</sub> 67	
h)	$\begin{array}{ccccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Oxo-carbon-} \\ \textbf{s\"{a}nre} & C_nH_{2n22}O_3 & . & . & . & . \\ \end{array}$	669	d) Aminoderivate der Oxy-oxo-earbon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-18</sub> O <sub>4</sub> [z. B.	-
i)	Aminoderivate der Oxo-carbon- säuren Cn Hen-26 O2	669	4'-Methylamino-2'-oxy-benzophe- non-carbonsäure-(2)] 67	5

	Seite			Seit
e) Aminoderivate einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-24}O_4$ (Amino-			Aminoderivate der Monosulfon- säuren $C_8H_{10}O_3S$ usw	734
oxynaphthoylbenzoesäuren) 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäure	676	p)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Monosulfon-}\\ \textbf{s\"{a}ure} & C_nH_{2n-8}O_3S & \dots & \dots & \dots \end{array}$	738
mit 5 Sauerstoffatomen.  a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-car-	376	c)	$ \begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monosulfon-} \\ \textbf{säuren} & C_n H_{2n-12} O_3 S & . & . \\ \end{array} $	738
bonsäure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —10O <sub>5</sub> (Amino- opiansäure)	677		Monoaminoderivate der Naphthalin- sulfonsäure-(1) (z. B. Naphthion-	=0
b) Aminoderivat einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-24}O_5$	677		säure)	738 754
O. Amino-sulfinsäuren.			Monoaminoderivate der Naphthalin- sulfonsäure-(2)	757
a) Aminoderivate der Monosulfin-			Diaminoderivate der Naphthalin-	10
säuren $C_nH_{2n-6}O_2S$ [z. B. Anilin-sulfinsäure-(3)]	678		sulfonsäure-(2)	766
b) Aminoderivat einer Monosulfin-		a\	fonsäure-(?)-(1¹)	770
Säure C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —22O <sub>2</sub> S	679	aj	Aminoderivate der Monosulfon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n-14</sub> O <sub>3</sub> S (z. B. Ben- zidinsulfonsäuren, Diphenyl-	
P. Amino-sulfonsäuren. Übersicht der Aminonaphthalin-			methansulfonsäuren)	770
sulfonsäuren	679	<b>e</b> )	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	772
1. Aminoderivate der Monosulfonsäuren. a) Aminoderivate der Monosulfon-		I)	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	772
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	681 681 688 695	g)	Aminoderivate der Monosulfon- säuren C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —22O <sub>3</sub> S (z. B. Malachitgrünleukosulfonsäure, Brillantgrünleukosulfonsäure, Fuchsinleukosulfonsäure)	773
Funktionelle Derivate der 4-Amino- benzol-sulfonsäure-(1) [z. B. N-Me- thyl-sulfanilsäure, Diphenylamin- sulfonsäure-(4), Benzalsulfanil-		1	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monosullon-sauren} & C_nH_{2n-28}O_3S & . & . & . \\ \end{array}$	778
säure, N-Benzoyl-sulfanilsäure, 4-Ureido-benzol-sulfonsäure-(1),			Aminoderivate der Disulfonsäuren. Aminoderivate der Disulfonsäuren	
N-Nitro-N-methyl-sulfanilsäure] Substitutionsprodukte der 4-Amino- benzol-sulfonsäure-(1) [z. B. 3.5-	698		$C_nH_{2n-6}O_6S_2$	778
Dibrom-4-amino-benzol-sulfon- säure-(1), 3-Nitro-4-amino-ben- zol-sulfonsäure-(1)]	707		säure-(2.5), Phenylendiamin-(1.3)- disulfonsäure-(2.5)] Aminoderivate der Disulfonsäuren	778
Derivat der 4-Amino-benzol-thio- sulfonsäure-(1)	711	-	$C_7H_8O_6S_2$ [z. B. 4-Amino-toluol-disulfonsäure- $(3.5)$ ]	781
Diaminoderivate der Benzolsulfon- säure [z. B. 2.4-Diamino-benzol- sulfonsäure (1), 4-Amino-diphe-		b)	$\begin{array}{cccc} Aminoderivate & der & DisuHons\"{a}uren \\ & C_nH_{2n-12}O_6S_2 & (Aminoderivate \\ & der & Naphthalindisulfons\"{a}uren) \end{array}.$	783
nylamin-sulfonsäure-(2), 4.4'-Di- amino-diphenylamin-sulfonsäu- re-(2), 4-Brom-3.5-diamino-benzol-		e)	Aminoderivate der Disulfonsäuren CnH2n-14 O6 S2 (z. B. Benzidin-	<b>50.4</b>
sulfonsäure-(1)] Triaminoderivate der Benzolsulfon-	711	d)	disulfonsäuren)	794 798
säure [z. B. 4.6-Diamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2)] Aminoderivate der Toluol-sulfon-	719	e)	CnH2n-16O6S2	798
säure-(2) $C_7H_8O_3S$	719	f)	$C_nH_{2n-22}O_6S_2$ Aminoderivat einer Disulfonsäure $C_nH_{2n-26}O_6S_2$	799
säure-(3)	723 728	g)	Aminoderivat einer Disulfonsäure $C_nH_{2n-28}O_6S_2$	799
säure-(4)	732	h)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivat} & \textbf{einer} & \textbf{Disulfons\"aure} \\ \textbf{C}_n \textbf{H}_{2n-32} \textbf{O}_6 \textbf{S}_2 & \dots & \dots & \dots \end{array}$	799

	Seite		Seite
<ol> <li>Aminoderivate der Trisulfonsäuren</li> <li>Aminoderivate der Trisulfonsäuren</li> </ol>	.	b) Aminoderivate von Sulfonsänren der Dioxy-Verbindungen	
C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> — <sub>12</sub> O <sub>9</sub> S <sub>3</sub> (Aminoderivate der Naphthalintrisulfonsäuren) .	799	C <sub>n</sub> H <sub>2n-12</sub> O <sub>2</sub> (Aminodioxynaphthalinsulfonsäuren)	858
b) Aminoderivat einer Trisnlfonsäure $C_nH_{2n-14}O_9S_3$	803	e) Aminoderivate einer Snlfonsänre einer Dioxy-Verbindung C <sub>n</sub> H <sub>2n-14</sub> O <sub>2</sub> (z. B. o-Dianisidin-	
c) Aminoderivat einer Trisulfonsänre $C_nH_{2n-22}O_9S_3$	803	disulfonsäure)	859
1. Aminoderivate der Tetrasulfonsäuren		einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-22}O_2(z, B, Patentblau V)$	859
a) Aminoderivat einer Tetrasulfonsänre $C_nH_{2n-12}O_{12}S_4$	803	3. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Trioxy-Verbindung.	
b) Aminoderivate der Tetrasulfonsäuren $C_nH_{2n-14}O_{12}S_4$	803	4-Amino-1.9.10-trioxy-anthracen- sulfonsäure-(5)	860
Q. Amino-oxy-sulfonsäuren.		4. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Tetraoxy-Verbindung.	
Ubersicht der Oxy-amino-naphtha- lin-sulfonsäuren	804	6-Amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol- sulfonsäure-(3)	860
<ol> <li>Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen.</li> </ol>		R. Amino-oxo-sulfonsänren.	
a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy - Verbindungen		<ol> <li>Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen.</li> </ol>	
C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —6O  Aminoderivate von Sulfonsäuren des Oxybenzols [z. B. 4-Amino- phenol-sulfonsäure-(2), 4,6-Di-	806	a) Aminoderivate von Sulfonsänren einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-8}O$ (z. B. Aminobenzaldehydsulfonsäuren)	860
amino-phenol-sulfonsäure-(2), 5-Amino-phenol-disulfonsäure (2.4)]	806 818	b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindung C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —160 [z. B. 4-Dimethylamino-benzophenon-sulfon-säure-(3)]	861
b) Aminoderivate von Snlfonsäuren		2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen.	
der Monooxy-Verbindungen  CnH2n-12O	822	a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxo-Verhindungen CnH2n-14O2 (z. B. Anilinonaphthochinonsulfonsäuren)	862
des 2-Oxy-naphthalins		b) Aminoderivate von Sulfonsänren einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-20}O_2$ (z. B. Aminoanthrachinonsulfonsäuren)	863
benzidin-sulfonsäure-(6)]	853	C Amino over ove gulfangënnon	
d) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen CnH2n-22O (z. B. Bis-dimethyl-		S. Amino-oxy-oxo-sulfonsänren.  1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Ox oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatome	y- $n$ .
amino-triphenylcarbinol-sulfon- säuren wie Helvetiagrün)	854	a) Aminoderivat einer Sulfonsänre einer Oxy-oxo-Verbindung	
e) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-28}O$	857	$C_nH_{2n-16}O_2$ h) Aminoderivat einer Sulfonsänre einer Oxy-oxo-Verbindnng $C_nH_{2n-22}O_2$	869 869
2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen.		2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Ox	
a) Aminoderivate von Snifonsänren einer Dioxy-Verbindung	l	oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatome a) Aminoderivat einer Sulfonsäure	
$C_nH_{2n-6}O_2$ (Aminoresorcinsulfonsäuren)	- 857	einer Oxy-oxo-Verbindung	870

Seite	Seite
b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_3$ (z. B. Aminooxyanthrachinonsulfonsäuren) 870	b) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Monocarbonsäure CnH2n—14 O2 880
3. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxyoxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.	2. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Dicarbonsäure.
.,	Aminosulfophthalsäure 880
Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>14</sub> H <sub>8</sub> O <sub>4</sub> (z. B. Aminoalizarinsulfonsäuren, Diaminochrysazin-	U. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren.
sulfonsāuren) 872	a) Aminoderivate von Sulfonsänren der Oxy-carbonsäuren
4. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy- oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen,	C <sub>n</sub> H <sub>2n</sub> —8O <sub>3</sub> (z. B. Aminosulfo- salicylsäuren, Tyrosinsulfonsäure) 881
Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen C <sub>14</sub> H <sub>8</sub> O <sub>6</sub> [z. B. 4.8-Diamino- anthrachryson-disulfonsäure-	b) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxy-earbonsänre C <sub>n</sub> H <sub>2n—14</sub> O <sub>3</sub> 882
(2.6)]	V. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxo-carbonsäure.
T. Aminoderivate von Sulfonsänren der Carbonsänren.	6-Amino-3-sulfo-phenylglyoxyl- säure 882
<ol> <li>Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren.</li> </ol>	W. Aminoderivate der Snlfonsäuren der Sulfinsäuren.
a) Aminoderivate von Sulfonsäuren	
der Monocarbonsänren $C_nH_{2n-8}O_2$ (z. B. Aminosulfobenzoesäuren) 877	4'.4"-Bis-dimethylamino-3-methyl- triphenylmethan-sulfinsäure-(4)- sulfonsäure-(6) usw 883
	1
	<del></del> -
Alphabetisches Register für Bd. XIV	
Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätz	4e
Alphabetisches Register für Bd. XIV	

## Verzeichnis der Abkürzungen für Literatur-Quellen.

Abkürzung	Titel	Vollständig bearbeitet bis
A. A. ch.	LIEBIGS Annalen der Chemie Annales de Chimie et de Physique	371, 124 [8] 18, 574
Am.	American Chemical Journal	42, 541
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society	31, 1374
Ann.d. $Physik$	Annalen der Physik und Chemie (Poggendorff-Wiede- Mann-Drude-Wien und Planck)	[4] 30, 1024
A. Pth.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	<b>62</b> , 92
Ar.	Archiv der Pharmazie	247, 657
B.	Beriehte der Deutschen Chemisehen Gesellschaft	<b>42</b> , 4918
Bio. Z.	Biochemische Zeitsehrift	<b>23</b> , 328
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France	[4] 5, 1158
B. Ph. P. Bulet.	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie	11, 514
Guiei. C.	Buletinul Societatii de Seiinte din Bucuresci Chemisehes Zentralblatt	1909 II, 2216
Chem, N.	Chemical News	100, 328
Ch. I.	Chemische Industrie	<b>32</b> , 840
Ch. Z.	Chemiker-Zeitung	<b>33</b> , 1364
C. r.	Comptes rendus de l'Académie des Seiences	<b>149</b> , 1422
Crells Annalen	Chemische Annalen für die Freunde der Naturlchre, Arznei- gelahrtheit, Haushaltungskunst und Manufakturen von LORENZ CRELL	
D.	DINGLERS Polytechnisches Journal	
D. R. P.	Patentschrift des Deutsehen Reiehes	Sowelt im Chemisch. Zentralbl. bis 1. I.
		1910 referiert
$oldsymbol{El.}$ Ch. $oldsymbol{Z}$ .	Elektroehemische Zeitsehrift	16, 280
Fr.	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenus)	<b>48</b> , 762
Frdl.	Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Berlin. Von 1888 an	
G.	Gazzetta Chimica Italiana	<b>39</b> II, 556
GildemHoffm.		1 22, 000
"	2. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz	
	bei Leipzig (1910—1916)	
Gm.	L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl.	
	5 Bände und 1 Supplementband. Heidelberg (1848 bis 1868)	
Gmel, - Kraut	GMELIN-KBAUTS Handbuch der Anorganischen Chemie.	
	Herausgegeben von C. FRIEDHEIM† und FR. PETERS.	
	7. Aufl. Heidelberg. Von 1907 an	i
Groth, Ch. Kr.	P. Groth, Chemisehe Krystallographie. 5 Teile. Leipzig	
**	(1906—1919)	00 101
H. J.	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER) Jahresbericht über die Fortsehritte der Chemie	<b>63,</b> 484
J. pr.	Journal für Praktische Chemie	[2] 81, 96
J. Th.	Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie	[2] 02, 00
L. V. St.	Landwirtsehaftliche Versuchsstationen	71, 482
М.	Monatshefte für Chemie	<b>30</b> , 758
Öf. Fi.	Öfversigt af Finska Vetenskaps-Soeietetens Förhandlingar	
Oj. Sv.	Ofversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens	
P. C. H.	Förhandlingar Pharmazeutische Zentralhalle	<b>50</b> , 1100
P. Ch. S.	Proceedings of the Chemical Society	1 00, 1100
Ph. Ch.	Zeitschrift für Thysikalische Chemie	<b>69</b> , 685
R.	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
R. A. L.	Atti della Reale Aceademia dei Lineei (Rendiconti)	[5] <b>18</b> II, 667
Schultz, Tab.	G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. Berlin (1920)	OE 9940
Soc. Z.	Journal of the Chemical Society of London Zeitschrift für Chemie	<b>95</b> , 2219
Z. a. Ch.	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
Z. Ang.	Zeitsehrift für Angewandte Chemie	<b>22</b> , 2592
Z. B.	Zeitschrift für Biologie	<b>53</b> , 318
Z. El. Ch.	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
Z. <i>Kr</i> .	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Ge-	47, 208 Soweit im Chemisch.

#### Weitere Abkürzungen.

absol.	= absolut	1 m-	_	meta-
	= alicyclisch	MolGew.		Molekulargewicht
ac. äther.	= ancychsen = atherisch	MolRefr.	=	Molekularrefraktion
atner. akt.	= atherisen = aktiv	ms-		meso.
	= akuv = alkalisch			meso-
alkal.	11 1 11 1.	n (in Verbindun mit Zahlen)		Brechungsindex
alkoh.	=-			Diechungsmuex
ang.	= angular	n- (in Verbindun		normal
Anm.	= Anmerkung	mit Namen)		ortho-
ar.	= aromatisch	0-		
$\mathbf{asymm}$ .	= asymmetrisch	optakt.		optisch aktiv
Atm.	= Atmosphäre	P		para-
В.	= Bildung	prim.		primär
$\operatorname{Bd}$ .	= Band	\ \dot{\dot{\dot{\dot{\dot{\dot{\dot{		Prozent
bezw.	= beziehungsweise	Prod.		Produkt
$\mathbf{D}$	= Dichte	racem.		racemisch
$\mathbf{D}_{ullet}^{_{16}}$	= Dichte bei 16°, bezogen auf	8.		siehe
	Wasser von 40	S.		Seite
Darst.	= Darstellung	sek.		sekundär
Dielektr.		s. o.		siehe oben
$\mathbf{Konst}.$	<ul> <li>Dielektrizitäts-Konstante</li> </ul>	Spl.		Supplement
Einw.	= Einwirkung	Stde., Stdn.	=	Stunde, Stunden
$\mathbf{F}$	= Schmelzpunkt	stdg.		stündig
gem.	= geminal ~	s. u.	=	siehe unten
inakt.	= inaktiv	symm.	_	symmetrisch
K bczw. k	= elektrolytische Dissoziations-	Syst. No.	=	System-Nummer 1)
	konstante	Temp.	=	Temperatur
konz.	= konzentriert	tert.	=	tertiär
korr.	= korrigiert	Tl., Tle., Tln.	===	Teil, Teile, Teilen
Кp	= Siedepunkt	<b>v</b> .		Vorkommen
$\mathbf{Kp_{750}}$	= Siedepunkt unter 750 mm	verd.	=	verdünnt
P130	Druck	vgl. a.	=	vergleiche auch
lin.	= linear	vic		vicinal-
linang.	= linear-angular	Vol.	_	Volumen
		wäßr.		wässerig
		Zers.		Zersetzung

<sup>1)</sup> Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

Erläuterungen für den Gebrauch des Handbuchs s. Bd. I, S. XIX. Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen s. Bd. I, S. XXVI. Kurze Übersicht über die Gliederung des Handbuchs s. Bd. I, S. XXXI. Leitsätze für die systematische Anordnung s. Bd. I, S. 1.

#### ZWEITE ABTEILUNG.

### ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

## IX. Amine.

(SCHLUSS.)

#### H. Oxo-amine.

(Verbindungen, die zugleich Oxo-Verbindungen und Amine sind.)

- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.
- a) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-2}(\cdot)$ .
- 1. Aminoderivat des Cyclopentanons  $C_5H_8O$  (Bd. VII, S. 5).

  2.2.3.4.4.5.5 Heptachlor 3 amino cyclopentanon (1)  $C_5H_2ONCl_7 = Cl_2C CO CO(NH_9)$  CCl<sub>2</sub> s. Bd. VII, S. 553.
- 2. Aminoderivat des 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanons-(4)  $C_9H_{16}O=(CH_3)_3C_6H_7O$  s. Bd. VII, S. 29.

Oxim des 3-Benzylamino-1.1.3-trimethyl-cyclohexanons-(4), a-Cyclogeraniolennitrolbenzylamin  $C_{16}H_{24}ON_2 = HO \cdot N : C \cdot \frac{C(CH_3)(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2}{CH_2} \cdot C(CH_3)_2$ . B. Aus dem Nitrosochlorid des a-Cyclogeraniolens (Bd. V, S. 79) und Benzylamin in warmem Alkohol (Wallach, Scheunert, A. 324, 103; C. 1902 I, 1295). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 1069.

- 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $\mathrm{C_{10}H_{18}O}.$
- 1. Aminoderivate des 1 Methyl 4 methoäthyl cyclohexanons (2) [p-Menthanons-(2)]  $C_{10}H_{18}O = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_6H_8O$  (Bd. VII, S. 34).

Oxim des 1-Benzylamino-p-menthanons-(2), 1-Benzylamino-tetrahydrocarvoxim, Carvomenthennitrolbenzylamin  $C_{12}H_{26}ON_2=$ 

CH<sub>3</sub>>C<CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH CH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Aus dem Nitrosochlorid eines rechtsdrehenden Carvomenthens (Bd. V, S. 85) und Benzylamin (SEMMLER, B. 40, 2961). — F: 104°.

Oxim des 8-Chlor-1-anilino-p-menthanons-(2), 8-Chlor-1-anilino-tetrahydrocarvoxim, Hydrochlorlimonennitrolanilin  $C_{16}H_{23}ON_2Cl=$ 

 $\frac{\mathrm{CH_2}}{\mathrm{C_6H_5}\cdot\mathrm{NH}} > C < \frac{\mathrm{CH_2}}{\mathrm{C(:N\cdot\mathrm{OH})\cdot\mathrm{CH_2}}} > \mathrm{CH\cdot\mathrm{CCl}(\mathrm{CH_3})_2}. \quad \text{Infolge des Vorhandenseins zweier asymmetric des Vorhandenseins zweier}$ metrischer Kohlenstoffatome sind zwei diastereoisomere Reihen ( $\alpha$ -Reihe und  $\beta$ -Reihe) möglich, jede zwei enantiostereoisomere aktive Formen und die zugehörige inaktive Form umfassend. Für die  $\beta$ -Reihe ist der Drehungssinn der aktiven Formen nicht bekannt.

 $Hydrochlorlimonen - a - nitrolanilin C_{16}H_{23}ON_2Cl =$ 

 $(C_6\dot{H}_5 \cdot N\ddot{H})(CH_3)[(CH_3)_2CCl]C_6H_2: N \cdot OH.$ 

- a) Rechtsdrehende Form, Hydrochlor-[d-limonen]-a-nitrolanilin. B. Aus [d-Limonen]-α-nitrolanilin (S. 7) und Chlorwasserstoff in Methylalkohol (Wallach, A. 270, 187). Aus dem Nitrosat des [d-Limonen]-monohydrochlorids (Bd. V. S. 86) und Anilin in warmem Benzol (W., A. 270, 194). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117—118°; stark rechtsdrehend (W., A. 270, 194).
- β) Linksdrehende Form, Hydrochlor-[1-limonen]-α-nitrolanilin. B. Aus dem Nitrosat des [1-Limonen]-monohydrochlorids (Bd. V, S. 86) und Anilin in warmem Benzol (W., A. 270, 194). Krystalle (aus Alkohol). F: 117—118°. Stark linksdrehend. γ) Inaktive Form, Hydrochlor-dipenten-α-nitrolanilin. B. Aus den optisch aktiven Komponenten in warmem Alkohol (W., A. 270, 195; vgl. A. 245, 262). Alkohol-
- haltige, verwitternde Krystalle (aus Alkohol), F: 140—141°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- b) Hydrochlorlimonen  $\beta$  nitrolanilin  $C_{16}H_{23}ON_2Cl =$  $(C_6H_5 \cdot NH)(CH_3)[(CH_3)_2CCl]C_6H_7 : N \cdot OH.$

a) Steriseh dem d-Limonen entsprechende Form, Hydroehlor-[d-limonen]- $\beta$ -nitrolanilin. B. Aus [d-Limonen]- $\beta$ -nitrolanilin (S. 8) und Chlorwasserstoff in Methylalkohol (Wallach, A. 270, 187). — Prismen. F: 78°.

β) Sterisch dem l-Limonen entsprechende Form, Hydrochlor-[l-limonen]- $\beta$ -nitrolanilin. B. Aus [l-Limonen]- $\beta$ -nitrolanilin und Chlorwasserstoff in Methylalkohol (W., A. 270, 188). — F: 78°.

γ) Inaktive Form, Hydrochlor-dipenten-β-nitrolanilin. B. Durch Kombination der optisch aktiven Komponenten (W., A. 270, 188). — F: 90°.

Oxim des 8-Chlor-1-benzylamino-p-menthanons-(2), 8-Chlor-1-benzylamino-

 $\begin{array}{c} \text{tetrahydrocarvoxim, } \quad \text{Hydrochlorlimonennitrolbenzylamin } \quad C_{17}H_{25}ON_2Cl = \\ \text{CH}_3 \\ \text{CG}_{17}H_{27}CH_{2} \\ \text{CG}_{17}H_{17}CH_{2} \\ \text{CH}_{17}CH_{2} \\ \text{CH}_{1$ Ist in zwei enantiostereoisomeren aktiven Formen und der zugehörigen inaktiven Form bekannt.

a) Rechtsdrehende Form, Hydrochlor-[d-limonen]-nitrolbenzylamin. Neben der inaktiven Form aus dem Nitrosat des [d-Limonen]-monohydrochlorids (Bd. V, S. 86) und Benzylamin in warmem Alkohol (Wallach, A. 270, 192). — Nadeln (aus Petroläther). F: 103-104c. Schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Petroläther, sehr leicht in Alkohol, Ather, Benzol. [a]: + 149,6° (in Chloroform, p = 2,403). — Salzsaures Salz. Nädelchen (aus Alkohol). F: 163—164°.
b) Linksdrehende Form, Hydrochlor-[l-limonen]-nitrolbenzylamin. B.

Neben der inakt. Form aus dem Nitrosat des [l-Limonen]-monohydrochlorids und Benzyl-

- amin in warmen Alkohol (W., A. 270, 192).  $[a]_0^{p,5}$ : —147,4° (in Chloroform; p = 2,431). c) Inaktive Form, Hydrochlor-dipenten-nitrolbenzylamin. B. Durch Mischen der optisch aktiven Komponenten in warmem Alkohol (W., A. 270, 193). S. a. bei den aktiven Formen. — Nadeln. F: 150°. Schwer löslich in allen Lösungsmitteln.
- 2. Aminoderivate des 1 Methyl 4 methoüthyl cyclohexanons (3) [p-Menthanons-(3)]  $C_{10}H_{18}O = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_6H_5O$  (Bd. VII, S. 38).
- 2 Amino p menthanon (3), 2 Amino menthon  $C_{10}H_{19}ON =$  $\text{CH}_3 \cdot \text{HC} < \text{CH}_2 - \text{CH}_2 > \text{CH} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2. \quad \text{Genetisch mit l-Menthon (Bd. VII, S. 38) versus of the control of the c$ knupft. — B. Durch Reduktion des 2-Isonitroso-p-menthanons-(3) (Bd. VII, S. 567) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Essigsäure (Ondo, G. 27 II, 110). —  $C_{10}H_{19}ON + HCl$ . Prismen (aus verdunstendem absolutem Alkohol). F: 181—183°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. —  $2 C_{10}H_{10}ON + 2 HCl + PtCl_4$ . Rote Blättehen (aus verdunstendem Alkohol). F: 175—180° (Zers.).
- 4 Amino p menthanon (3), 4 Amino menthon  $C_{10}H_{19}ON =$  $\mathrm{CH_3 \cdot HC} < \mathrm{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CNH_2} ) \cdot \mathrm{CH(CH_3)_2}$ . Genetisch mit 1-Menthon (Bd. VII, S. 38) verknüpft. — B. Durch Reduktion des analogen 4-Nitro-menthons (Bd. VII, S. 45) mit Zinn und Salzsäure (Konowalow, Ishewski, B. 31, 1479). — Farblose, leicht bewegliche Flüssig-

keit. Kp<sub>15</sub>; ca. 125°. Kp<sub>780</sub>; 235—237° (unter sehr geringer Zers.). D°; 0,975. D°°; 0,9606. Löslich in ca. 8,5 Tln. Wasser. n°°; 1,47397. —  $C_{10}H_{19}ON+HCl.$  Nadeln (aus Wasser). F: 245-2470 (Zers.).

Oxim  $C_{10}H_{20}ON_2 = H_2N \cdot C_{10}H_{17} : N \cdot OH$ . B. Aus 4-Amino-menthon mit überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin (K., I., B. 31, 1480). — Sehr schwer bewegliche Flüssigkeit. Kp<sub>20</sub>: 182—185°. —  $C_{10}H_{20}ON_2 + HCl$ . Rhombenförmige Krystalle. F: 110°. Semicarbazon  $C_{11}H_{22}ON_4 = H_2N \cdot C_{10}H_{17} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ . Farblose Krystalle. F:

80° (K., I., B. 31, 1480).

Oxim des 4-Benzylamino-p-menthanons-(3), 4-Benzylamino-menthon-oxim, Menthennitrolbenzylamin  $C_{17}H_{26}ON_2 =$ 

- $\text{CH}_3 \cdot \text{HC} < \underbrace{\overset{CH_2}{\text{CH}_2} \cdot \overset{CH_2}{\text{C}(:N \cdot \text{OH})}} > C(\text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{C}{\text{C}_6} \overset{H}_5) \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2}_{\text{C}(:N \cdot \text{OH})}. \quad B. \quad \text{Aus aktivem oder inaktivem}$ Menthennitrosochlorid, dargestellt aus schwach rechtsdrehendem oder inaktivem Menthen (Bd. V, S. 89), und Benzylamin in Alkohol (RICHTMANN, KREMERS, Am. 18, 769). — Krystalle (aus Alkohol). F: 105,50. Optisch inaktiv.
- 4 Benzamino p menthanon (3), 4 Benzamino menthon  $C_{17}H_{23}O_2N =$  $\text{CH}_3 \cdot \text{HC} < \overset{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2}{\text{CH}_2 \cdot \text{CO}} > \text{C(NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6 \text{H}_6) \cdot \text{CH(CH}_3)_2. \quad B. \quad \text{Bei der Einw. von Benzoylchlorid}$ auf 4-Amino-menthon entstehen zwei isomere Benzoylderivate, die man durch fraktionierte Krystallisation aus Petrolather trennt (Konowalow, 3K. 36, 244; C. 1904 I, 1517).

Hochschmelzende Form. F: 145-146°. Schwerer löslich in Petroläther als die

niedrigschmelzende Form.  $[a]_{\rm p}$ : —30,48° (in Benzol). Niedrigschmelzende Form. F: 85—86°. Leichter löslich in Petroläther als die hochschmelzende Form.  $[a]_{\rm p}$ : +116,26° (in Benzol).

- 4-Benzolsulfamino-p-menthanon-(3), 4-Benzolsulfamino-menthon  $C_{16}H_{23}O_3NS =$  $\text{CH}_3 \cdot \text{HC} < \stackrel{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2}{\text{CH}_2} \cdot \stackrel{\text{CO}}{\text{CO}} > \text{C(NH} \cdot \text{SO}_3 \cdot \text{C}_6 \text{H}_5) \cdot \text{CH(CH}_3)_2}. \quad B. \quad \text{Aus} \quad 4 \cdot \text{Amino-menthon} \quad \text{(S. 2)} \quad \text{und}$ Benzolsulfochlorid bei Gegenwart von Alkali (SSOLONINA, 38. 31, 653; C. 1899 II, 868). — F: 82-85°. Löslich in Alkalien.
- 8 Amino p-menthanon (3), 8 Amino menthon, Pulegonamin  $C_{10}H_{19}ON =$ CH<sub>3</sub>·HC<CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH·C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>. Zur Konstitution vgl. Harries, Roeder, B. 31, 1810; 32, 3366.—B. Man erwärmt 1 Tl. Pulegonhydroxylamin (Syst. No. 1938) mit 2 Tin. konz. Jodwasserstoffsäure bis zum Eintritt der Reaktion und läßt dann stehen (BECKMANN, PLEISSNER, A. 262, 13). — Aminartig riechendes, bitter schmeckendes Öl. Kp<sub>10</sub>: 99—100°; D<sup>20</sup>: 0,962;  $n_D$ : 1,4757;  $\alpha_D$ : +18° 45′ (l = 10 cm) (SEMMLER, B. 37, 2288). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (B., P.). — Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck (B., P.). Liefert mit Natrium und Alkohol 8 Amino-p-menthanol-(3) (Bd. XIII, S. 350) (S.). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Kalilauge unter Bildung von Pulegon und Ammoniak (B., P.). — Salzsaures Salz. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 117°; leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Eisessig, schwerer in Ligroin, schwer in Äther (B., P.).
- 8 Methylamino p menthanon (3), 8 Methylamino menthon, N Methylpulegonamin  $C_{11}H_{21}ON = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus Pulegonamin und  $CH_3J$  (Beckmann, Plussner, A. 262, 16).  $\ddot{O}l$ .  $\ddot{O}l$ .  $2 C_{11}H_{21}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe, prismatische Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und Äther.
- 8-Benzamino-p-menthanon-(3), 8-Benzamino-menthon, N-Benzoyl-pulegonamin  $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{O}_2\text{N} = \text{CH}_3 \cdot \text{HC} < \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \\ \end{array} > \text{CH} \cdot \text{C(CH}_3)_2 \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6\text{H}_5. \quad B. \quad \text{Aus Pulegonamin und}$ Benzoylchlorid in Äther (BECKMANN, PLEISSNEB, A. 262, 15). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 100,5—101°. Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, leicht in Alkohol.
- 8-[ω-Phenyl-thioureido]-p-menthanon-(3), 8-[ω-Phenyl-thioureido]-menthon, Phenylthioharnstoff aus Pulegonamin  $C_{17}H_{24}ON_2S =$ senföl (Beckmann, Pleissner, A. 262, 15). — Blättchen (aus Benzol). F: 1980.
- 3. Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung  $C_{10}H_{18}O$ . Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C-C > C-C < C.
- $\textbf{x.x-Dichlor-p-menthen-(x)-nitrolanilin} \quad C_{16}H_{22}ON_2Cl_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_{15}Cl_2 : N \cdot OH$ s. bei x.x-Dichlor-p-menthen-(x), Bd. V, S. 91.

#### b) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$ .

- 1. Aminoderivate von Cyclopentenonen  $C_5H_6O$  (vgl. Bd. VII, S. 49).
- 2-Anilino-cyclopenten-(1)-on-(3)  $C_{11}H_{11}ON = \frac{OC \cdot C(NH \cdot C_6H_5)}{H_2C}CH_2$ CH ist desmotrop mit dem Monoanil des Cyclopentandions-(1.2), Bd. XII, S. 205.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1.2-Dianilino-cyclopenten-(1)-on-(3)} & C_{17}H_{16}ON_2 &= & \underbrace{OC\cdot C(NH\cdot C_6H_5)}_{H_2C}C\cdot NH\cdot C_6H_5 \\ \text{ist desmotrop mit 3-Anilino-cyclopentandion-(1.2)-anil-(2), Syst. No. 1874.} \end{array} \\ \\ \end{array}$
- $\begin{array}{c} \text{OC} \cdot \text{CCl} \\ \text{2.4.4.5.5-Pentachlor-1-amino-cyclopenten-(1)-on-(3)} \cdot \text{C}_5\text{H}_2\text{ONCl}_5 = \begin{array}{c} \text{OC} \cdot \text{CCl} \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{CCl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{C} \cdot \text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_2\text{Cl}_2 \\ \text{Cl}_$
- 2.4.4.5.5. Pentachlor 1 anilino-cyclopenten (1) on (3)  $C_{11}H_6ONCl_5 = OC \cdot CCl_2$   $C \cdot NH \cdot C_6H_5$  oder 2.3.3.5.5 Pentachlor 1 anilino cyclopenten (1) on (4)  $C_{11}H_6ONCl_5 = \frac{Cl_2C \cdot CCl_2}{OC \cdot CCl_2}C \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit dem 1-Anil des 2.4.4.5.5 oder 2.2.4.4.5-Pentachlor-cyclopentandions-(1.3), Bd. XII, S. 205.
- 2. Aminoderivat des 1-Methyl-cyclopenten-(x)-ons-(2)  $\rm C_6H_8O=CH_3\cdot C_5H_5O$  (Bd. VII, S. 53).

 $\label{eq:condition} \textbf{Tetrachlor-anilino-1-methyl-cyclopenten-(x)-on-(2)} \quad C_{12}H_9ONCl_4 = (C_6H_5\cdot NH)\\ (CH_3)C_5Cl_4O \ \ \text{s.} \ \ Verbindung \ \ C_{12}H_9ONCl_4, \ \ Bd. \ \ XII, \ \ S. \ \ 133.$ 

- 3. Aminoderivat des 1-Methyl-cyclohexen-(3)-ons-(5)  $\rm C_7H_{10}O=CH_3\cdot C_8H_7O$  (Bd. VII, S. 56).
- 3 [3 Amino anilino] 1 methyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{13}H_{16}ON_2 = HC < C(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$  ist desmotrop mit Methyldihydroresorein-mono-[3-amino-anil], Bd, XIII, S. 44.
- 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $\mathrm{C_8H_{12}O}.$
- 1. Aminoderivate des 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3)-ons-(5)  $C_8H_{12}O=(CH_3)_2C_8H_9O$  (Bd. VII, S. 58).
- 3-Amino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)  $C_8H_{13}ON = HC < CO \longrightarrow CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-moneimid, Bd. VII. S. 560.
- 3 Amino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) imid  $C_8H_{14}N_2 = HC < C(NH_2) \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-diimid, Bd. VII, S. 561.
- 3 Äthylamino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{10}H_{17}ON = HC < C(NH \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-mono-äthylimid, Bd. VII, S. 561.
- 3 Äthylamino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) äthylimid  $C_{12}H_{22}N_2 = HC < C(NH \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorein-bis-äthylimid, Bd. VII, S. 561.

- 3 Anilino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{14}H_{17}ON = HC < CO \xrightarrow{C(NH \cdot C_4H_5) \cdot CH_2} C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 205.
- 3 Anilino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) anil  $C_{20}H_{22}N_2 = HC < C(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-dianil, Bd. XII, S. 205.
- 3 o Toluidino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{15}H_{19}ON = HC < C_{00} C_{15}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} > C(CH_{3})_{2}$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-mono-o-tolylimid, Bd. XII, S. 789.
- 3 p Toluidino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{15}H_{19}ON = HC < CO \xrightarrow{C(NH \cdot C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot CH_2} C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-monop-tolylimid, Bd. XII, S. 912.
- 3-a-Naphthylamino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)  $C_{18}H_{19}ON = HC < CO CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-mono-a-naphthylimid, Bd. XII, S. 1228.
- 3 Acetamino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{10}H_{15}O_2N = HC < CO CH_3 \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-monoacetimid, Bd. VII, S. 561.
- 3 Acetylanilino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{16}H_{19}O_2N = HC < \frac{C[N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3]\cdot CH_2}{CO-CH_3} > C(CH_3)_2$ . B. Durch Kochen des Dimethyldihydroresorcinmonoanils (Bd. XII, S. 205) mit Essigsäureanhydrid (Gittel, C. 1906 I, 34; Haas, Soc. 89, 203). Gelbe Platten (aus Chloroform + Petroläther). Sintert bei 57°, F: 62° (G.); F: 65,5° bis 66,5° (H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Petroläther (H.). Gibt keine Färbung mit FeCl<sub>3</sub> (G.; H.). Liefert ein Semicarbazon (H.).
- 3 Acetylanilino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) anil  $C_{22}H_{24}ON_2 = HC < C[N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von Dimethyldihydrotesorcin dianil (Bd. XII, S. 205) mit Essigsäurcanhydrid (HAAS, Soc. 89, 204). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 161—162°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther, Petroläther und Wasser.
- 3-Acetylanilino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)-semicarbazon  $C_{17}H_{22}O_2N_4 = HC < C(N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2 > C(CH_3)_2$ . B. Durch Stehenlassen des 3-Aeetylanilino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) mit essigsaurem Semicarbazid in Alkohol bei Zimmertemperatur (HAAS, Soc. 89, 203). Platten (aus Alkohol). F: 210,5° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, sehwer in heißem Aeeton oder Essigester.
- 3 [Acetyl p toluidino] 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{17}H_{21}O_2N = HC < \frac{C[N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_8]\cdot CH_2}{CH_2} > C(CH_3)_2$ . B. Durch Kochen von Dimethyldihydroresorcin-mono-p-tolylimid (Bd. XII, S. 912) mit Essigsäureanhydrid (HAAS, Soc. 89, 197). Farblose Prismen (aus Petroläther). F: 95—97°. Leicht löslich in kaltem Chloroform, Alkohol, Äther. Gibt keine Färbung mit FeCl<sub>3</sub>. Liefert ein Semicarbazon.
- 3 [Acetyl p toluidino] 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) semicarbazon  $C_{18}H_{24}O_2N_4 = HC < C[N(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3] \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$ . B. Durch Stehenlassen des 3-[Acetyl-p-toluidino]-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) (s. o.) mit essigsaurem Semicarbazid in Alkohol bei Zimmertemperatur (HAAS, Soc. 89, 197). Platten (aus Alkohol). Schmilzt je nach Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 216° und 221° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Aceton.

- 3 [Benzoyl p toluidino] 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) p tolylimid  $C_{29}H_{30}ON_2 = HC < C[N(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_8H_5] \cdot CH_2 > C(CH_3)_2$ . B. Durch Schütteln von Dimethyldihydroresorcin-bis-p-tolylimid (Bd. XII, S. 912) mit Benzoylchlorid und Kalilauge (HAAS, Soc. 89, 199). Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144—149° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Äther.
- 3 [3 Amino anilino] 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{14}H_{18}ON_2 = CH \stackrel{C(NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot CH_2}{CO CH_2} \stackrel{C(CH_3)_2}{CH_2}$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorein-mono-[3-amino-anil], Bd. XIII, S. 44.
- N.N'-m-Phenylen-bis-[3-amino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)]  $C_{22}H_{28}O_2N_2 = C_6H_4\left[NH\cdot C < \frac{CH_2\cdot C(CH_3)_2}{CO} > CH_2\right]_2$  ist desmotrop mit N.N'-m-Phenylen-bis-[dimethyldihydroresorcin-monoimid], Bd. XIII, S. 44.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3.[3-Acetamino-anilino]-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)} & C_{16}H_{20}O_2N_2 = \\ & CH < & C(NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2 \\ & CO & CH_2 < C(CH_3)_2 & \text{ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-mono-[3-acetamino-anil], Bd. XIII, S. 45.} \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{3.[3-Amino-anilino]-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)-[3-amino-anil]} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{24}\textbf{N}_4 &= \textbf{HC} < \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{NH}_2) \cdot \textbf{CH}_2 \\ \textbf{C}(:\textbf{N} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{NH}_2) \cdot \textbf{CH}_2 \end{matrix} > \textbf{C}(\textbf{CH}_3)_2 & \text{ist desmotrop mit Dimethyldihydro-resorcin-bis-[3-amino-anil], Bd. XIII, S. 44. \end{array}$
- $3\cdot [4\cdot Amino \cdot anilino] \cdot 1.1\cdot dimethyl \cdot cyclohexen \cdot (3)\cdot on \cdot (5)$   $C_{14}H_{18}ON_2 = HC < C_0 CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit Dimethyldihydroresorcin-mono-[4-amino-anil], Bd. XIII, S. 88.
- 4 Brom 3 anilino 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5)  $C_{14}H_{16}ONBr = BrC < CO CH_2 > C(CH_3)_2$  ist desmotrop mit 4-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-monoanil, Bromdimethyldibydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 206.
- 2. Aminoderivat des 4-Methyl-1-methylen-cyclohexanons-(2)  $C_bH_{12}O = (CH_3)(CH_2:)C_bH_7O$ .
- 4 Methyl 1 anilinomethylen cyclohexanon (2)  $C_{14}H_{17}ON = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CO > C \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit 4-Methyl-1-phenyliminomethyl-cyclohexanon-(2), Bd. XII, S. 206.

#### 5. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_{16}O}$ .

1. Aminoderivat des 1 - Methyl - 3 - methoäthenyl - cyclohexanons - (2) [m-Menthen- $(8^{(g)})$ -ons-(2)]  $C_{10}H_{16}O = (CH_3)[CH_2:C(CH_3)]C_6H_8O$ .

Oxim des 1-Benzylamino-m-menthen-(8 (9))-ons-(2), Silvestrennitrolbenzylamin  $C_{17}H_{24}ON_2=H_2C < \frac{C(CH_3)(NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C(:N\cdot OH)}{CH_2} < \frac{CH_2}{CH_2}$ . B. Aus dem Nitrosochlorid des d-Silvestrens (Bd. V, S. 125) und Benzylamin in warmem Alkohol (Wallach, A. 252, 135). — Krystalle (aus verd. Methylalkohol). Bhombisch (bisphenoidisch) (Beyer, Z. Kr. 18, 305; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 443). F: 71—72° (W.). [a] $_{15}^{64}$ : +185,6° (in Chloroform, p = 1,908) (W., Conrady, A. 252, 150). —  $C_{17}H_{24}ON_2 + HCl$ . Krystalle (aus Wasser) (W.). [a] $_{15}^{65}$ : +79,2° (in verd. Alkohol, p = 1,571) (W., C.).

2. Aminoderirate des 1-Methyl-4-methoäthyl-cyclohexen-(3)-ons-(2) [p-Menthen-(3)-ons-(2)]  $C_{10}H_{16}O = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_6H_6O$  (Bd. VII, S. 78).

Oxim des 1-Amino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Amino-carvenon-oxim, Terpinen-nitrolamin  $C_{10}H_{18}ON_2 = \frac{CH_3}{H_2N} > C < \frac{CH_2}{C(:N\cdot OH)\cdot CH} > C \cdot CH(CH_3)_2$ . B. Beim Vermischen einer heißen Lösung von 5 g Terpinennitrosit (Bd. V, S. 127) in 20 ccm Alkohol mit 20 ccm wäßr. Ammoniak (D: 0,91) (WALLACH, A. 241, 321). — Nadeln (aus Wasser). F: 116—118°. Löslich in Alkohol, Äther, heißem Wasser und in Natronlauge. —  $C_{10}H_{18}ON_2 + HCl$ . Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser.

Oxim des 1-Methylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Methylamino-carvenon-oxim, Terpinennitrolmethylamin  $C_{11}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2$ wäßriger Lösung (Wallach, A. 241, 319). — Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Krantz, Z. Kr. 14, 470; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 668). F: 141°. —  $C_{11}H_{20}ON_2 + HCl$ . Krystallinisch.

Oxim des 1-Dimethylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Dimethylamino-carvenonoxim. Terpinennitroldimethylamin  $C_{12}H_{22}ON_2 =$ 

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 > C < CH_2 - - CH_2 > C \cdot CH(CH_3)_2}. & B. \text{ Aus Terpinennitrosit und Dimcthylamin} \\ \mathrm{(CH_3)_2N} > \mathrm{C} < \mathrm{C(:N \cdot OH) \cdot CH} > \mathrm{C \cdot CH(CH_3)_2}. & B. \text{ Aus Terpinennitrosit und Dimcthylamin} \\ \mathrm{(WALLACH, } A. & \mathbf{241}, & 319). & - & \text{Krystalle (aus Alkohol).} & F: 160-161^{\circ}. & \text{Schwer löslich in} \\ \end{array}$ Alkohol, leichter in Chloroform.

Oxim des 1-Äthylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Äthylamino-carvenon-oxim, Terpinennitroläthylamin  $C_{12}H_{22}ON_2 = \frac{CH_3}{C_2H_5} \cdot NH > C < \frac{CH_2}{C(:N\cdot OH)\cdot CH} > C \cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus Terpinennitrosit und Äthylamin (WALLACH, A. 241, 317). — Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Krantz, Z. Kr. 14, 471; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 668). F: 130—131°. Unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem Wasser, leicht in Äther, Chloroform und in koehendem Alkohol. — Liefert ein Nitrosoderivat [Nadcln (aus verd. Alkohol). F: 1320 bis  $133^{\circ}$ ]. —  $C_{12}H_{22}ON_2 + HCl$ . Krystalle (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und

Oxim des 1-Diäthylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Diäthylamino-carvenon-

oxim, Terpinennitroldiäthylamin  $C_{14}H_{26}ON_2 = CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_3 - C + CH(CH_3)_2$ . B. Aus Terpinennitrosit und Diäthylamin (Wallach, A. 241, 319). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117—118°.

Oxim des 1-Isoamylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Isoamylamino-carvenonoxim, Terpinennitrolisoamylamin  $C_{15}H_{28}ON_2 =$ 

CH<sub>3</sub> CCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> C+CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Aus Terpinennitrosit und Isoamylamin ( $^{\circ}_{5}$ H<sub>11</sub>·NH) C(: $^{\circ}_{1}$ N·OH)·CH C(: $^{\circ}_{1}$ C+CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Aus Terpinennitrosit und Isoamylamin (Wallach, A. **241**, 320). — Krystalle (aus Alkohol). Monoklin (Kbantz, Z. Kr. **14**, 473; vgl. Groth, Ch. Kr. **3**, 669). F: 118—119°. —  $^{\circ}_{15}$ H<sub>28</sub>ON<sub>2</sub>+HCl. Krystallinisch.

Oxim des 1-Benzylamino-p-menthen-(3)-ons-(2), 1-Benzylamino-carvenonoxim, Terpinennitrolbenzylamin  $C_{17}H_{24}ON_2 =$ 

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{C}_6 \text{H}_5 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \\ \end{array} > \text{C} < \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{C}(:\text{N} \cdot \text{OH}) \cdot \text{CH} \\ \end{array} > \text{C} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2. \quad B. \quad \text{Beim Erwärmen von 5 g Terpinen-} \\ \end{array}$ nitrosit mit 5,5 g Benzylamin und 10 g Alkohol (WALLACH, A. 252, 134). — Blättchen (aus Alkohol). F: 137°. Ziemlich sehwer löslich in Äther.

Aminoderivate des 1-Methyl-4-methoäthenyl-cyclohexanons-(2) [p-Menthen-(8(9))-ons-(2)]  $C_{10}H_{16}O = (CH_3)[CH_2; C(CH_3)]C_6H_8O$  (Bd. VII, S. 83).

Oxim des 1-Anilino-p-menthen (8(9)) - ons - (2), 1-Anilino-dihydrocarvoxim, Limonennitrolanilin  $C_{16}H_{22}ON_2 = \frac{CH_3}{C_6H_5}\cdot \frac{CH_2}{NH} > C < \frac{CH_2}{C(:N\cdot OH)\cdot CH_2} > CH\cdot C < \frac{CH_2}{CH_3}.$  Infolge des Vorhandenseins zweier asymmetrischer Kohlenstoffatome sind zwei diasteroisomere Reihen ( $\alpha$ -Reihe und  $\beta$ -Reihe) möglieh, jede zwei enantiostereoisomere aktive Formen und die zugehörige inaktive Form umfassend. Vgl. hierzu auch Wallach, B. 24, 1562.

a) Limonen-a-nitrolanilin  $C_{16}H_{22}ON_2 = (C_6H_5 \cdot NH)(CH_2)[CH_2 : C(CH_3)]C_6H_7 : N \cdot OH$ . a) Rechtsdrehende Form, [d-Limonen]-a-nitrolanilin. B. Wird neben geringeren Mengen von (linksdrehendem) [d-Limonen]-β-nitrolanilin (S. 8) durch Erwärmen von 20 g [d-Limonen]-a-nitrosochlerid (Bd. V, S. 135) mit 20 ccm Anilin und 30 ecm Alkohol erhalten; man trennt die Isomeren mittels konz. Salzsäure, worin das salzsaure Salz der a-Form sehr wenig löslieh, das Salz der  $\beta$ -Form leicht löslich ist; aus den salzsauren Salzcn crhält man die Basen durch Einw. von Ammoniak (W., A. 270, 181; vgl. A. 252, 118). Aus [d-Limonen] eta-nitrosoehlorid (Bd. V, S. 136) erhält man mit Anilin in Alkohol ebenfalls als Hauptprodukt [d-Limonen]-a-nitrolanilin, als Nebenprodukt [d-Limonen]-β-nitrolanilin (W., A. 270, 181; vgl. A. 252, 113). — Harte Krystalle (aus verd. Methylalkohol), Tafeln (aus Alkohol). Monoklin (BEYER, Z. Kr. 18, 302; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 222). F: 112-1130 (W., A. 252, 120). Löslieh in  $2^{1}/_{2}$  Tln. kaltem Methylalkohol (W., A. 270, 182).  $[a]_{0}^{19,2}$ :  $+102,25^{0}$  (in Chloroform, p = 7.071) (W., A. 270, 182). Löslich in Eisessig, aus der Lösung fällt Wasser die Basc wieder aus (W., A. 270, 186). — Spaltet beim Erhitzen Anilin ab (W., A. 270, 186). Gibt mit konzentrierter wäßriger Salzsäure das salzsaure Salz (W., A. 270, 181), mit methyl-

- alkoholischem Chlorwasserstoff Hydrochlor [d limonen] a-nitrolanilin (S. 2) (W., A. 270, 187). — Salzsaures Salz  $C_{16}H_{22}ON_2 + HCl$ . Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol; schwach rechtsdrehend (W., A. 252, 121).
- β) Linksdrehende Form, [l-Limonen]-a-nitrolanilin. B. Analog der rechtsdrehenden Form aus den Nitrosochloriden des l-Limonens (Bd. V, S. 137) (W., A. 252, 113, 120). Krystalle (aus verd. Methylalkohol). Monoklin (Beyer, Z. Kr. 18, 302; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 222). F: 112-413° (W., A. 252, 120).  $[\alpha]_0^{0.4}$ : -102,62° (in Chloroform, p = 7,344) (W., A. 270, 183).
- γ) Inaktive Form, Dipenten-a-nitrolanilin. B. Aus den optisch aktiven Komponenten in Alkohol (W., A. 252, 126). — F: 125—126°.
  - $\textbf{\textit{Limonen-}\beta-nitrolanilin} \ \ C_{16}H_{22}ON_2 = (C_6H_5\cdot NH)(CH_3)[CH_2:C(CH_3)]C_6H_7:N\cdot OH.$
- a) Linksdrehende Form, [d-Limonen]-β-nitrolanilin. B. s. o. bei [d-Limonen]-a-nitrolanilin. Verfilzte Nadeln (aus Alkohol). F: 153—154° (W., A. 252, 121). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Ather und kaltem Benzol, leicht in Chloroform und heißem Benzol; löslich in 4 Tln. heißem Alkohol;  $[a_{10}^{10.4}: -89,39^{\circ}]$  (in Chloroform, p = 5,133) (W., A. 270, 184). Ist stärker basisch als [d-Limonen]- $\alpha$ -nitrolanilin und bleibt beim Verdünnen der Eisessiglösung mit Wasser als Acetat in Lösung (W., A. 270, 186). — Beim Erhitzen wird unter Auftreten von Isonitrilgeruch Anilin abgespalten (W., A. 270, 187). Mit konzentrierter wäßriger Salzsäure entsteht das salzsaure Salz (W., A. 270, 181), mit methylalkoholischem Chlorwasserstoff Hydrochlor-[d-limonen]-β-nitrolanilin (S. 2) (W., A. 270, 187).
- β) Rechtsdrehende Form, [l-Limonen]-β-nitrolanilin. B. Analog [d-Limonen]- $\beta$ -nitrolanilin. — F: 153° (W.,  $\hat{B}$ . 24, 1562).  $[a]_{0}^{19.4}$ : +87,17° (in Chloroform, p = 6,117) (W., A. 270, 185).
- γ) Inaktive Form, Dipenten-β-nitrolanilin. B. Aus den optisch aktiven Komponenten in Alkohol (W., A. 252, 126). — Verfilzte Kryställchen. F: 149°.

Oxim des 1-Benzylamino-p-menthen-(8(9))-ons-(2), 1-Benzylamino-dihydro-

- $\begin{array}{l} carvoxim, \ Limonennitrolbenzylamin \ C_{17}H_{24}ON_2 = \\ C_{8}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot NH \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CCH_{3} \\ CC(:N \cdot OH) \cdot CH_{2} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CH_{2} \\ CH_{3} \\ \end{array} \\ CH_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} CH_{3} \\$ Infolge des Vorhandenseins zweier asymmetrischer Kohlenstoffatome sind zwei diastereoisomere Reihen (a-Reihe und  $\beta$ -Reihe) möglich, jede zwei enantiostereoisomere aktive Formen und die zugehörige inaktive Form umfassend. Die unter a bis c aufgeführten Verbindungen bilden die a-Reihe; die Verbindungen der leichter löslichen β-Reihe sind nicht rein erhalten (WALLACH, A. 252, 122).
- a) Rechtsdrehende Form, [d-Limonen]-nitrolbenzylamin. B. Durch Erwärmen von 10 g [d-Limonen]-a-nitrosochlorid (Bd. V, S. 135) mit 12 g Benzylamin in 40 ccm Alkohol (W., A. 252, 121). — Nadeln (aus Alkohol). F:  $93^{\circ}$  (W.).  $[a]_{0}^{0.5}$ :  $+ 163,8^{\circ}$  (in Chloroform, p = 7,027) (W., Conrady, A. 252, 147). — Die Salze sind meist schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Alkohol und zeigen umgekehrten Drehungssinn wie die freie Base (W.). —  $C_{17}H_{24}ON_2 + HCl$ . Krystalle (aus Wasser).  $[a]_1^{6}$ : —82,266 (in verd. Alkohol, p = 3,975) (W., C.). — Nitrat. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser (W.).  $[a]_1^{6}$ : —81,56 (in verd. Alkohol, p = 1,034) (W., C.). — d-Tartrat.  $[a]_2^{6,5}$ : —49,936 (in verd. Alkohol, p = 1,133) (W., C.). —1-Tartrat.  $[a]_2^{6,5}$ : —69,96 (in verd. Alkohol, p = 0,968) (W., C.).
- b) Linksdrehende Form, [l-Limonen]-nitrolbenzylamin. B. Aus [l-Limonen]-a-nitrosochlorid und Benzylamin in Alkohol (W., A. 252, 121). F: 93° (W.).  $[a]_{0}^{1.5}$ : —163,6° (in Chloroform, p = 6,829).  $C_{17}H_{24}ON_2 + HCl$  (W.).  $[a]_{0}^{10.5}$ : +83,06° (in verd. Alkohol, p = 3,274) (W., C.). Nitrat.  $[a]_{0}^{10.5}$ : +81,0° (in verd. Alkohol, p = 1,019) (W., C.). d-Tartrat.  $[a]_{0}^{10}$ : +69,6° (in verd. Alkohol, p = 1,378). l-Tartrat.  $[a]_{0}^{10}$ : +51,0° (in verd. Alkohol, p = 1,119) (W., C.).
- c) Inaktive Form, Dipenten-nitrolbenzylamin. B. Durch Kombination der optisch aktiven Formen (W., A. 252, 126). Tafeln (aus verd. Alkohol). Monoklin (sphenoidisch) (Beyer, Z. Kr. 18, 304; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 442). F: 109—110° (W.).

Oxim des 1-Phenylnitrosamino-p-menthen-(8(9))-ons-(2), 1-Phenylnitrosaminodihydrocarvoxim, N - Nitroso - limonennitrolanilin  $C_{16}H_{21}O_2N_3 =$ 

- $\frac{\text{CH}_3}{\text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{N(NO)}} > \text{C} < \frac{\text{CH}_2}{\text{C}(::\text{N \cdot OH)} \cdot \text{CH}_2} > \text{CH} \cdot \text{C} < \frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_3}.$  Zahl und Art der stereoisomeren Formen entsprechen denjenigen von Limonen-nitrolanilin (S. 7 und 8).
- a) N-Nitroso-limonen-a-nitrolanilin  $C_{16}H_{21}O_2N_3=[C_6H_5\cdot N(NO)](CH_3)[CH_2:C(CH_3)]C_6H_7:N\cdot OH.$
- a) Rechtsdrehende Form, N-Nitroso-[d-limonen]-a-nitrolanilin. B. Aus [d-Limonen]-a-nitrolanilin in Eisessig mit wäßr. NaNO<sub>2</sub> (Wallach, A. 270, 183). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142<sup>9</sup> (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in etwa 10 Tln. Äther oder Benzol, schwer löslich in kaltem Eisessig. [a]<sub>0</sub><sup>19,8</sup>:  $+46,2^{\circ}$  (in Chloroform, p = 4,208).

β) Linksdrehende Form, N-Nitroso-[1-limonen]-a-nitrolanilin. [l-Limonen]-a-nitrolanilin in Eisessig mit wäßr. NaNO<sub>2</sub> (W., Å. 270, 183). — F: 142º (Zers.).  $[a]_{\rm p}^{18,8}$ :  $-47,82^{\circ}$  (in Chloroform, p = 4,291).

y) Inaktive Form, N-Nitroso-dipenten-a-nitrolanilin. B. Durch Mischen der optisch aktiven Komponenten (W., A. 270, 184). — Krystalle, F: 147<sup>o</sup> (Zers.). Schwerer

löslich als die aktiven Formen.

b)  $N-Nitroso-limonen-\beta-nitrolanilin$   $C_{16}H_{21}O_2N_3 = [C_6H_5 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_2 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_2 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3)[CH_3 \cdot N(NO)](CH_3 \cdot N(NO))(CH_3 \cdot N(N$ 

 $C(CH_2)C_6H_2: N\cdot OH$ .

a) Sterisch dem d-Limonen entsprechende Form, N-Nitroso-[d-limonen]β-nitrolanilin. B. Man reibt [d-Limonen]-β-nitrolanilin mit etwas konz. Salzsäure an, bringt das entstandene Salz durch Zusatz von viel Wasser in Lösung, fügt Eis zu und versetzt mit NaNO2 in verdünnter wäßriger Lösung (WALLACH, A. 270, 185). - Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 1360 (Zers.).

β) Sterisch dem l-Limonen entsprechende Form, N-Nitroso-[1-limonen].

- β-nitrolanilin. B. Aus [l-Limonen]-β-nitrolanilin analog dem Enantiostereoisomeren (W., A. 270, 185). F: 136° (Zers.).
   γ) Inaktive Form, N-Nitroso-dipenten-β-nitrolanilin. B. Durch Mischen der optisch aktiven Komponenten (W., A. 270, 185). - F: 1290. Sehr leicht löslich, krystallisiert weniger gut als die aktiven Formen.
- 4. Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung  $C_{10}H_{16}O$ . Struktur des Kohlenstoffskeletts: C-C < C C > C C < C.

Origanennitrolbenzylamin  $C_{17}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_{15} : N \cdot OH$ . Aus Origanen-nitrosochlorid (Bd. V, S. 140), in Alkohol gelöst, und Benzylamin (PICKLES, Soc. 93, 869). - Prismen (aus verd. Methylalkohol). F: 104-1050.

- 5. Aminoderivat des 1.1.5 Trimethyl 2 methylen cyclohexanons (3)  $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3(CH_2:)C_6H_5O.$
- 1.1.5 Trimethyl 2 anilinomethylen cyclohexanon (3), Anilinomethylen - $\label{eq:chi_substitute} \mbox{dihydroisophoron} \quad C_{16}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH : C < \\ CO - CH_2 > CH \cdot CH_3 \quad \mbox{ist} \quad \mbox{desmotrop}$ mit 1.1.5-Trimethyl-2-phenyliminomethyl-cyclohexanon-(3), Bd. XII, S. 206.
- 6. Aminoderivate des 2.6.6 Trimethyl bicyclo [1.1.3] heptanons-(3) (Pinocamphons)  $C_{10}H_{16}O$  (Bd. VII, S. 95).

Oxim des 2 - Amino-2.6.6 - trimethyl - bicyclo -  $HO \cdot N : C \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CH$ [1.1.3] - heptanons - (3), Amino - pinocamphon - oxim, Pinennitrolamin C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 20 g Pinennitroscellorid (Bd. V, S. 153), suspendiert in 100 ccm absol. Alkohol, mit 25 ccm konz.

Ammoniak bei 45° (Leach, Soc. 91, 3). — Nadeln (aus Petroläther), Nadeln mit ½ Mol. H<sub>2</sub>O (aus Alkohol). Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 137°; die wasserhaltige Verbindung erweicht bei 117° und schmilzt bei 123—125°. Löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Eisessig, mäßig löslich in warmem Benzol, Aceton und Petroläther, sehr wenig in Ather. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren, löslich in verd. Atzalkalien. Reduziert Fehlingsche Lösung. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure Pinocamphon (Bd. VII, 8. 95). —  $C_{10}H_{18}ON_2 + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol); ersetzt sich bei 235–240°. — Oxalat. 2  $C_{10}H_{18}ON_2 + C_2H_2O_4$ . Prismen (aus verd. Alkohol). F: 235°; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — 2  $C_{10}H_{18}ON_2 + 2$   $HCl + PtCl_4$ . Dunkelorange Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 185°, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Pinennitrolpropylamin  $C_{13}H_{24}ON_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$ . Aus Pinennitrosochlorid und Propylamin beim Erwärmen in alkoh. Lösung (Wallach, Früstück, A. 268, 217). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 96°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Pinennitrol} - [\beta.\gamma - \textbf{dibrom - propylamin}] & C_{13}H_{22}ON_2Br_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2Br. & B. & Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht, wenn man Pinennitrolallylamin and Pinennit$ in Eisessig löst und unter Kühlung Brom bis zur beginnenden Rotfärbung hinzufügt (W., F., A. 268, 219). — C<sub>13</sub>H<sub>22</sub>ON<sub>2</sub>Br<sub>2</sub> + HBr. Krystalle (aus Alkohol). F: 163—164°.

Pinennitrolisoamylamin  $C_{15}H_{28}ON_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot C_5H_{11}$ . B. Aus Pinennitrosochlorid und Isoamylamin in warmem Alkohol (W., F., A. 268, 217). — Blättchen (aus  $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F:  $105-106^{\circ}$ .

Pinennitrolallylamin  $C_{13}H_{22}ON_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2 \cdot B$ . Aus Pinennitrosochlorid und Allylamin in warmem Alkohol (W., F., A. 268, 217). — Krystalle mit 1 Mol. Alkohol (aus  $90^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F:  $94^{\circ}$ . —  $C_{13}H_{22}ON_2 + HBr$ . Nadeln (aus Wasser). F:  $147^{\circ}$ .

Pinennitrolbenzylamin  $C_{17}H_{24}ON_2=HO\cdot N:C_{10}H_{15}\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_8H_5$ . B. Aus Pinennitrosochlorid und Benzylamin in Alkohol (Wallach, A. 252, 130). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). Rhombisch bisphenoidisch (HINTZE, A. 252, 131; BEYER, Z. Kr. 18, 303; vgl. (4roth, Ch. Kr. 4, 443). F: 122—123° (W.). —  $C_{17}H_{24}ON_2+HCl$ . Prismen (aus Wasser) (W.).

- N Benzal pinennitrolamin  $C_{17}H_{22}ON_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Pinennitrolamin in absol. Alkohol mit Benzaldehyd unter Erwärmung (Leach, Soc. 91, 7). Prismen (aus Alkohol). F:  $162^9$ . Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Benzol oder Äther, schwer in kaltem Petroläther.
- N-Salicylal-pinennitrolamin  $C_{17}H_{22}O_2N_2 = HO \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Aus Pinennitrolamin in Alkohol mit Salicylaldehyd (Leach, Soc. 91, 7). Schwefelgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 128<sup>6</sup>. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Äther, Eisessig, löslich in heißem Petroläther.
- N-Acetyl-pinennitrolamin  $C_{12}H_{20}O_2N_2=HO\cdot N:C_{10}H_{15}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen des Pinennitrolamins mit Essigsäureanhydrid (Leach, Soc. 91, 6). Prismen (aus Alkohol). F: 224° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, ziemlich schwer in Chloroform, Benzol, Äther, sehr wenig in Petroläther; löslich in Alkali und verdünnten Säuren.
- O.N-Dibenzoyl-pinennitrolamin  $C_{24}H_{26}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Aus Pinennitrolamin durch Benzoylierung nach der Schotten-Baumannschen Methode (Leach, Soc. 91, 6). Prismen (aus Alkohol). F: 167°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform, schwer in Äther, sehr wenig in Petroläther.
- O.N Dianilinoformyl pinennitrolamin  $C_{24}H_{28}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot N : C_{10}H_{15} \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Pinennitrolamin in heißem Benzol mit Phenylisocyanat (Leach, Soc. 91, 6). Nädelchen (aus Alkohol). F: 133° (Zers.). Löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in heißem Benzol.
- 7. Aminoderivate des 1.7.7 Trimethyl bicyclo [1.2.2] heptanons (2) (Camphers)  $C_{10}H_{16}O$  (Bd. VII, S. 101).

#### a-Amino-campher und seine Derivate.

3 - Amino -1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2),  $H_2C$ — $C(CH_3)$ —CO3-Amino-campher,  $\alpha$ -Amino-campher, [Campheryl-(3)]-amin  $\alpha$  $C(CH_3)_2$ C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus a-Nitro-campher (Bd. VII, S. 128), gelöst in starker Kalilauge, mit Natriumamalgam H<sub>2</sub>C-(SCHIFF, B. 13, 1404). Aus a.β-Dibrom-a'-nitro-campher (Bd. VII, S. 133) durch Kochen mit Zinn und Eisessig (KACHLER, SPITZER, M. 4, 567). Aus a-Triazocampher (Bd. VII, S. 133) mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Zinnehlorür und Salzsäure (FORSTER, FIERZ, Soc. 87, 831). Aus gewöhnlichem a-Isonitrosocampher (Bd. VII, S. 584) mit Zinkstaub und Essigsäure (Claisen, Manasse, A. 274, 90) oder mit Zinkstaub und wäßr. Natronlauge (DUDEN, PRITZKOW, B. 32, 1539). Aus farblosem a-Isonitrosocampher-methyläther (Bd. VII, S. 586) mit Éisessig und Zinkstaub (FORSTER, Soc. 85, 895). Aus Campherchinonmono-azin (Bd. VII, S. 590) in Alkohol mit Zinkstaub und Eisessig (Oddo, G. 27 II, 120). — Darst. Man gibt 100 ccm Wasser zu einer Lösung von je 9 g Isonitrosocampher in 50 ccm Eisessig. trägt allmählich 18 g Zinkstaub ein, erwärmt schließlich 1-2 Stdn., übersättigt mit Natronlauge und äthert aus (Cl., M.); aus der getrockneten ätherischen Lösung scheidet man den a-Amino-campher zweckmäßig durch Einleiten von CO<sub>2</sub> als krystallinisches Carbonat ab (Rupe, B. 28, 777). Man löst 100 g Isonitrosocampher in 400 ccm 33% iger Natronlauge +400 ccm Wasser, versetzt allmählich mit ca. 120 g Zinkstaub, verdünnt nach etwa ½ Stde. mit Wasser und äthert aus (D., Pr., B. 32, 1539). — Paraffinartige Masse von fischartig basischem Geruch. Erweicht bei ca. 70°, ist erst bei 110° völlig geschmolzen (Fo.). Kp: 243° bis 245° (Cl., M.), 245° (D., Pr.), 246,4° (Sch.); Kp<sub>758</sub>: 242° (Fo.). Flüchtig mitWasserdampf (D., Pr., A. 307, 211). Leicht löslich in organischen Mitteln (Cl., M.). Zieht CO<sub>2</sub> an (Cl., M.). M.). — Spaltet beim Stehen langsam, beim Erhitzen auf ca. 100° rascher Wasser ab unter Bildung der Verbindung  $C_{10}H_{15} < N > C_{10}H_{16}$  (Syst. No. 3484) (D., Pr., A. 307, 215). Reduziert Fehlingsche Lösung, Silbersalze und Quecksilbersalze (Soh.). Wird durch Natrium und siedenden Alkohol zu hochschmelzendem 3-Amino-borneol (Bd. XIII, S. 353) (D., MACINTYRE,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Campher" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 117.

B. 31, 1902), durch Natrium und feuchten Äther zu niedrigschmelzendem 3-Amino-borneol reduziert (D., M., A. 318, 66). Liefert in kalter mineralsaurer Lösung mit Natriumnitritlösung Diazocampher (Syst. No. 3566) (Angeli, G. 23 II, 351; 24 II, 318). a-Amino-campher kondensiert sich mit Aldehyden oder  $\beta$ -Dioxoverbindungen zu Anhydroverbindungen OC<sub>10</sub>H<sub>15</sub>·N:CHR bezw.  $OC_{10}H_{15} \cdot N : C(R) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot R'$  (D., Treff, A. 313, 26). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3-Amino-campher mit 2 Mol.-Gew. Äthylenoxyd auf ca. 100° im geschlossenen Rohr entsteht 3-[Bis-(β-oxy-āthyl)-amino]-campher (S. 12); wendet man nur 1 Mol.-Gew. Äthylenoxyd an, so wird ein Gemenge von 3-[Bis-(β-oxy-āthyl)-amino]-campher mit (nicht isoliertem)  $3-[(\beta-Oxy-athyl)-amino]$ -campher und unverändertem 3-Amino-campher erhalten (D., A. 307, 191, 193). Beim Erhitzen von 3-Amino-campher mit Chloressigsäureäthylester entsteht N-[Campheryl-(3)]-glycin-äthylester (S. 16), beim Erhitzen mit Chloressigsäure und Soda entsteht Di-[campheryl-(3)]-amin (S. 13) (EINHORN, JAHN, B. 35, 3661). Die Einw. von Kaliumcyanat auf a-Amino-campher in wäßrig-salzsaurer Lösung ergibt [Campheryl-(3)]-harnstoff (S. 14) (RUPE, B. 28, 778; FORSTER, FIERZ, Soc. 87, 113). Beim Erhitzen des a-Amino-camphers mit seinem salzsauren Salz auf 220—230° im geschlossenen Rohr entstehen neben anderen Produkten 2 isomere Verbindungen  $C_{20}H_{28}N_2$  ("Dicamphenpyrazine") (Syst. No. 3485), Campherchinon und Campher (E., J., B. **35**, 3665). 3-Amino-campher reagiert mit Benzoldiazoniumsalz in Sodalösung unter Bildung von N-Phenyl-N'-[campheryl-(3)]-triazen (Syst. No. 2235) (For-STER, GARLAND, Soc. 95, 2057). — Physiologische Wirkung von salzsaurem 3-Amino-campher: Filehne, A. 274, 91; Lo Monaco, Oddo, R. A. L. [5] 6 II, 151. — C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + HCl (Sch.). Krystalle (aus Alkohol). F: 223—225° (Bräunung) (Cl., M.), 226—228° (Zers.) (Oddo, G. 27 II, 121). — Hydrojodid. Nadeln (aus Wasser); F: 252—253° (Zers.) (D., Pr., B. 32, 1539). — C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + HNO<sub>2</sub>. Krystallinisch. Zersetzt sich stürmisch gegen 100° (CL., M.). — Saures Oxalat. Blättchen (aus Alkohol). F: 194°; schwer löslich in Alkohol und Wasser (D., Pr., B. 32, 1539). — Pikrat. Nadeln. Zersetzt sich bei 191° (D., Pr., B. 32, 1539). — 2 C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub> (Soh.). Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol-Äther); ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (CL., M.).

3-Amino-campher-oxim  $C_{10}H_{18}ON_2=C_8H_{14}$  C:N·OH CH·NH<sub>2</sub>. B. Aus 5 g salzsaurem 3-Amino-campher, 3 g salzsaurem Hydroxylamin und 12 g Natriumacetat in 20 ccm Wasser auf dem Wasserbad (4—6 Stdn.) (Lapworth, Harvey, Soc. 81, 550). — Blättchen oder Prismen (aus Benzol). F: 144—145°; sublimiert bei vorsichtigem Erwärmen; ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, praktisch unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin;  $[a]_6^{b}$ :  $+60,5^{\circ}$  (in  $1^{\circ}/_{0}$ iger, absolut alkoholischer Lösung);  $[a]_5^{b}$ :  $+36,7^{\circ}$  (in  $1^{\circ}/_{0}$ iger Lösung in verd. Salzsäure) (L., H.). Leicht löslich in verd. Mineralsäuren, löslich in überschüssigen Ätzalkalien (L., H.). — Bei schwachem Erhitzen über den Schmelzpunkt tritt Geruch nach Campheroxim, bei höherem tiefgehende Zersetzung ein (L., H.). Bei der Reduktion entsteht Bornylendiamin (Bd. XIII, S. 6) (Duden, D. R. P. 160103; C. 1905 II, 178). —  $C_{10}H_{18}ON_2 + HCl$ . Rechteckige Prismen mit 1  $H_2O$ ; sehr leicht löslich in Alkohol, noch leichter in Wasser;  $[a]_{0}$ :  $+27,6^{\circ}$  (in  $2^{\circ}/_{0}$ iger wäßriger Lösung) (L., H.). —  $2 C_{10}H_{18}ON_2 + 2 HCl + PtCl_4$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol mit Ather); F: 209—211° (Zers.); leicht löslich in Wasser (L., H.).

3-Methylamino-campher  $C_{11}H_{19}ON=C_8H_{14}$  CO  $C_{11}CO$  B. Neben 3-Dimethylamino-campher bei der Einw. von  $CH_3I$  auf 3-Amino-campher in Äther und Durchschütteln mit Natronlauge (Duden, Pritzkow, B. 32, 1541; Knorr, D. R. P. 105498; C. 1900 I, 738). Aus a-Isonitroso-campher-N-methyläther (Bd. VII, S. 587) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Forster, Soc. 85, 897). — In Kältemischung erstarrendes Öl. Kp<sub>746</sub>: 241° (korr.) (D., Pr.); Kp<sub>760</sub>: 237—238° (Fo.). — Liefert in wäßrig-salzsaurer Lösung mit Kaliumcyanat N-Methyl-N-[campheryl-(3)]-harnstoff (S. 15) (D., P.; Fo., Fierz, Soc. 87, 118). Reagiert mit Benzoldiazoniumsalz in Sodalösung unter Bildung von N-Methyl-N'-phenyl-N-[campheryl-(3)]-triazen (Syst. No. 2235) (Fo., Garland, Soc. 95, 2066). — Hydrochlorid. Prismen pheryl-(3)]-triazen (Syst. No. 2235); leicht löslich in Wasser (D., Pr.). — Hydrojodid. Prismen; F: 201—202°; schwerer löslich als das Hydrochlorid (D., Pr.). — Saures Oxalat. Säulen; F: 191°; löslich in Wasser und Alkohol (D., Pr.). — Pikrat  $C_{11}H_{19}ON + C_6H_3O_7N_3$ . Nadeln (aus Wasser); F: 187° (D., Pr.). — 2  $C_{11}H_{19}ON + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Rote Nadeln (aus Alkohol); schwärzt sich bei 115° (Fo.).

3-Dimethylamino-campher  $C_{12}H_{21}ON = C_8H_{14}CO$ . B. Entsteht neben 3-Methylamino-campher, wenn man 3-Amino-campher in Äther mit Methyljodid behandelt,

das Reaktionsgemisch mit Natronlauge durchschüttelt und noch einige Stunden stehen läßt (Duden, Pritzkow, B. 32, 1540). Aus farblosem a-Isonitroso-campher-methyläther (Bd. VII, S. 586) und Methylmagnesiumjodid in Ather (Forster, Soc. 87, 239). Aus dem farblosen Benzoyl-a-isonitrosocampher (Bd. VII, S. 588) mit Methylmagnesiumjodid (Fo.). — Prismen (aus Petroläther). F: 37° (D., P.). Kp<sub>745</sub>: 242—243° (D., P.). [a]<sub>b</sub>:  $+50.0^{\circ}$  (0,8497 g in 25 com absol. Alkohol) (F.). — Gibt mit Natrium und Alkohol 3-Dimethylamino-borneol (Bd. XIII, S. 353) (D., P.). — Hydrochlorid. Sechsseitige Prismen (aus Alkohol); F: 220—222° (D., P.). — Hydrojodid. Flache Nadeln (aus Wasser); F: 251° (Zers.) (F.), 243° (D., P.); schwer löslich in kaltem Wasser (D., P.). — Acetat. Nadeln (aus Wasser); F: 251° (Zers.) (F.). — Pikrat C<sub>12</sub>H<sub>21</sub>ON + C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Krystalle (aus Alkohol); F: 213° (Zers.) (D., P.), 220° (Zers.) (F.); schwer löslich in heißem Alkohol (F.). — Chloroplatinat. Orange Platten; F: 211° (Zers.); sehr wenig löslich in heißem Alkohol (F.).

- 3-Dimethylamino-campher -hydroxymethylat, Trimethyl [campheryl (3)] ammoniumhydroxyd  $C_{13}H_{25}O_2N = C_8H_{14}$  CO ammoniumhydroxyd  $C_{13}H_{25}O_2N = C_8H_{14}$  B. Das Jodid entsteht aus 3-Dimethylamino-campher und Methyljodid in Äther (Duden, Pritzkow, B. 32, 1543). Das Jodid liefert bei der Benzoylierung nach Schotten-Baumann das O-Benzoylderivat der Enolform (Bd. XIII, S. 354) (Rabe, Schneider, B. 41, 876). Jodid. Vierseitige Tafeln (aus Methylalkohol mit Äther); F: 206°; leicht löslich in Wasser, Chloroform und Alkohol (D., Pr.). Chloroplatinat 2  $C_{13}H_{24}ON \cdot Cl + PtCl_4$ . Orangefarbene Krystalle. Zersetzt sich bei 228° (D., P.).
- 3-Anilino-campher  $C_{16}H_{21}ON = C_8H_{14}$  CO CH·NH· $C_6H_5$ . B. Man schüttelt eine äther. Lösung von 3-Phenylimino-campher (Bd. XII, S. 206) mit  $10^9/_0$ iger Kalilauge und Zinkstaub bis zur Entfärbung (Forster, Thornley, Soc. 95, 950). Frismen (aus Alkohol). F: 80°. Sehr leicht löslich in organischen Flüssigkeiten, schwer in siedendem Wasser.  $[a]_p$ :  $+127,0^0$  (0,0902 g in 25 ccm Chloroform). Wird durch PtCl<sub>4</sub> oxydiert. Liefert ein N-Nitrosoderivat (S. 17).
- 3-[4-Chlor-anilino]-campher  $C_{16}H_{20}ONCl=C_8H_{14}$  CO CH·NH· $C_6H_4Cl$  B. Aus 3-[4-Chlor-phenylimino]-campher (Bd. XII, S. 610) in Eisessig mit Zinkstaub (F., Th., Soc. 95, 954). Sechsseitige Prismen (aus verd. Alkohol). F: 98°; leicht löslich in organischen Flüssigkeiten;  $[a]_n$ : +93.9° (0.0931 g in 25 ccm Chloroform).
- 3-[Methyl-( $\beta$ -oxy-äthyl)-amino]-campher  $C_{13}H_{23}O_2N=C_8H_{14}$  CO . B. Aus 3-Methylamino-campher (S. 11) und Äthylenoxyd (Syst. No. 2362) bei 100° im Einschlußrohr (Duden, A. 307, 195). Geruchloses, dickes Öl. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. Beim Erhitzen mit Säuren oder durch Destillation entsteht die Verbindung  $C_8H_{14}$  C  $CH_2$  (Syst. No. 4193).
- 3-[Bis- $(\beta$ -oxy-äthyl)-amino]-campher  $C_{14}H_{25}O_3N=C_8H_{14}$   $CH\cdot N(CH_2\cdot CH_2\cdot OH)_2$ B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-campher, 2 Mol.-Gew. Äthylenoxyd und etwas Äther bei  $100^0$  bis  $110^0$  im Einschlußrohr (Duden, A. 307, 191). —Öl, das auch im Kältegemisch nicht erstarrt. Mit Wasserdampf nicht flüchtig. Ziemlich löslich in kaltem Wasser; scheidet sich beim Erhitzen als Öl ab. Reduziert heiße Fehlingsche Lösung. Geht bei der Destillation oder beim Erhitzen mit verd. Säuren in die Verbindung  $C_8H_{14}$   $C\cdot N(CH_2\cdot CH_2\cdot OH)\cdot CH_2$  (Syst. No. 4193) über. Pikrat  $C_{14}H_{25}O_3N+C_6H_3O_7N_3$ . Blättchen (aus Alkohol). F: 139—140° (Zers.)
- 3-[4-Oxy-anilino]-campher  $C_{16}H_{21}O_2N=C_8H_{14}$  CO  $C_{H_4}O_{H_4}O_{H_5}O_{H_4}O_{H_5}O_{H_$
- $3 p Anisidino campher \ C_{17} H_{23} O_2 N = C_8 H_{14} \underbrace{ \begin{array}{c} CO \\ CH \cdot NH \cdot C_5 H_4 \cdot O \cdot CH_3 \end{array}}. \quad \textit{B. Beim Eintragen von Zinkstaub in die Lösung von 3-[4-Methoxy-phenylimino]-campher (Bd. XIII, Barthard Regional$

S. 456) in Eisessig bis zur Entfärbung (F., Th., Soc. 95, 952). — Sechsseitige Prismen (aus Alkohol). F: 101°. Sehr leicht löslich in organischen Flüssigkeiten.  $[\alpha]_D$ : +68,3° (0,0915 g in 25 cem Chloroform).

3-p-Phenetidino-campher  $C_{18}H_{25}O_2N=C_8H_{14}CH\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-[4-Äthoxy-phenylimino]-campher (Bd. XIII, S. 456) mittels Zinkstaub in wäßr. Kalilauge oder in Eisessig (F., Th., Soc. 95, 953). — Öl. —  $C_{18}H_{25}O_2N+HCl$ . Farblose Krystalle. Zersetzt sich bei  $210^\circ$ ; [ $\alpha$ ]<sub>D</sub>:  $+101.9^\circ$  (0.1880 g in 25 ccm Alkohol).

3-Benzalamino-campher-oxim  $C_{17}H_{22}ON_2 = C_8H_{14}CH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$  B. Aus 3-Amino-campher-oxim (S. 11) und Benzaldehyd in wenig Alkohol (Lapworth, Harvey, Soc. 81, 555). — Prismen (aus Alkohol). F: 153—154 $^{\circ}$ . Ziemlich löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, unlöslich in Petroläther, fast unlöslich in verd. Natronlauge, leicht löslich in verd. Salzsäure. — Wird durch kurzes Erwärmen mit mäßig konz. Salzsäure hydrolysiert unter Bildung von Benzaldehyd und 3-Amino-campher-oxim.

Acetylaceton-mono-[campheryl-(3)-imid]  $C_{15}H_{23}O_2N=C_8H_{14}$  CO . B. Aus 3-Amino-campher und Acetylaceton (Bd. I, S. 777) in Gegenwart von etwas Äther (Duden, Treff, A. 318, 32). — Nadeln (aus Methylalkohol oder Äther-Ligroin). F: 88°. Leicht löslich in organischen Mitteln, praktisch unlöslich in Wasser. — Wird durch alkoh. Natriumäthylat in die isomere Verbindung  $C_8H_{14}$  CH·N:  $\dot{C}$  COH<sub>3</sub> (Syst. No. 3239) umgelagert.

Benzoylaceton-mono-[campheryl-(3)-imid]  $C_{20}H_{25}O_2N=C_8H_{14}$  . B. Aus 3-Amino-campher und Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) auf dem Wasserbade (D., T., A. 313, 56). — Prismen (aus Alkohol). F: 111°. In organischen Mitteln, außer Ligroin, leicht löslich. — Wird durch Einw. von alkoh. Natriumäthylat und Erhitzen des entstandenen Zwischenproduktes auf 100° in das Pyrrolderivat  $C_8H_{14}$  . C.— C·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3187) übergeführt.

3.3'-Imino-di-campher, Di-[campheryl-(3)]-amin  $C_{20}H_{31}O_2N = \begin{bmatrix} C_8H_{14} & C_{14} \\ C_{14} \end{bmatrix}_2NH$ . B. Neben anderen Produkten durch 24-stdg. Erwärmen von 100 g 3-Amino-campher mit 60 g entwässerter Soda und 30 g Chloressigsäure (Einhorn, Jahn, B. 35, 3662). — Nadeln (aus Petroläther). Sintert bei 160°, schmilzt bei 181—182° unter Zersetzung. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in organischen Mitteln, unlöslich in Wasser; schwache Base. Wird von Natrium + Alkohol zu 3.3'-Imino-di-borneol (Bd. XIII, S. 353) reduziert. Giftig. —  $C_{20}H_{31}O_2N + HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol + Äther). F: 220—222°. Löslich in Chloroform, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in wäßr. und äther. Salzsäure. —  $C_{20}H_{31}O_2N + H_2SO_4$ . Nadeln (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei 212°. Löslich in viel kaltem angesäuertem Wasser. — Pikrat  $C_{20}H_{31}O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 185°.

- 3-Formamino-campher  $C_{11}H_{17}O_2N = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\underset{CH}{\leftarrow}} NH \cdot CHO$ . B. Beim Kochen von 3-Amino-campher mit Ameisensäure (Claisen, Manasse, A. 274, 93). Krystalle (aus Benzol Ligroin). F: 87° (M., B. 31, 3260). Ziemlich löslich in warmem Wasser (C., M.).
- 3-Acetamino-campher  $C_{12}H_{19}O_2N = C_8H_{14}$ CO

  campher in wenig Äther mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Claisen, Manasse, A. 274, 93). Man gibt nach und nach Zinkstaub zu einer Lösung von gewöhnlichem a-Isonitroso-campher in viel Eisessig und erhitzt einige Stunden (C., M.). Blättchen (aus Benzol). F: 121—122° (M., B. 31, 3260). Löslich in heißem Wasser (C., M.).
- 3-[Acetylmethylamino]-campher  $C_{18}H_{21}O_2N=C_8H_{14} < \begin{array}{c} CU\\ CH\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3 \end{array}$ . B. Durch Erwärmen von 3-Methylamino-campher mit Essigsäureanhydrid (Duden, Pritzkow, B. 32, 1541). Farblose Blättchen (aus verd. Alkohol). F:  $105^{\circ}$ .

14

3-Benzamino-campher  $C_{17}H_{21}O_2N=C_8H_{14}$  CO  $C_8H_5$  B. Aus 3-Amino-campher durch 3-stdg. Erhitzen mit ca.  $4^{1}/_{2}$  Tln. Benzoesäureanhydrid auf  $130^{\circ}$ . (Claisen, Manasse, A. 274, 94) oder durch Benzoylieren nach Schotten-Baumann (Forster, Soc. 85, 895). — Krystalle (aus Benzol oder aus Benzol + Ligroin). F:  $141^{\circ}$  (M., B. 31, 3260),  $132^{\circ}$  (F.). Kaum löslich in Wasser (C., M.).

O.N-Dibenzoyl-[3-amino-campher-oxim]  $C_{24}H_{26}O_3N_2 = C_8H_{14}$   $C: N\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$   $C: N\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$  B. Aus 3-Amino-campher-oxim (S. 11) und Benzoylchlorid + Natronlauge (Lapworth, Harvey, Soc. 81, 552). — Prismen (aus Alkohol). F: 146—147°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Ather und Benzol, fast unlöslich in Petroläther. [a] $_0^{18}$ : + 104,8° (0.3317 g in 25.1 ccm absol. Alkohol).

[Campheryl - (3)] - carbamidsäure - methylester, [Campheryl - (3)] - urethylan  $C_{12}H_{19}O_3N = C_8H_{14} \xrightarrow{CO}$ . B. Aus [Campheryl-(3)]-isocyanat und Methylalkohol (Forster, Fierz, Soc. 87, 121). — Weiße Nadeln (aus Petroläther). F: 108°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. [ $\alpha$ ]<sub>p</sub>: +43,5° (0,2636 g in 25 ccm Chloroform).

[Campheryl-(3)]-carbamidsäure-äthylester, [Campheryl-(3)]-urethan  $C_{13}H_{21}O_3N=C_8H_{14}$  CO B. Aus [Campheryl-(3)]-isocyanat und Äthylalkohol (Fo., Fi., Soc. 87, 121). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. [ $\alpha$ ]<sub>D</sub>: +38,3° (0,5262 g in 25 cem Chloroform).

3-Ureido-campher, [Campheryl-(3)]-harnstoff  $C_{11}H_{18}O_2N_2 = C_8H_{14}$ B. Man versetzt die filtrierte Lösung von 10 g 3-Amino-campher-carbonat in 150 ccm  $2^0/_0$ iger Salzsäure mit 10 g Kaliumcyanat und läßt 1 Tag stehen (Rupe, B. 28, 778). Aus Pseudo-campherylharnstoff (Syst. No. 3635) durch Schütteln mit verd. Salzsäure (Forster, Fierz, Soc. 87, 115). — Nadeln (aus Benzol, Aceton oder verd. Alkohol). F: 169° (R.). Schwer löslich in Wasser, wenig in Åther, leicht in den übrigen organischen Mitteln (R.). [a]<sub>D</sub>: +7,1° (0,5275 g in 25 ccm absol. Alkohol) (Fo., Fi.). — Liefert mit Kaliumhypochlorit oder Kaliumhypobromit N.N'-Dihalogen-pseudocampherylharnstoff (Syst. No. 3635) (Forster, Grossmann, Soc. 89, 403). Wird durch Schütteln mit 10°/o;iger Natronlauge in Pseudocampherylharnstoff verwandelt (Fo., Fi.). Verwandelt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen mit ZnCl<sub>2</sub> in die Verbindung  $C_8H_{14}$ C· NH
CO (Syst. No. 3566) (R.). Reagiert mit salpetriger Säure unter Bildung von [Campheryl-(3)]-isocyanat (S. 16) (Fo., Fi.).

N-Bornyl-N'-[campheryl-(3)]-harnstoff  $C_{21}H_{34}O_2N_2=C_8H_{14}$  CO  $H_2C_8H_{14}$  B. Aus [Campheryl-(3)]-isocyanat und Bornylamin (Bd. XII, S. 45) in Benzol (Forster, Fierz, Soc. 87, 120). — Weiße Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 305° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol. [ $\alpha$ ]<sub>5</sub>: +28,6° (0,2987 g in 25 cem Chloroform).

N.N'-Di-[campheryl-(3)]-harnstoff  $C_{21}H_{32}O_3N_2 = \begin{bmatrix} C_8H_{14} & CO \\ CH\cdot NH \end{bmatrix}_{2}CO$ . B. Aus [Campheryl-(3)]-isocyanat durch Erhitzen mit Wasser (Fo., Fi., Soc. 87, 120). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 261°. Leicht löslich in heißem Benzol, ziemlich in Alkohol, Chloroform, unlöslich in Wasser.  $[\alpha]_{\nu}$ : +38,2° (0,502 g in 25 ccm Chloroform).

[Campheryl - (3)] - thiocarbamidsäure - O - methylester  $C_{12}H_{19}O_2NS = C_8H_{14}$ CO
CH-NH·CS·O·CH<sub>3</sub>
B. Aus [Campheryl-(3)]-isothiocyanat (S. 16) beim Erhitzen mit absol. Methylalkohol auf  $150^{\circ}$  (Forster, Jackson, Soc. 91, 1887). — Krystalle (aus Petroläther). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Chloroform, Benzol, Essigester. [a]<sub>D</sub>:  $+108,6^{\circ}$  (0,3645 g in 25 ccm Chloroform).

3 - Thioureido - campher, [Campheryl - (3)] - thioharnstoff  $C_{11}H_{18}ON_2S =$ Co CsH<sub>14</sub> CO Beim Einleiten von Ammoniak in die Chloroformlösung von CH-NH-CS-NH<sub>2</sub>. B. Beim Einleiten von Ammoniak in die Chloroformlösung von CH-NH-CS-NH<sub>2</sub>. Beim Einleiten von Ammoniak in die Chloroformlösung von CH-NH-CS-NH<sub>2</sub>. [Campheryl-(3)]-isothiocyanat (F., J., Soc. 91, 1886). — Blättchen (aus Wasser). F: 1806 (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser und heißem Benzol, unlöslich in Petroläther. [a]p: -44,9° (0,2640 g in 25 ccm Chloroform). — Salpetrige Säure erzeugt [Campheryl-(3)]-isothiocyanat.

N.N'-Di-[campheryl-(3)]-thioharnstoff  $C_{21}H_{32}O_2N_2S = \begin{bmatrix} C_8H_{14} & CO \\ CH \cdot NH \end{bmatrix}_2CS$ Aus [Campheryl-(3)]-isothiocyanat durch Einw. von Wasser, Säuren und Basen (F., J., Soc. 91, 1887). — Tafeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Eisessig, schwer in Ather, Essigster, Methylalkohol, Benzol, unlöslich in kaltem Petroläther. [a]<sub>D</sub>:  $\frac{1}{12}$ +54,3° (0,4832 g in 25 ccm Aceton). Unlöslich in Alkalien und verd. Säuren, wird durch konz. Salzsäure nicht verändert.

[Campheryl - (3)] - dithiocarbamidsäure  $C_{11}H_{17}ONS_2 = C_8H_{14}CO$ CH · NH · CS<sub>2</sub>H

Aus 3-Amino-campher in Ather mit Schwefelkohlenstoff (F., J., Soc. 91, 1881). — Tafeln (one Methylellenkel) F. 1990 (Zerra ) Leich Leiter (A. 1881). — Tafeln

(aus Methylalkohol). F: 1280 (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Äther, heißem Methylalkohol, Alkohol, schwer in heißem Benzol und kaltem Chloroform, unlöslich in Petroläther.  $[a]_{\rm p}$ :  $+21.5^{\circ}$ (0,2614 g in 25 ccm Aceton). Löslich in wäßr. Ätzalkalien und in Sodalösung. Die Lösung in wäßr. Kalilauge ist inaktiv. — Die Lösung in Aceton färbt sich beim Stehen am Licht gelb und wird linksdrehend infolge Bildung von [Campheryl-(3)]-isothiocyanat. Liefert in äther. Lösung mit Amylnitrit die Verbindung  $C_{11}H_{15}\mathrm{ONS}_2$  (s. u.). Bei der Einw. von Benzoylchlorid

Lösung mit Amylnitrit die Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>ONS<sub>2</sub> (8. u.). Bei der Einw. von Benzoyichlorid in Pyridin oder bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht [Campheryl-(3)]-isothiocyanat. Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>ONS<sub>2</sub>. B. Aus gleichen Teilen [Campheryl-(3)]-dithiocarbamidsäure und Amylnitrit in trocknem Ather (F., J., Soc. 91, 1885). — Farblose Prismen (aus Chloroform + Petroläther). Schmilzt bei 116° (Zers.), nachdem bei 110° Geibfärbung eingetreten ist. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, löslich in Aceton, Essigester, schwer löslich in Alkohol, Methylalkohol, unlöslich in Petroläther. [a]<sub>D</sub>: +101,7° (0,3072 g in 25 ccm Chloroform). Zerfällt leicht in [Campheryl-(3)]-isothiocyanat und Schwefel.

[Campheryl - (3)] - dithiocarbamidsäure - methylester  $C_{12}H_{19}ONS_2 =$ 

CO
C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>CH·NH·CS<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>
B. Aus [Campheryl-(3)]-dithiocarbamidsāure, Natriummethylatlösung und Methyljodid (F., J., Soc. 91, 1883). — Nadeln (aus Petroläther). F: 147°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, Äther, Essigester, weniger in Alkohol, Methylalkohol, sehr wenig in kaltem Petroläther. [a]<sub>b</sub>: +114,6° (1,0450 g in 25 ccm Chloroform). — Zerfällt bei 170° in [Campheryl-(3)]-isothiocyanat und Methylmercaptan.

Benzoesäure- $\{[campheryl-(3)]-dithiocarbamidsäure\}-anhydrid <math>C_{18}H_{21}O_2NS_2=$ C<sub>8</sub>H<sub>14</sub> CH·NH·CS·S·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus [Campheryl-(3)]-dithiocarbamidsäure in trocknem Äther mit Benzoylchlorid (F., J., Soc. 91, 1884). — Farblose Nadeln (aus Petroläther). F: 105°. Leicht lößlich in Chloroform, Benzol, Aceton, Essigester, weniger in Alkohol, Methyllarla [52] 20°. Chloroform, Senzol, Aceton, Essigester, weniger in Alkohol, Methyllarla [52] 20°. alkohol. [a]<sub>p</sub>:  $+52.3^{\circ}$  (0,2865 g in 25 ccm Chloroform). — Geht beim Erwärmen in Lösungen in [Campheryl-(3)]-isothiocyanat über.

Campheryl-(3) j-isotniocyana  $_{10}^{10}$  uper.

3-Ureido-campher-oxim  $C_{11}H_{19}O_2N_3 = C_8H_{14}C_{H\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2}^{C:N\cdot OH}$ . B. saurem 3-Amino-campher-oxim und Kaliumcyanat in warmer wäßriger Lösung (LAPWORTH, HARVEY, Soc. 81, 553). — Krystallisiert aus der konz. heißen Lösung in Methylalkohol bei schnellem Abkühlen in Nadeln, bei langsamem in sechsseitigen Platten. Schmelzpunkt beider Formen:  $203-204^{\circ}$ . Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol.  $[a]_{0}^{10}$ :  $+40.9^{\circ}$  (0.2333 g in 25 ccm absol. Alkohol).

O.N. - Dianilinoformyl - [3 - amino - campher - oxim]  $C_{24}H_{28}O_3N_4 = C_8H_{14} + C_8H_{15} + C_8H_{14} + C_8H_{15} + C$ absol. Äther (L., H., Soc. 81, 554). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: 175—177°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Benzol, sehr wenig in Äther und Petroläther. [a] $^{15}_{10}$ : —56,6° (0,2603 g in 25 ccm absol, Alkohol).

N-Methyl-N-[campheryl-(3)]-harnstoff  $C_{12}H_{20}O_2N_2=C_8H_{14}$  CO  $CH\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$ B. Aus dem salzsauren Salz des 3-Methylamino-camphers (S. 11) und Kaliumcyanat (DUDEN, PRITZKOW, B. 32, 1542). — Rechteckige Tafeln (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol). F: 185° (D., P.), 189° (Gasentw.) (FORSTER, FIERZ, Soc. 87, 118). [a]<sub>D</sub>: —20° (0,4823 g in 25 ccm Chloroform) (Fo., Fi.). — Liefert mit Kaliumhypochlorit oder Kaliumhypotromit N-Halogenpseudomethylcampherylharnstoff (Syst. No. 3635) (FORSTER, GROSSMANN, Soc. 89, 403). Ist gegen HNO<sub>2</sub> und gegen Hydroxylamin indifferent (Fo., Fi.). Wird durch Schütteln mit 10°/ciger Natronlauge in Pseudomethylcampherylharnstoff (Syst. No. 3635) verwandelt (Fo., Fi.).

[Campheryl - (3)] - isocyanat, [Campheryl - (3)] - carbonimid  $C_{11}H_{15}O_2N = C_8H_{14}$  CO B. Aus [Campheryl-(3)]-harnstoff (S. 14) mit verd. Salzsäure und Natriumnitrit unter Kühlung (Forster, Fierz, Soc. 87, 118). Aus Pseudocampherylharnstoff (Syst. No. 3635) mit verd. Salzsäure und NaNO<sub>2</sub>, wenn nicht gekühlt wird (Fo., Fi.). Aus frisch bereitetem Nitroso-pseudocampherylharnstoff (Syst. No. 3635) unter der Einw. von heißem Wasser (Fo., Fi.). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 77°. [a]<sub>0</sub>: —124,5° (0,4745 g in 25 ccm Chloroform). — Wird durch heißes Wasser in N.N'-Di-[campheryl-(3)]-harnstoff (S. 14) verwandelt. Reagiert mit Alkohol unter Bildung von [Campheryl-(3)]-urethan (S. 14),

mit Piperidin unter Bildung der Verbindung  $C_8H_{14}$   $C_{H\cdot NH\cdot CO\cdot NC_5H_{10}}$  (Syst. No. 3038). [Campheryl - (3)] - isothiocyanat, [Campheryl - (3)] - senföl  $C_{11}H_{15}ONS =$ 

C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>C<sub>H·N:CS</sub>. B. Aus [Campheryl-(3)]-dithiocarbamidsäure (S. 15) bei der Einw. yon Benzoylchlorid in Pyridin unter Kühlung (Forster, Jackson, Soc. 91, 1885). Aus [Campheryl-(3)]-dithiocarbamidsäure in Alkohol mit konz. Salzsäure und NaNO<sub>2</sub> unter Kühlung (F., J.).—Prismen (aus absol. Alkohol). F: 106,5°. Leicht löslich in Benzol, löslich in siedendem Petroläther, schwer löslich in Alkohol, unjöslich in Wasser. [a]<sub>0</sub>:—114,1° (0,2263 g in 25 ccm absol. Alkohol); die Drehung nimmt beim Stehen der Lösung ab.

absol. Alkohol); die Drenung nummt beim stemen act. Losing act.

N-[Campheryl-(3)]-glycin-äthylester  $C_{14}H_{23}O_3N = C_3H_{14}$ CH·NH·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

B. Durch Erhitzen von 15 g 3-Amino-campher mit 11 g Chloressigester (Einhorn, Jahn, B. 35, 3661). — Öl. — Liefert beim Kochen mit Wasser Glykokoll und andere Produkte. —  $C_{14}H_{23}O_3N + HCl$ . Nädelchen. F: 188° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Äther. Schmeckt bitter. Starkes Blutgift.

N-[Campheryl-(3)]-glycin-menthylester  $C_{22}H_{37}O_3N=C_8H_{14}$ . B. Aus Chloressigsäure-menthylester (Bd. VI, S. 32) und 3-Amino-campher bei 80° (EINHORN, JAHN, Ar. 240, 648). — Zähe, gelbe Masse. —  $C_{22}H_{37}O_3N+H_{Cl.}$  Nadeln (aus Alkohol und Essigester). F: 208°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Äther. Starkes Blutgift.

N-[Campheryl-(3)]-glycin-bornylester  $C_{22}H_{35}O_3N=C_8H_{14}$  . B. Aus Chloressigsäure-bornylester (Bd. VI, S. 79) und 3-Amino-campher (EI., J., Ar. 240, 651). — Honigartige Masse. —  $C_{22}H_{35}O_3N+HCl.$  Nadeln (aus Alkohol). F: 237°. Leicht löslich in Essigester, kaum in Wasser. Physiologisch unwirksam. — Nitrat. Blättchen (aus Alkohol) + Essigester). F: 186°. Fast unlöslich in Wasser. — Sulfat. Blättchen (aus Ather + Essigester). F: 142°. Fast unlöslich in Wasser.

 $\beta\text{-[Campheryl-(3)-imino]-butters \"{a}ure-\"{a}thylester\ bezw.\ \beta\text{-[Campheryl-(3)-amino]-}}{CO} crotons \"{a}ure-\"{a}thylester\ C_{16}H_{25}O_3N = C_8H_{14} \overset{CO}{\leftarrow} \text{CH}\cdot N\text{:}C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5} \ bezw.$ 

CO  $C_8H_{14} \stackrel{CO}{\subset} H \cdot NH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Amino-campher und Acetessigester in Gegenwart von etwas Äther (DUDEN, TREFF, A. 818, 46). — Nadeln (aus Ligroin). F: 58°. In organischen Mitteln sehr leicht löslich. — Mineralsäuren spalten in die Komponenten. Durch Stehenlassen mit alkoh. Natriumäthylat und Kochen des erhaltenen Zwischenprodukts in alkoh. Lösung erhält man das Pyrrolderivat  $C_8H_{14} \stackrel{C}{\subset} NH \cdot \stackrel{C}{\subset} CH_3$  (Syst. No. 3253).

3-Methylnitrosamino-campher, Methyl-[campheryl-(3)]-nitrosamin  $C_{11}H_{18}O_{2}N_{2}=C_{8}H_{14}$   $CO \\ CH\cdot N(NO)\cdot CH_{3}$ B. Aus 3-Methylamino-campher mit Natriumnitrit und Schwefel-

säure unter Kühlung (Duden, Pritzkow, B. 32, 1541). — Sechsseitige Prismen (aus verd. Alkohol), Nädelchen (aus Benzol-Ligroin). F: 78°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

3-Phenylnitrosamino-campher, Phenyl-[campheryl-(3)]-nitrosamin  $C_{16}H_{20}O_2N_2=C_5H_{14}$ . B. Durch Nitrosierung des 3-Anilino-camphers (S. 12) (Forster, Thornley, Soc. 95, 950). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 81—83°. Leicht löslich in organischen Flüssigkeiten. Wird am Licht und an der Luft dunkler.

N-Nitroso-di-[campheryl-(3)]-amin, Di-[campheryl-(3)]-nitrosamin  $C_{20}H_{30}O_3N_2$ - $\begin{bmatrix} C_8H_{14} & CO \\ CH \end{bmatrix}_{2N} \cdot NO$ B. Aus Di-[campheryl-(3)]-amin in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit (Einhorn, Jahn, B. 35, 3664). — Nadeln (aus Alkohol). F: 190°.

N - Nitroso - N - [campheryl - (3)] - glycin - äthylester  $C_{14}H_{22}O_4N_2 = C_8H_{14} + CO$ . B. Aus salzsaurem N-[Campheryl-(3)]-glycin-äthylester (S. 16) in wäßr. Lösung mit NaNO<sub>2</sub> (Er., J., B. 35, 3662). — Gelbliche Blättchen (aus Petroläther). F: 105°.

#### B-Amino-campher und seine Derivate.

6 oder 1¹-Amino-1.7.7-trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 6 oder 1¹-Amino-campher,  $\beta$ -Amino-campher, [Campheryl-(6 oder 1¹)]-amin, Isoamino-campher¹)

$$\mathbf{C}_{10}\mathbf{H}_{17}\mathbf{ON} = \begin{array}{c|c} \mathbf{H_2N} \cdot \mathbf{HC} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{CH_3}) \cdot \mathbf{CO} & \mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{NH_2}) \cdot \mathbf{CO} \\ & \mathbf{C}_{10}\mathbf{H}_{17}\mathbf{ON} = \begin{array}{c|c} \mathbf{C}(\mathbf{CH_3})_2 & \mathbf{Oder} \\ & \mathbf{C}(\mathbf{CH_3})_2 & \mathbf{C} \\ & \mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{CH} - \mathbf{CH_2} \end{array} \\ \mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{CH} - \mathbf{CH_2} & \mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{CH} - \mathbf{CH_2} \end{array}$$

Zur Konstitution vgl. Forster, Howard, Soc. 103 [1913], 63; Burgess, Lowry, Soc. 127, [1925], 281. — B. Wird neben anderen Produkten erhalten, wenn man zu einem Gemisch von Campheroxim (Bd. VII, S. 112) mit 10 Tln. Wasser zunächst langsam, später in größeren Portionen 10 Tle. konz. Schwefelsäure gibt (Tiemann, B. 30, 321), ferner wenn man Campheroxim mit 1 Tl. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (T., B. 30, 243), besser mit 2 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) erhitzt (T., B. 30, 321). Entsteht durch Einw. starker Mineralsäuren auf die Amide und Nitrile der β- und der α-Campholensäure (Bd. IX, S. 70, 71, 72) (T., B. 28, 1085, 2168; 29, 3010). — Dickflüssiges, fischartig basisch riechendes Öl, das bei tiefer Temperatur zu Prismen vom Schmelzpunkt 39° erstarrt; Kp<sub>25</sub>: 133—135°; Kp<sub>10</sub>: 120°; D<sup>20</sup>: 0,99855; ieicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Essigester, Ligroin; n<sub>D</sub>: 1,48128; sowohl in freiem Zustand wie als Salz optisch inaktiv; zieht CO<sub>2</sub> an (T., B. 30, 322). — Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung nicht (T., B. 30, 322). Lagert sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in das Lactam der Ammodihydro-β-campholensäure H<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>·CH·CH<sub>2</sub>·CO

 $(CH_3)_2$ C—— $C(CH_3)$ —NH (Syst. No. 3180) um (T., B. 30, 328). Freier Isoaminocampher geht bei mehrmonatigem Stehen in feuchtem Zustand in das Amid der Oxydihydro- $\beta$ -campholensäure (Bd. X, S. 25) über (T., B. 30, 329), während man aus salzsaurem Isoaminocampher beim Stehen der wäßr. Lösung das Lacton der Oxydihydro- $\beta$ -campholensäure (Syst. No. 2460) erhält (T., B. 28, 1084, 2170). Erhitzt man eine wäßr. Lösung des salzsauren Isoaminocamphers allmählich nicht ganz bis zum Kochen, so erhält man  $\beta$ -Campholensäure-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Campher" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 117.

amid (Bd. IX, S. 70) (T., B. 28, 1083; 30, 326); kocht man dagegen einige Zeit, so entsteht das Lacton der Oxydihydro-β-campholensäure (T., B. 30, 326). Einw. von Hydroxylamin auf das salzsaure Salz ergibt unter Abspaltung von Salmiak 2 isomere Verbindungen C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N (s. u.) (T., B. 30, 330). — Isoaminocampher zeigt schwach toxische Wirkung (v. Mering, B. 30, 323). — Salze: T., B. 30, 323. C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + HCl. Krystalle (aus Alkohol und Äther). F: 89°. — Oxalat. Krystallinisch; F: 145°. — C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + HCl + AuCl<sub>3</sub>. Rotgebe Blättchen; löslich in Äther. — 2 C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Hellgelbe Krystalle. Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N vom Schmelzpunkt 165°. B. Bei Einw. von Hydroxylamin auf salzsauren Isoaminocampher in wäßr. Lösung (unter Abspaltung von NH<sub>4</sub>Cl) neben einer isomeren, leichter löslichen Verbindung vom Schmelzpunkt 111° (Tiemann, B. 30, 329). — Weiße Prismen. F: 165°. Schwer in Wasser, kaum in Ligroin löslich. — Gibt beim Erwärmen

Weiße Prismen. F: 165°. Schwer in Wasser, kaum in Ligroin löslich. — Gibt beim Erwärmen mit verd. Salzsäure unter Abspaltung von Hydroxylamin das Lacton der Oxydihydro-β-campholensäure (Syst. No. 2460).

Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N vom Schmelzpunkt 111°. B. Siehe o. bei der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 165°. — Krystalle (aus Ligroin). F: 111°; in Wasser, Äther und heißem Ligroin leichter löslich als die isomere Verbindung (T., B. 30, 329).

 $\beta$  - Dimethylamino - campher, N.N - Dimethyl - isoaminocampher  $C_{12}H_{21}ON =$  $(CH_3)_2N \cdot C_8H_{13} \subset CH$ . B. Durch Einw. von Methyljodid auf Isoaminocampher in Äther (Tiemann, B. 30, 323). — Intensiv riechendes Öl. Erstarrt bei niederer Temperatur zu Nadeln. Kp: 268-2740 (teilweise Zers.). Gibt beim Erhitzen mit Wasser Dimethylamin und das Lacton der Oxydihydro-β-campholensäure (Syst. No. 2460). — Hydrochlorid. Krystalle. F: 1400. — C<sub>12</sub>H<sub>21</sub>ON + HI. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol mit Ather). — 2 C<sub>12</sub>H<sub>21</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelbe Nadeln.

6. Aminoderivat des 1-Methyl-4-methoäthyl-2-methylen-cyclohexanons-(3)  $C_{11}H_{18}O = (CH_3)(CH_2:)[(CH_3)_2CH]C_6H_6O$ .

 $\textbf{2-Aminomethylen-menthon} \ \ C_{11}H_{10}ON = CH_3 \cdot HC < \begin{matrix} CH_2 \cdot \cdot \cdot \cdot CH_2 \\ C(:CH \cdot NH_2) \cdot CO \end{matrix} \quad CH \cdot CH(CH_3)_2$ ist desmotrop mit dem 21-Imid des 2-Formyl-menthons, Bd. VII, S. 569.

- c) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-6}O$ .
- 1. Aminoderivat des Cyclopentadien-(1.3)-ons-(5)  $C_5H_4O$  (Bd. VII, S. 144).  $\textbf{1.4-Dichlor-2-amino-eyelopentadien-(1.3)-on-(5)} \quad C_5H_3ONCl_2 = \frac{HC\cdot C(NH_2)}{ClC-CO}CCl$ ist desmotrop mit dem 3-Imid des 1.4-Dichlor-cyclopenten-(1)-dions-(3.5), Bd. VII, S. 570.
- 2. Aminoderivat des 1-Methyl-cyclohexadien-(2.5)-ons-(4)  $\mathrm{C_7H_8O}$  =  $CH_3 \cdot C_6H_5O$  (Bd. VII, S. 148).
- 2.3.5.6 Tetrabrom  $1^1$  anilino 1 methyl cyclohexadien (2.5) on (4) $C_{13}H_9ONBr_4 = OC < \begin{matrix} \overrightarrow{CBr} : \overrightarrow{CBr} \\ \overrightarrow{CBr} : \overrightarrow{CH} \cdot \overrightarrow{CH_2} \cdot \overrightarrow{NH} \cdot \overrightarrow{C_6}H_5(?). \textit{ B. Aus 2.3.5.6-Tetra brom-1-methylen-1-methyle$ cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (Bd. VII, S. 271) beim Erwärmen mit Anilin (ZINCKE, BOETTCHER, A. 343, 127). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 203—205° (Zers.). Schwer löslich in Eisessig und Alkohol. Löst sich in Ätzalkalien sehon in der Kälte, in Soda beim Erwärmen. Br Br

$$[2.3.5.6\text{-}\mathrm{Tetrabrom}\text{-}4\text{-}\mathrm{oxy}\text{-}\mathrm{benzyl}]\text{-}\mathrm{anilin}\hspace{0.1cm}C_{13}H_9\mathrm{ONBr}_4 = HO \cdot \underbrace{\overset{\cdot}{\bigvee}}_{\mathrm{Br}}\cdot \mathrm{CH}_2\cdot \mathrm{NH}\cdot \mathrm{C}_6H_5$$

s. Bd. XIII, S. 610.

3. Aminoderivat einer Monooxo-Verbindung  $C_{10}H_{14}O$ .

Aminoketon  $C_{10}H_{15}ON=H_2N\cdot C_{10}H_{13}O$ , erhalten aus 1.6.8-Tribrom-p-menthanon-(2), s. bei diesem, Bd. VII, S. 37.

- 4. Aminoderivate des 1.7.7 Trimethyl 3 methylen bicyclo [1.2.2] heptanons (2)  $C_{11}H_{16}O$  (Bd. VII, S. 163).
- 3¹-Amino-1.7.7-trimethyl-3-methylen bicyclo [1.2.2] H<sub>2</sub>C- C(CH<sub>3</sub>)-CO heptanon (2), 3 Aminomethylen campher ¹)  $C_{11}H_{17}ON$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 3-Iminomethyl-campher, Bd. VII, S. 594.  $H_{2}C-CH_{3}-CCH_{3}$
- 3-Methylaminomethylen-campher, "Methylcamphoformenamin"  $C_{12}H_{19}ON = C_8H_{14}C_{C:CH\cdot NH\cdot CH_3}$  ist desmotrop mit 3-Methyliminomethyl-campher, Bd. VII, S. 594.
- 3 Dimethylaminomethylen campher, "Dimethylcamphoformenamin"  $C_{13}H_{21}ON = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\subset} :CH \cdot N(CH_3)_2$ . Zur Konstitution vgl. Tingle, Williams, Am. 39, 108, 111. B. Aus dem Dimethylaminsalz der Dimethylamino-[campheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. X, S. 798) beim Erhitzen auf 140° (Tingle, Hoffman, Am. 34, 248). Krystalle (aus Aceton). F: 63°.
- 3 Äthylaminomethylen campher, "Äthylamphoformenamin"  $C_{13}H_{21}ON = C_8H_{14} < 000$  ist desmotrop mit 3-Äthyliminomethyl-eampher, Bd. VII, S. 594.
- 3-Diäthylaminomethylen-campher, "Diäthylcamphoformenamin"  $C_{15}H_{25}ON = C_8H_{14} CO$ . Zur Konstitution vgl. Tingle, Williams, Am. 39, 108, 111. B. Aus dem Diäthylaminsalz der Diäthylamino-[eampheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. X, S. 798) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Tingle, Hoffman, Am. 34, 247). Krystalle (aus Aceton). F: 153°.
- 3 Diisoamylaminomethylen campher, "Diisoamylaminoformenamin"  $C_{21}H_{37}ON = C_8H_{14} \cdot C: CH \cdot N[CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$ . B. Aus Diisoamylamino-[eampheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. X, S. 798) beim Erhitzen über den Sehmelzpunkt (T., W., Am. 39, 116). Krystalle (aus Essigester). F: 40°.
- 3-Diamylaminomethylen-campher, "Diamylcamphoformenamin"  $C_{21}H_{37}ON = C_8H_{14} C_{:CH\cdot N(C_5H_{11})_2}$ . B. Aus Diamylamino-[campheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. X, S. 798) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (T., W., Am. 39, 115). Platten (aus Essigester). F: 43°.
- 3 Anilinomethylen campher, "Phenylcamphoformenamin"  $C_{17}H_{21}ON = C_8H_{14} < C_{12}H_{14} < C_{12}H_{$
- 3-[Nitroanilino-methylen]-campher  $C_{17}H_{20}O_3N_2 = C_8H_{14} < C_1 < C_2 < C_3H_4 < C_4 < C_5 < C_5 < C_5 < C_5 < C_6 < C_7 < C_7 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 < C_8 <$
- 3 [Methylanilino methylen] campher, "Methylphenylcamphoformenamin"  $C_{18}H_{23}ON = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\subset} C_1 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Aus Oxymethyleneampher (Bd. VII, S. 591) in Methylalkohol und Methylanilin in  $50^0/_0$ iger (vgl. Pope, Read, Scc. 95, 179) Essigsäure (Bishop, Claisen, Sinclair, A. 281, 360). Durch 5-stdg. Erhitzen von 9 g Campheroxalsäure (Bd. X, S. 796) mit 4,3 g Methylanilin und 50 ccm Benzol im Druckrohr auf 120° (Tingle, Williams, Am. 39, 117). Kurze Prismen (aus verdunstendem Chloroform). Rhombisch bipyramidal (Schmelcher, A. 281, 360; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 223). F: 124° (B., C., S.;

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Campher" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 117.

- P., R.),  $126^{\circ}$  (T., W.).  $a_{\rm p}$ :  $+413^{\circ}$  (in Alkohol) (Haller, C. r. 136, 1223),  $+412.4^{\circ}$  (in Benzol, 0,1273 g in 20 ccm Lösung) (P., R.).
- 3 [Äthylanilino methylen] campher, "Äthylphenylcamphoformenamin"  $C_{18}H_{25}ON = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\smile} C_1 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$ . B. Durch 5-stdg. Erhitzen äquímolekularer Mengen Campheroxalsäure und Äthylanilin in Benzol im Druckrohr auf 120° (Tingle, Williams, Am. 39, 118). Dunkelgelbes viscoses Ol. Kp<sub>110</sub>: 285°.
- 3-[5-Nitro-2-methyl-anilinomethylen]-campher, "Nitrotolylcamphoformenamin"  $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\leftarrow} C_1 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$  ist desmotrop mit 3-[5-Nitro-2-methyl-phenyliminomethyl]-campher, Bd. XII, S. 845.
- $\begin{array}{ll} \textbf{3-p-Toluidinomethylen-campher, ,,p-Tolyleamphoformenamin"} & C_{18}H_{23}ON = \\ C_{8}H_{14} & C_{18}H_{14} \cdot C_{18}H_{4} \cdot CH_{3} & \text{ist desmotrop mit 3-p-Tolyliminomethyl-campher, Bd.XII, S. 912.} \\ \end{array}$
- $\label{eq:complex} \textbf{3-Benzylaminomethylen-campher, ,,Benzylcamphoformenamin"} \begin{array}{c} C_{18}H_{23}ON = \\ C_{8}H_{14} \\ \hline \\ C:CH\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot C_{8}H_{5} \end{array}$
- 8-[Äthylbenzylamino-methylen]-campher, "Äthylbenzylcamphoformenamin"  $C_{20}H_{27}ON = C_8H_{14}$ . CO B. Aus Äthylbenzylamino-[campheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. XII, S. 1066) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (TINGLE, WILLIAMS, Am. 39, 119). Krystalle (aus Alkohol). F: 57°.
- 3-Dibenzylaminomethylen-campher, "Dibenzylcamphoformenamin"  $C_{25}H_{29}ON = C_8H_{14}$ . B. Aus äquimolekularen Mengen Campheroxalsâure und Dibenzylamin in absol. Alkohol bei 3-stdg. Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130° (TINGLE, WILLIAMS, Am. 39, 117). Krystalle (aus Alkohol). F: 152°.
- 3-[a-Phenäthylamino-methylen]-campher  $C_{19}H_{25}ON = C_{8}H_{14}C_{C}O$  ist desmotrop mit 3-[a-Phenäthylimino-methyl]-campher, Bd. XII, S. 1092 und 1093.
- 3 [(ac. Tetrahydro  $\beta$  naphthylamino) methylen] campher  $C_{21}H_{27}ON = C_8H_{14}$  ist desmotrop mit 3-[(ac. -Tetrahydro- $\beta$ -naphthylimino)-methyl]-campher, Bd. XII, S. 1202.
- 3  $\beta$  Naphthylaminomethylen campher, " $\beta$  Naphthylcamphoformenamin"  $C_{21}H_{23}ON = C_8H_{14}$ . CO ist desmotrop mit 3- $\beta$ -Naphthyliminomethyl-campher, Bd. XII, S. 1282.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-[4-Oxy-anilinomethylen]-campher,} & \textbf{,np-Oxyphenyleamphoformenamin''} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{2}\textbf{N} & \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{14} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{2}\textbf{N} & \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{14} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{2}\textbf{N} & \textbf{OH} \end{array} & \textbf{ist} & \textbf{desmotrop} & \textbf{mit} & \textbf{3-[(4-Oxy-phenylimino)-methyl]-campher,} \\ \textbf{Bd.} & \textbf{XIII,} & \textbf{S.} & \textbf{456.} \end{array}$

Imino-bis-methylencampher  $C_{22}H_{31}O_2N = C_8H_{14}$  CO OC  $C_8H_{14}$  bezw.  $C_8H_{14}$  C: CH·N: CH·HC  $C_8H_{14}$ . B. Aus 3-Aminomethylen-campher (Bd. VII, S. 594) durch Lösen in konz. Salzsäure oder durch Erhitzen mit Oxymethylencampher (Bd. VII, S. 591) auf 200—210° (BISHOP, CLAISEN, SINCLAIR, A. 261, 357). — Kryställehen (aus Chloroform + Ligroin). F: 220—221°. Löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig, Alkohol, sehr wenig löslich in heißem Wasser.

3-[(Acetyl-p-toluidino)-methylen]-campher, "Acetyl-p-tolylcamphoformenamin"  $C_{20}H_{25}O_2N = C_8H_{14} < C_{C1}CH \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ , B. Beim Kochen von 3-p-Toluidinomethylen-campher (Bd. XII, S. 912) in absol. Ather mit Acetylchlorid (Tingle, Hoffman, Am. 34, 253). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161°.

- 3 [Benzolsulfonylanilino methylen] campher, "Phenylcamphoformenamin-phenylsulfon"  $C_{23}H_{25}O_3NS = C_8H_{14}$ . C: $CH \cdot N(C_6H_5) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzolsulfochlorid und 3-Anilinomethylen-campher (Bd. XII, S. 206) in Gegenwart von NaOH (T., H., Am. 34, 254). Nadeln (aus Benzol). F: 133°.
- 5. Aminoderivat des 1.7.7-Trimethyl-3-äthyliden-bicyclo-[1.2.2]-heptanons-(2)  $C_{12}H_{18}O$  (Bd. VII, S. 165).

3¹-Amino - 1.7.7 - trimethyl - 3-äthyliden - bieyelo-  $H_2C-C(CH_3)-CO$  [1.2.2] - heptanon - (2), 3 - [a - Amino - äthyliden] - campher ¹)  $C_{12}H_{19}ON$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 3-[a-Imino-äthyl]-campher, Bd. VII, S. 597.  $H_2C-CH-C:C(NH_2)\cdot CH_3$ 

#### 6. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{15}H_{24}O$ .

Humulennitrolbenzylamin  $C_{22}H_{32}ON_2 = HO \cdot N : C_{15}H_{23} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Man erhitzt Humulennitrosochlorid (Bd. V, S. 462) mit überschüssigem Benzylamin nicht ganz bis zum Sieden (Chapman, Soc. 67, 781). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 136° (Ch.), 132° bis 133° (Fichter, Katz, B. 32, 3184). —  $C_{22}H_{32}ON_2 + HCl$ . Krystalle (aus Wasser). F: 187—189° (Zers.).

α-Caryophyllen-nitrolbenzylamin  $C_{22}H_{32}ON_2 = HO \cdot N : C_{15}H_{23} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . Zur Bezeichnung "α" vgl. Deussen, Lewinsohn, A. 356, 9; D., Loesche, Klemm, A. 369, 41. — B. Aus α-Caryophyllen-nitrosochlorid (Bd. V, S. 465) bei vielstündigem Erhitzen mit Benzylamin (D., Lew., A. 356, 8). Aus α-Caryophyllen-nitrosat (Bd. V, S. 466) und Benzylamin (Kremers, Schreiner, James, C. 1899 I, 108; D., Loe., Kl., A. 369, 42). — Krystalle. F: 126—128° (D., Lew.), 125—128° (Kr., Sch., J.). Optisch inaktiv (D., Lew.). —  $C_{22}H_{32}ON_2 + HCl$ . Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 195°; optisch inaktiv (D., Lew.).

β-Caryophyllen-nitrolbenzylamin  $C_{22}H_{32}ON_2 = HO \cdot N : C_{15}H_{22} \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . Zur Bezeichnung ,β" vgl. Deussen, Lewinsohn, A. 356, 10. — B. Durch Einw. von Benzylamin auf β-Caryophyllen-nitrosochlorid (Bd. V, S. 466) (D., Lew., A. 356, 8) auf blaues β-Caryophyllen-nitrosit (Bd. V, S. 466) (Schreiner, Kremers, C. 1899 II, 943; D., Loesche, Klemm, A. 369, 42), sowie auf Isocaryophyllen-α- und -β-nitrosochlorid (Bd. V, S. 467) (D., Loe., Kl., A. 369, 49). — Farblose Nadeln (aus Chloroform-Alkohol). F: 172—1730; [α] $^{6}$ : + 221,430 (in Chloroform, p = 3,5822) (D., Lew.). — Hydrochlorid. Linksdrehend (D., Lew.)

#### d) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$ .

1. Aminoderivate des Benzaldehyds  $C_7H_6O=C_8H_5\cdot CHO$  (Bd. VII, S. 174). 2-Amino-benzaldehyd und seine Derivate.

2-Amino-benzaldehyd, o-Amino-benzaldehyd C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>ON = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CHO. Bildung. Bei der Oxydation von 2-Amino-benzaldoxim (S. 24) mit Eisenchloridlösung (GABRIEL, B. 15, 2004). Durch Erwärmen von 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) mit überschüßigem Eisenvitriol und Ammoniak auf 90—100° (FRIEDLÄNDER, B. 15, 2572; FRIE., GÖHRING, B. 17, 456; Bamberger, Demuth, B. 34, 1329; Bam., B. 60 [1927], 319). Bei der Behandlung von 2-Nitro-benzylalkohol (Bd. VI, S. 447) oder dessen Äthern und Estern mit Schwefelnatrium (Höchster Farbw., D. R. P. 106509; C. 1900 I, 1084). Neben anderen Produkten in geringer Menge aus 2-Nitro-benzylalkohol beim Erhitzen mit wäßr. oder alkoh. Natronlauge (Freundler, Bl. [3] 31, 879; Carrá, C. r. 140, 664; Bl. [3] 33, 1162, 1165; A. ch. [8] 6, 409, 413) oder bei der Behandlung mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoh. Lösung (Freu., C. r. 136, 371; 138, 1425; Bl. [3] 31, 876). Man behandelt [2-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1076) mit Schwefelalkalien, zweckmäßig unter Zusatz von Schwefel und erwärmt das hierbei entstandene orangefarbene ölige Produkt ([2-Amino-benzal]-anilin?) mit Wasser (Hö. Fa., D. R. P. 99542, 100968; C. 1899 I, 238, 958). Statt des [2-Nitro-benzyl]-anilins läßt sich auch die N-[2-Nitro-benzyl]-sulfanilsäure (Syst. No. 1923) verwenden (Hö. Fa., D. R. P. 99542, 100968; Cohn, Speinger, M. 24, 95). 2-Amino-benzaldehyd entsteht aus Anthranil (Syst. No. 4195) bei Behandlung mit Eisenvitriol und Ammoniak (Frie., B. 15, 2573).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Campher" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 117.

Physikalische Eigenschaften. Blättchen. F: 39—40° (FRIE.). Nicht unzersetzt destillierbar; leicht flüchtig mit Wasserdampf (FRIE.). Äußerst löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Wasser, fast unlöslich in Ligroin (FRIE.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung im Ultraviolett: BALY, MARSDEN, Soc. 93, 2110.

Chemisches Verhalten. 2-Amino-benzaldehyd verwandelt sich beim längeren Aufbewahren im Exsiccator oder im geehlossenen Rohr in Änhydro-tris-[2-amino-benzaldehyd]  $C_{21}H_{17}ON_3$ (S. 23) (Seidel, B. 59 [1926], 1895, 1900; Bam., B. 60 [1927], 314, 316, 319). Beim Behandeln von 2-Amino-benzaldehyd mit Wasser (Bam., Demuth, B. 36, 835; Bam., B. 80 [1927], 315) oder in wäßr. Lösung mit verd. Salzsäure (Frie., Gö., B. 17, 458; Seid., B. 59 [1926], 1896, 1900) entsteht ebenfalls die Verbindung  $C_{21}H_{17}ON_3$ . Bei der Oxydation von 2-Amino-benzaldehyd mit einer neutralisierten Lösung von Sulfomonopersäure entsteht. stehen Anthranil (Syst. No. 4195) und 2-Formamino-phenol (Bd. XIII, S. 370) (Bam., Dem., B. 36, 829; Bam., B. 36, 2042). Nimmt man die Oxydation mit neutralisierter Sulfomonopersäurelösung bei Gegenwart von Magnesiumhydroxyd vor, so entsteht neben 2-Formamino-phenol statt des Anthranils ein Gemenge von 2-Nitro-phenol, wenig 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) und Ameisensäure; ersetzt man das Magnesiumhydroxyd durch Magnesiumcarbonat, so findet man nebeneinander 2-Formamino-phenol, Anthranil, 2-Nitro-phenol, 2-Amino-phenol, Ameisensäure und 2-Azoxy-benzoesäure (Syst. No. 2214) (BAM., B. 36, 2042, 2046, 2048). 2-Amino-benzaldehyd reduziert ammoniakalische Silberlösung selbst beim Kochen nur schwach (Bam., B. 37, 976). Liefert bei der Einw. von Brom in Wasser oder Alkohol 3.5-Dibrom-2-amino-benzaldehyd (S. 27) (J. MÜLLER, B. 42, 3699; vgl. Fuchs, M. 36 [1915], 128). Beim Erwärmen von 2-Amino-benzaldehyd in wäßr. Lösung mit Hydrazinhydrat (Gabr., Leupold, B. 31, 2187) oder mit Hydrazinsulfat (Cohn, Blau, M. 25, 374) entsteht Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin (S. 25). Beim Erwärmen von 2-Amino-benzaldehyd in essigsaurer Lösung mit Natriumnitrit entsteht Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) (FRIE.). Mit Natriumbisulfit entsteht eine Verbindung, die in leicht löslichen Blättehen krystallisiert (FRIE.). Mit Quecksilberchlorid erhält man eine in Nadeln krystallisierende Doppelverbindung (FRIE.). — 2-Amino-benzaldehyd liefert mit Pikrylchlorid in Alkohol einen rötlichgelben Niederschlag (Wederind, B. 33, 432). Bei der Einw. von Dimetbylsulfat auf 2-Amino-benzaldehyd entstehen 2-Methylamino-benzaldehyd (S. 25) und 2-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 25) (BAM., B. 37, 987; COHN, BLAU, M. 25, 371), sowie eine schwer lösliche krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 287,5—290,5° (BAM., B. 37, 987). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-benzaldehyd und Phloroglucin (Bd. VI, S. 1092) in wäßr. Lösung unter Zusatz einiger Tropfen Natronlauge auf dem Wasserbade entsteht 1.3-Dioxy-acridin (Syst. No. 3140) (Eliasberg, Friedländer, B. 25, 1758). Erhitzt man 2 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd mit 1 Mol.-Gew. Phloroglucin auf 115—1200, so entsteht als Hauptprodukt das Oxychinacridin der Formel I (Syst. No. 3519), neben

geringen Mengen 1.3-Dioxy-acridin und Phlorchinyl (Formel II) (Syst. No. 3824); Phlorchinyl ist Hauptprodukt, wern man 3—4 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd auf 1 Mol.-Gew. Phloroglucin verwendet (NIEMENTOWSKI, B. 39, 386; C. 1906 II, 1437). Beim Erwärmen der wäßr. Lösung von 2-Amino-benzaldehyd mit Acetaldehyd und einem Tropfen Natronlauge entsteht Chinolin (FRIE; FRIE, GÖHRING, B. 16, 1833). 2-Amino-benzaldehyd gibt mit Propionaldehyd

ohne Zufuhr von Wärme N.N'-Propyliden-bis-[2-amino-benzaldehyd] (S. 26); beim Erhitzen äquimolekularer Mengen der Komponenten im Druckrohr auf 220° entsteht dagegen 3-Methylchinolin (Syst. No. 3079) (Wislicenus, Elvert, B. 42, 1144; vgl. Koenigs, Bischkoff, B. 34, 4330). 2-Amino-benzaldehyd liefert mit Cyclohexanon (Bd. VII, S. 8) beim Erhitzen auf 130° oder in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur Aeridintetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3083) (Borsche, Rottsleper, B. 41, 2206). Mit Acetylaceton (Bd. I, S. 777) kondensiert sich 2-Amino-benzaldehyd in wäßriger Lösung bei Gegenwart von etwas Natronlauge in der Kälte (Elias., Free., B. 25, 1756) oder besser in alkoh. Lösung in Gegenwart von etwas Piperidin in der Wärme (Stark, B. 40, 3427) unter Bildung von 2-Methyl-3-acetyl-chinolin (Syst. No. 3185). Mit Acetonylaceton (Bd. I, S. 788) bildet sich bei Anwesenheit von etwas Natronlauge 2.2'-Dimethyl-diehinolyl-(3.3') (Syst. No. 3491) (Elias., Free., B. 25, 1757). 2-Amino-benzaldehyd gibt bei 48-stdg. Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) in Alkohol in Gegenwart von Piperidin am Rückflußkühler 2-Methyl-3-benzoyl-chinolin (Syst. No. 3189) (Stark, Hoffmann, B. 42, 717). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzaldehyd mit Dibenzoylmethan (Bd. VII, S. 769) im Druckrohr auf 200—210° entsteht 2-Phenyl-3-benzoyl-chinolin (Syst. No. 3193); bei der

Kondensation mit Natronlauge oder alkoh, Kalilauge erhält man nur 2-Phenyl-chinolin (Syst. No. 3089) (STARK, Ho.). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid entsteht 2-Acetamino-benzaldehyd (S. 26) (Frie.; Frie., Gö., B. 17, 457; Cohn, Springer, M. 24, 96; vgl. Seidel, B. 59, 1895). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat wird Carbostyril (Syst. No. 3114) gebildet (Frit.). Wird 2-Amino-benzaldehyd mit überschüssigem Buttersäureanhydrid (Bd. II, S. 274) auf dem Wasserbade erwärmt und das hierbei entstehende Öl mit dem vierfachen Gewieht alkoh. Ammoniak 2 Stdn. auf 110° erhitzt, so entsteht 2-Propyl-chinazolin (Syst. No. 3483) (BISCHLER, LANG, B. 28, 285). Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd mit 1 Mol.-Gew. Benzoylehlorid in Benzol erhält man 2-Benzamino-benzaldehyd (BISCHL., LA., B. 28, 287). 2-Amino-benzaldehyd liefert beim Erhitzen mit phenylessigsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von etwas Zinkel·lorid 2-Oxy-3-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118) (PSCHORR, B. 31, 1294). Beim Vermischen einer benzelischen Lösung von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd mit 1 Mol.-Gew. Oxalsäure-äthylester-chlorid (Bd. II, S. 541) entsteht 2-Äthoxalylamino-benzaldehyd (S. 26) (Bl., La., B. 28, 291). 2-Amino-benzaldehyd liefert beim Erhitzen mit Malonsäure 2-Oxychinolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3340) (Frie., Gö., B. 17, 459). Beim Zusammensehmelzen von 1 g 2-Amino-benzaldehyd mit 4 g Harnstoff bei 150—155° entsteht 2-Oxy-chinazolin (Syst. No. 3568) (Gabriel, Posner, B. 28, 1037; Ga., Stelzner, B. 29, 1313). Beim Versetzen einer wäßr. Losung von 2-Amino-benzaldehyd mit einer alkal. Lösung von Acetessigester in der Kälte entsteht 2-Methyl-chinolin-earbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3258); erhitzt man aber beide Körper ohne Lösungsmittel auf ca. 160°, so entsteht 2-Oxy-3-acetylchinolin (Syst. No. 3239) (FRIE., Gö., B. 16, 1836, 1838). Beim Erhitzen von 3,5 g 2-Aminobenzaldehyd mit 6 ccm einer 33% igen wäßrigen Methylaminlösung auf dem Wasserbade entsteht [2-Amino-benzal]-methylamin (S. 24) (Gabrier, Colman, B. 37, 3655). Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von 2-Amino-benzaldehyd mit Phenylhydrazin und etwas Essigsäure bildet sich schon in der Kälte das 2-Amino-benzaldehyd-phenylhydrazon (Syst. No. 2064) (ELIAS., FRIE., B. 25, 1753). Beim Versetzen einer warmen wäßrigen CO~NH Lösung von Barbitursäure (Syst. No. 3615) mit der äquimolekularen Menge 2-Amino-benzaldehyd entsteht die Verbindung nebenstehender Konstitution (Syst. No. 3888) (CONRAD, REINBACH, B. 34, 1341).

Chloroplatinat. 2 C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelbe Prismen; unzersetzt löslich in verd, Salzsäure; wird von Wasser zersetzt (Friedländer, Göhring, B. 17, 457).

Anhydro-bis-[2-amino-benzaldehyd] (?) C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CH=N > C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (?) s. Syst. No. 3488.

 $\begin{array}{l} Anhydro\text{-}tris\text{-}[2\text{-}amino\text{-}benzaldehyd] \ C_{21}H_{17}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH : \\ N \cdot C_8H_4 \cdot CHO \ bezw. \ HC \quad \begin{array}{l} N - C_6H_4 \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CHO. \ Zur \ Frage \ der \ Zusammensetzung \end{array}$ und der Konstitution vgl. BAMBERGER, DEMUTH, B. 36, 835; B., B. 60 [1927], 314; SEIDEL, B. 59 [1926], 1896; S., Dick, B. 60 [1927], 2019. — B. Bei längerem Aufbewahren von 2-Amino-benzaldehyd im Exsiccator oder im geschlossenen Rohr (S., B. 59, 1895, 1900; B., B. 60, 314, 316, 319). Durch Einw. von Wasser auf 2-Amino-benzaldehyd (B., D., B. 36, 835; B., B. 60, 315). Beim Versetzen einer konzentrierten wäßrigen Lösung von 2-Amino-benzaldehyd mit verd. Salzsäure (FRIEDLÄNDER, GÖHRING, B. 17, 458; SEIDEL, B. 59, 1896). Bei der Reduktion des 2-Nitro-benzylalkohols (Bd. VI, S. 447) mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoh. Lösung, neben anderen Produkten (FREUNDLER, C. r. 136, 371). — Farblose Krystalle (aus Aceton). F: 235° (S., B. 59, 1900). Nicht flüchtig mit Wasserdampf; schwache Base; löst sich in Säuren und wird daraus durch Wasser gefällt (FRIE., G.). Löst sich in konz. Salzsäure unter Rückbildung von 2-Amino-benzaldehyd (FRIE., G.; S., B. 59, 1896). Geht bei der Destillation im Vakuum in geringem Maße in  $C_{14}H_{10}N_2$  (Syst. No. 3488) über; reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Hitze nur schwer; bildet kein Hydrazon (FREU).

$$\begin{split} &\text{Anhydro-tetrakis-}\{2\text{-amino-benzaldehyd}\}\text{C}_{28}\text{H}_{22}\text{ON}_4 = \text{H}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} = \text{M} \cdot \text{CH} \cdot \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH}} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} : \text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} \\ &\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_6 \cdot \text{C}_6\text{C}_6\text{H}_6 \cdot \text{C}_6\text{C$$
 ${\rm CH}: \mathbf{N} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CH}: \mathbf{N} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CHO} \quad \mathbf{bezw}.$ Zur Konstitution vgl. Seidel, Dick, B. 60 [1927], 2019. — B. Aus 2-Amino-benzaldehyd durch Lösen in konz. Salzsäure und Verdunsten der Lösung im Vakuum über Kalk und Schwefelsäure (Friedländer, Göhring, B. 17, 457; vgl. Seidel, B. 59 [1926], 1905). Salzsaures Salz. Rote Prismen.

Funktionelle Derivate des 2-Amino-benzaldehyds.

- a) Derivate, die lediglich durch Veränderung der Oxogruppe entstanden sind.
- $\textbf{2-Amino-benzaldehyd-dimethylacetal} \quad C_9H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH(O \cdot CH_3)_2.$ Durch Reduktion des 2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetals (Bd. VII, S. 247) mit Ferrosulfat

und Natronlauge neben einem komplexeren Kondensationsprodukt vom Kp<sub>24</sub>: 250° (Freundler, de Labordebie, Bl. [4] 1, 234, 236). — Kp<sub>25</sub>: 137—138°. Äußerst unbeständig. Verwandelt sich in Gegenwart von Säure in ein rotes Harz.

- 2-Amino-benzaldehyd-methylimid, [2-Amino-benzal]-methylamin  $C_8H_{10}N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot CH_3$ . B. Durch Destillieren von Chinazolin-hydroxymethylat-(3) (Syst. No. 3480) mit Kalilauge, neben Ameisensäure und 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-methylimid (S. 27) (GABRIEL, COLMAN, B. 37, 3653). Durch Erwärmen von 2-Amino-benzaldehyd mit 33% ger wäßriger Methylaminlösung (G., C., B. 37, 3655). Öl, im Vakuum destillierbar. Zerfällt langsam an der Luft, rascher beim Behandeln mit konz. Salzsäure. in Methylamin und 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-methylimid.
- 2-Amino-benzaldehyd-äthylimid, [2-Amino-benzal]-äthylamin  $C_0H_{12}N_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot C_2H_5$ . B. Aus 2-Amino-benzaldehyd und  $33^0/_0$ iger Athylaminlösung (G., C., B. 37, 3656). Öl. Im Vakuum destillierbar. Spaltet sieh langsam an der Luft, rasch beim Übergießen mit konz. Salzsäure, in Äthylamin und 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-äthylimid.
- 2-Amino-benzaldehyd-anil, [2-Amino-benzal]-anilin  $C_{13}H_{12}N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . Uber ein Produkt, das vielleicht als [2-Amino-benzal]-anilin anzusehen ist, vgl. S. 21 und Bd. XII, S. 1077 im Artikel [2-Nitro-benzyl]-anilin.
- 2-Amino-benzaldoxim C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:N·OH. B. Aus 2-Amino-benzaldehyd mit alkal. Hydroxylaminlösung (Bamberger, Demuth, B. 34, 1330). Beim Erwärmen von 2-Nitro-benz-anti-aldoxim (Bd. VII, S. 248) mit starkem Schwefelammonium (Gabriel, Meyer, B. 14, 2339; G., B. 36, 803). In geringer Menge bei der Einw. von Hydroxylamin und Luft auf 2-Hydroxylamino-benzaldoxim (Syst. No. 1938), neben anderen Verbindungen (Bam., B. 35, 3897). Bei der Zers. von 2-Azido-benzaldoxim N<sub>3</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:N·OH (Bd. VII, S. 266) durch siedende Natronlauge neben anderen Verbindungen (Bam., De., B. 35, 1888). Durch Einw. von Hydroxylamin auf Anthranil (Syst. No. 4195), neben anderen Produkten (Buhlmann, Einhorn, B. 34, 3788; Ei., A. 295, 191; Bam., De., B. 34, 4024). Beim 1-monatigen Stehen von 4.5-Benzo-7-methyl-[hept-1.2.6-oxdiazin] C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH—N·C(CH<sub>3</sub>)·O¹) (Syst. No. 4492) mit verd. Natronlauge (Auwers, B. 29, 1262). Weiße Nadeln (aus Benzol). F: 132—133° (G., Mey.), 134—135° (Buhl., Einh.), 135—136° (Ei.), 136—136,5° (Bam., De., B. 34, 4024). Sublimiert langsam schon auf dem Wasserbade, in Nadeln (G., Mey.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Benzol und Petroläther, leicht in Alkohol, Åther, Schwefelkohlenstoff und Eisessig (G., Mey.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung im Ultraviolett: Bally, Marsden, Soc. 93, 2112. Leicht löslich in Säuren und Alkalien (G., Mey.). Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid 2-Amino-benzaldehyd (G., B. 15, 2004). Bei der Einw. von Natriumnitrit in konzentrierter salzsaurer Lösung entsteht das Benzotriazin-N-oxyd C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:NO (Syst. No. 3809) (vgl. Bam., De., B. 34, 1331;
- MEISENHEIMER, SENN, ZIMMERMANN, B. 60 [1927], 1741). In verdünnter salzsaurer Lösung entsteht o-Diazoamino-benzaldoxim (Syst. No. 2235) (BAM., DE.). 2-Amino-benzaldoxim reagiert mit Formamid bei 140—150° unter Bildung von 2-Amino-benzonitril (Syst. No. 1893) (G., B. 36, 804). Beim Stehen einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 2-Amino-benzaldoxim in Eisessig + Essigsäureanhydrid entsteht 4.5-Benzo-7-methyl-[hept-1.2.6-oxdiazin] (Au., B. 29, 1262).
- 2-Amino-benzaldoximmethyläther  $C_8H_{10}ON_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 0,8 Tln. 2-Amino-benzaldoxim mit 1 Tl. Kaliumhydroxyd, 5 Tln. Methylalkohol und 2 Tln. Methyljodid auf 100° (Gabriel, Meyer, B. 14, 2339). Gelbliches Öl.  $C_8H_{10}ON_2+HCl$ . Prismen oder rhomboederartige Krystalle. Schwer löslich in konz. Salzsäure.
- 2-Amino-benzaldehyd-acetylhydrazon, [2-Amino-benzal]-acetyl-hydrazin  $C_9H_{11}ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3.$  B. Neben etwas Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin (S. 25) beim Erhitzen eines innigen Gemisches äquimolekularer Mengen von 2-Amino-benzaldehyd und Acetylhydrazin gegen  $100^o$  (Roncagliolo, g. 35 I, 511). Krystalle (aus Wasser). F: 170°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Wasser, fast unlöslich in Äther. Beim Erhitzen auf  $200^o$ entsteht Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin.

<sup>1)</sup> Zu dieser Formulierung vgl. BISCHLER, B. 26, 1901, sowie die nach Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von MEISENHEIMER, DIEDEICH, B. 57, 1717 und von V. AUWERS, B. 57, 1723.

- Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin, 2.2'-Diamino-benzaldazin, symm. Bis-[2-amino-phenyl]-azimethylen  $C_{14}H_{14}N_4=[H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N-\cdot]_2$ . B. Aus 2-Amino-benzaldehyd und Hydrazinhydrat (Gabriel, Leupold, B. 31, 2187) oder Hydrazinsulfat in wäßr. Lösung (Cohn, Blau, M. 25, 374; vgl. Roncagliolo, G. 35 I, 513). Beim Erhitzen des [2-Amino-benzal]-acetyl-hydrazins (S. 24) auf 200° (R.). Durch Erwärmen von Benzisothiazol  $C_8H_4$  S (Syst. No. 4195) mit Hydrazinhydrat (G., L.). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 243° (R.), 244—245° (G., L.), 248° (C., B.). Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol und Äther (R.).  $C_{14}H_{14}N_4+HCl$ . Nädelchen. Wird von Wasser zerlegt (G., L.).
- b) Derivate des 2-Amino-benzaldehyds, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Oxogruppe) entstanden sind.
- 2-Methylamino-benzaldehyd C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>ON = CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CHO. B. Aus Anthranil (Syst. No. 4195) oder aus 2-Amino-benzaldehyd und Dimethylsulfat, neben anderen Verbindungen (Bamberger, B. 37, 979, 987). Hellgelbes Öl. Kp<sub>10</sub>: 112°; Kp<sub>12</sub>: 113,5° (Ba.). Leicht flüchtig mit Dampf (Ba.). D<sub>1</sub><sup>11,8</sup>: 1,1092 (O. Schmidt, Ph. Ch. 58, 521, 524; B. 38, 203). Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (Ba.). n<sub>1</sub><sup>12</sup>: 1,62773 (O. Sch.). Mol.-Refr.: O. Sch.; vgl. Brühl, Ph. Ch. 59, 511. Löslich in Salzsäure (Ba.). Nitrit fällt aus der Lösung ein öliges Nitrosamin (Ba.). Verbindet sich nicht mit Disulfit (Ba.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung selbst beim Kochen kaum merklich (Ba.). Chloroaurat. Krystallinischer gelber Niederschlag. Färbt sich rasch dunkel (Ba.). Mercurichloriddoppelsalz. Gelbe Nadeln (aus Alkohol), die bei 105—106° erweichen, sich dunkler färben und bei 141—142° ganz geschmolzen sind (Ba.; vgl. Heller, J. pr. [2] 70, 517 Anm.). Stannichloriddoppelsalz. Farblose Prismen (aus Salzsäure). Der Schmelzpunkt wird verschieden gefunden, meist bei 208—209° (Ba.). Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. F: 200—201° (Ba.; vgl. H.). Chloroplatinat.

Anhydro-[2-methylamino-benzaldehyd]  $C_{16}H_{16}ON_2$  s. bei Anthranil, Syst. No. 4195.

- 2 Methylamino benzaldoxim  $C_8H_{10}ON_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH.$  B. Beim Schütteln von 2-Methylamino-benzaldehyd mit Hydroxylaminbydrochlorid und Natronlauge (Bamberger, B. 37, 985). Weiße Nadeln (aus Petroläther + Ligroin). F: 50,5—51°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, ziemlich in heißem Wasser. Leicht löslich in Säuren und Alkalien.
- 2-Dimethylamino-benzaldehyd  $C_9H_{11}ON=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CHO.$  B. Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf Anthranil (Syst. No. 4195) neben anderen Verbindungen (BAMBERGER, B. 37, 973). Aus 2-Amino-benzaldehyd und Dimethylsulfat in Äther (BA., B. 37, 987) oder in wenig Methylalkohol bei Gegenwart von Natriumcarbonat (Cohn, Blau, M. 25, 371), neben anderen Verbindungen. Gelbes Öl. Kp: 244°; Kp<sub>30</sub>: 142° (C., Bl.); Kp<sub>11</sub>: 120° (Ba.). Leicht löslich in organischen Mitteln; leicht löslich in verd. Salzsäure (Ba.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung auch beim Kochen nur schwach (BA.). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 855, 870.  $C_9H_{11}ON+H_2SO_3$ . Prismen (aus Wasser). F: 162°; ziemlich löslich in heißem Wasser unter Gelbfärbung, schwer in Alkohol und kaltem Wasser (Ba.). Chloroaurat. Gelbe Nadeln, die bei 121° erweichen und bei 124° bis 125° schmelzen; schmilzt nach Krystallisation aus Alkohol bei 93—94° (Ba.; vgl. Heller, J. pr. [2] 70, 517 Anm.). Mercurichloriddoppelsalz. Gelbe Nadeln, die bei 90—100° erweichen, dann braun und gegen 200° schwarz werden (Ba.). Stannichloriddoppelsalz. Farblose Prismen (aus Salzsäure). Färbt sich gegen 215° gelb, schmilzt bei 230,5° (Ba.; vgl. H.). Chloroplatinat. Isabellfarbene Nadeln. F: 205—206° (Ba.).
- **2-Dimethylamino-benzaldoxim**  $C_9H_{12}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$ . *B.* Beim Schütteln von 2-Dimethylamino-benzaldehyd (s. o.) mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge (Bamberger, *B.* 37, 978). Weiße Nadeln (aus Petroläther). F: 87—87,2° (Ba.), 84—85° (COHN, BLAU, *M.* 25, 373). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol; leicht in Säuren und Alkalien (Ba.).
- Bis-[2-dimethylamino-benzal]-hydrazin, 2.2'-Bis-dimethylamino-benzaldazin, symm. Bis-[2-dimethylamino-phenyl]-azimethylen  $C_{18}H_{22}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N-]_2$ . B. Aus 2-Dimethylamino-benzaldehyd (s. o.) und Hydrazinsulfat (Cohn, Blau, M. 25, 373). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149°. Löst sich in verd. Salzsäure farblos.
- 2-Dimethylamino-benzaldehyd-jodmethylat, Trimethyl-[2-formyl-phenyl]-ammoniumjodid  $C_{10}H_{14}ONI=(CH_3)_3NI\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Aus 2-Dimethylamino-benzaldehyd (s. o.) und Methyljodid (Bamberger, B. 37, 978). Weiße Blättchen (aus Alkohol). F: 163,5%. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol.

- N.N'-Propyliden bis [2 amino benzaldehyd]  $C_{17}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CHO)_2$ . B. Beim Vermischen von 2-Amino-benzaldehyd mit Propionaldehyd (Wisliemus, Elvert, B. **42**, 1144). Gelblichweiße Prismen (aus Äther). F: 103—105°.
- $\begin{array}{ll} \textbf{N-[2-Oximinomethyl-phenyl]-isobenzaldoxim} & C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH \text{ bezw. } C_6H_5\cdot HC \underbrace{\bigcirc N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH}_{S.} \text{ Syst. No. 4194.} \end{array}$
- $\begin{array}{l} \textbf{N-[2-Oximinomethyl-phenyl]-4-nitro-isobenzaldoxim} \ \ C_{14}H_{11}O_{4}N_{3} = O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot \\ CH:N(:O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot OH \ bezw. \ O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC_{\frown\bar{O}}-N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot OH \ s. \ Syst. \ No. \ 4194. \end{array}$
- 2-Acetamino-benzaldehyd C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CHO. B. Durch sehr kurzes Erhitzen von 2-Amino-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLÄNDER, B. 15, 2574; F., GÖHRING, B. 17, 457). In quantitativer Ausbeute bei 24-stdg. Stehenlassen äquimolekularer Mengen 2-Amino-benzaldehyd und Essigsäureanhydrid, die mit je <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Vol. Äther verdünnt werden (CAMPS, Ar. 237, 682). Nadeln (aus Wasser). F: 70—71° (F.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (F.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: Auwers, Ph. Ch. 23, 462. Liefert beim Nitrieren 5-Nitro-2-acetamino-benzaldehyd (S. 28) (COHN, SPRINGER, M. 24, 96). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht 2-Oxy-chinolin (Syst. No. 3114) (CA.). Beim Erhitzen von 2-Acetamino-benzaldehyd mit alkoh. Ammoniak auf 100° entsteht 2-Methyl-chinazolin (Syst. No. 3481) (BISCHLER, B. 24, 507; 28, 280).
- **2-Acetamino-benzaldoxim**  $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH.$  B. Man versetzt eine Lösung von 14 g 2-Acetamino-benzaldehyd in 200 ccm Alkohol mit einer wäßr. Lösung von 10 g salzsaurem Hydroxylamin und 7 g Natriumhydroxyd (BISCHLER, B. **26**, 1891). Tafeln (aus Alkohol). Nadeln (aus Benzol). F: 194°. Schwer löslich in kaltem Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Ligroin.
- 2-Acetamino-benzaldoximmethyläther  $C_{10}H_{12}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von 2-Amino-benzaldoximmethyläther (S. 24) mit Essigsäureanhydrid (Gabriel, Meyer, B. 14, 2339). Säulen (aus Wasser). F: 109°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln; unlöslich in Säuren und Alkalien.
- 2-Acetamino-benzaldoximacetat  $C_1H_{12}O_3N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 2-Amino-benzaldoxim mit Essigsäureanhydrid (G., M., B. 14, 2340). Nadeln (aus Wasser). F: 127,5—128,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther, kaltem Wasser; unlöslich in Säuren und Alkalien.
- 2 Acetamino benzaldehyd acetylhydrazon, [2 Acetamino benzal] acetylhydrazin  $C_{11}H_{13}O_2N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Bei Einw. von 5 Tln. Essigsäureanhydrid auf 1 Tl. [2-Amino-benzal]-acetyl-hydrazin (S. 24) (RONCAGLIOLO, G. 35 I, 512). Krystalle (aus Wasser). F: 195—196°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- Bis [2 acetamino benzal] hydrazin, 2.2′-Bis acetamino benzaldazin, symm. Bis [2 acetamino phenyl] azimethylen  $C_{18}H_{18}O_2N_4 = [CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N-]_2$ . B. Bei 1-stdg, Erhitzen von Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin (S. 25) mit der 5-fachen Menge Acetanhydrid auf 100° (Roncacliolo, G. 35 I, 513). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 285—288°.
- 2-Benzamino-benzaldehyd  $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO.$  B. Aus 2 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd, gelöst in Benzol, und 1 Mol.-Gew. Benzolychlorid (BISCHLER, LANG, B. 28, 287). Nadeln (aus Ligroin). F: 73—74°. Schwer löslich in heißem Ligroin, reichlich in Alkohol, Äther und Benzol,
- 2-[Benzoylmethylamino]-benzaldehyd  $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Bei vorsichtigem Zusatz von Benzoylchlorid zu einer Suspension von 2-Methylaminobenzaldehyd (S. 25) in Natronlauge (Bamberger, B. 37, 984). Weiße Nadeln (aus Ligroin + Petroläther). F: 78,5—79°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol.
- 2-Äthoxalylamino-benzaldehyd  $C_{11}H_{11}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO.$  B. Bei allmählichem Eintragen von 1 Mol.-Gew. Äthoxalylchlorid (Bd. II, S. 541) in 2 Mol.-Gew. 2-Amino-benzaldehyd, gelöst in Benzol (BISCHLER, LANG, B. 28, 291). Nadeln (aus Benzol). F:  $196^{\circ 1}$ ). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-[}\omega\textbf{-Methyl-ureido]-benzaldehyd,} & \textbf{N-Methyl-N'-[2-formyl-phenyl]-harnstoff} \\ \textbf{('}_9\textbf{H}_{10}\textbf{0}_2\textbf{N}_2 = \textbf{CH}_3\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_6\textbf{H}_4\cdot\textbf{CHO}.} & \textbf{B.} & \textbf{Das Hydrojodid entsteht bei 2-stdg. Errors.} \end{array}$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] fanden TRÖGER, BOHNEKAMP, J. pr. [2] 117, 181 den Schmelzpunkt bei 106°.

hitzen des Silbersalzes der Verbindung  $C_6H_4$   $O \cdot SO_2$  (s. bei 2-Imino-4.5-benzo-1.3-thiazindihydrid; Syst. No. 4278) mit Methyljodid und Methylalkohol auf  $100^{\circ}$  (Cabriel, Posner, B. 28, 1037). — Prismen (aus kochendem Wasser). F: 170° (Zers.).

- 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-methylimid  $C_{15}H_{15}N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot CH_3$ . B. Neben Ameisensäure und 2-Amino-benzaldehyd-methylimid (S. 24) durch Destillieren von Chinazolin-hydroxymethylat-(3) (Syst. No. 3480) mit verd. Kalilauge (Gabriel, Colman, B. 37, 3653). Aus 2-Amino-benzaldehyd-methylimid durch Behandeln mit konz. Salzsäure oder beim Stehen an der Luft (G., C.). Platten. F: 189—190°.  $C_{15}H_{15}N_3+2$  HCl. Bote sechseckige Platten.
- 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-äthylimid  $C_{18}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_2H_5$ . B. Durch Übergießen von 2-Amino-benzaldehyd-äthylimid (S. 24) mit starker Salzsäure, neben Äthylamin (G., C., B. 37, 3656). Krystalle (aus Alkohol). F: 152—153,5°.  $C_{16}H_{17}N_3 + 2HCl$ . Zinnoberrotes Krystallpulver.

Substitutions produkte des 2-Amino-benzaldehyds.

- **4-Chlor-2-amino-benzaldehyd**  $C_7H_6ONCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CHO$ . *B.* Durch Reduktion von 4-Chlor-2-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 261) mit Titantrichloridlösung im Kohlensäurestrom (Sachs, Sichel, *B.* 37, 1873). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 86°. Mit Wasserdampf in Spuren flüchtig.
- 3.6-Dichlor-2-amino-benzaldehyd C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>ONCl<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>·CHO. B. Beim Übersättigen eines Gemisches aus 10 g 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 262), 100 g Eisenvitriol und 1 l Wasser mit Ammoniak (GNEHM, B. 17, 754). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus Ligroin). F: 84—85<sup>6</sup> (G., Bänziger, A. 296, 79). Wenig löslich in Wasser (G.). Löst sich leicht in Natriumdisulfitlösung und wird daraus durch Säuren oder Alkalien gefällt (G.). Reduziert sehr langsam ammoniakalische Silberlösung (G.). Liefert mit Aceton und Natronlauge 5.8-Dichlor-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3079) (G.).
- Oxim C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>ON<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>·CH·N·OH. Nädelchen (aus Alkohol). F: 175—176° (GNEHM, BÄNZICER, B. 29, 877; A. 296, 80).— Bei der Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure entstehen das Dichlorbenzotriazin-N-oxyd nebenstehender Formel (Syst. No. 3809) und etwas 36-Dichlor-2-amino-benzaldehyd (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1323; ygl. MEISENHEIMER, SENN, ZIMMERMANN, B. 60 [1927], 1741).
- **4-Brom-2-amino-benzaldehyd**  $C_7H_6ONBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CHO$ . *B.* Aus 4-Brom-2-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 263) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak in verd. Alkohol (J. MÜLLER, B. **42**, 3696). Blättehen (aus Ligroin). F: 85°. Leicht löslich in organischen Mitteln außer in Essigsäure. Läßt sich durch Diazotieren und Erhitzen der diazotierten Lösung in 4-Brom-salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 54) überführen.
- Oxim C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>ON<sub>2</sub>Br = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Br·CH:N·OH. B. Aus 4·Brom-2-amino-benzaldehyd (s. o.), salzsaurem Hydroxylamin und Soda in heißem Alkohol (J. M., B. **42**, 3697). Aus 4·Brom-2-nitro-benzaldoxim (Bd. VII, S. 263) durch Erwärmen mit Schwefelammonium in Alkohol (J. M.). Nadeln (aus Amylalkohol). F: 194°.
- 3.5-Dibrom-2-amino-benzaldehyd¹)  $C_7H_5ONBr_2 = H_2N \cdot C_8H_2Br_2 \cdot CHO$ . B. Man diazotiert 2-Amino-benzaldehyd in kalter, essigsaurer Lösung, fāllt durch Zusatz einer Lösung von Brom in Bromkalium das Diazoniumperbromid und trägt dieses in konz. Ammoniak ein (Bamberger, Demuth, B. 34, 1338). Durch Einw. von Brom auf 2-Amino-benzaldehyd in Wasser oder Alkohol (J. Müller, B. 42, 3699). Hellgelbe Prismen. F: 137—137,5° (B., D.). Löslich in Alkohol und Ligroin (B., D.).
- Oxim  $C_7H_6ON_2Br_2=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH:N\cdot OH$ . B. Durch Erwärmen von 3.5-Dibrom-2-amino-benzaldehyd in Alkohol mit 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin und überschüssigem konz. Ammoniak (Bamberger, Demuth, B. 34, 1327). Nädeln. F: 1896 (korr.); löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin (B., D.). Bei der Einw. von Nitrit in essigsaurer Lösung entsteht das Dibrombenzotriazin-N-oxyd nebenstehender Formel (Syst. No. 3809) (B., D.; vgl. Meisenheimer, Senn, Zimmermann, B. 60 [1927], 1741).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Fuchs, M. 36, 128.

- 4-Nitro-2-amino-benzaldehyd C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CHO. B. Durch Reduktion von 2.4-Dinitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 264) in alkoh. Lösung mit salzsaurer Titantrichloridlösung im Kohlensäurestrome (Sachs, Sichel, B. 37, 1862). Man läßt zu einem kochenden Gemenge von 68 g Ferrosulfat, 25 g fein gepulvertem Calciumcarbonat und 500 g Wasser allmählich eine wäßr. Lösung von 12 g der Disulfitverbindung des 2.4-Dinitro-benzaldehyds fließen (Sa., Si.). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 124<sup>6</sup>. Reduziert ammoniakalische Silberlösung nur schwach, färbt fuchsinschweflige Säure rot.
- Anil  $C_{13}H_{11}O_2N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Nitro-2-amino-benzaldehyd (s. o.) und Anilin auf dem Wasserbade (SA., SI., B. 37, 1864). Rote Krystalle (aus heißem Alkohol). F:  $147^{\circ}$ .
- Oxim  $C_7H_7O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-2-amino-benzaldehyd mit salzsaurem Hydroxylamin und Soda in wäßr. Alkohol auf dem Wasserbade (Sa., Si., B. 37, 1864). Hellgelbe Krystalle (aus Wasser und Aceton). F: 193°.
- Semicarbazon  $C_8H_9O_3N_5=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-2-amino-benzaldehyd in alkoh. Lösung mit salzsaurem Semicarbazid und Kaliumacetat auf dem Wasserbade (Sa., Si., B. 37, 1864). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). Färbt sich von 330° an dunkler, sintert zusammen und zersetzt sich bei ca. 390°.
- 5-Nitro-2-amino-benzaldehyd  $C_7H_6O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHO$ . B. Man nitriert 2-Acetamino-benzaldehyd (S. 26) mit Salpeterschwefelsäure und verseift den hierbei entstandenen 5-Nitro-2-acetamino-benzaldehyd (s. u.) durch Kochen mit konz. Salzsäure (Cohn, Springer, M. 24, 98). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 200,5—201°. Löslich in heißem Wasser. Kondensiert sich mit Aceton in Gegenwart von etwas Natronlauge zu 6-Nitro-2-methyl-chinolin (Syst. No. 3079).
- Oxim  $C_7H_7O_3N_3=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CH:N\cdot OH$ . B. Aus 5-Nitro-2-amino-benzaldehyd (s. o.) und Hydroxylamin (C., S., M. 24, 98). Gelbe Spieße (aus Alkohol). F: 203°.
- 5-Nitro-2-dimethylamino-benzaldehyd  $C_9H_{10}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHO$ . B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 262) und Dimethylamin beim Stehen in alkoh. Lösung (Cohn, Blau, M. 25, 368). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 105°. Das Oxim schmilzt bei 125°.
- 5-Nitro-2-acetamino-benzaldehyd  $C_9H_8O_4N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHO.$  B. s. im Artikel 5-Nitro-2-amino-benzaldehyd (s. o). Nadeln (aus Wasser). F: 160—161°: löslich in heißem Wasser, Äther (Cohn, Springer, M. 24, 96). Verseifung mit konz. Salzsäure liefert 5-Nitro-2-amino-benzaldehyd (C., S.). Mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid bei 160° entsteht 6-Nitro-2-oxy-chinolin (Syst. No. 3114) (C., S.).
- Oxim  $C_9H_9O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Aus 5-Nitro-2-acetamino-benzaldehyd und Hydroxylamin (C., S., M. 24, 97). Nadeln (aus Alkohol). F: 239°.

#### 3-Amino-benzaldehyd und seine Derivate.

- 3-Amino-benzaldehyd, m-Amino-benzaldehyd C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>ON = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CHO. B. Der freie 3-Amino-benzaldehyd ist nicht bekannt. Eine Lösung desselben erhält man durch Reduktion der Disulfitverbindung des 3-Nitro-benzaldehyds (Bd. VII, S. 253) mit Ferrosulfatlösung und Kreide und Kochen der erhaltenen Lösung mit Mineralsäure bis zur Entfernung der schwefligen Säure (Höchster Farbw., D. R. P. 62950, 66241; Frdl. 3, 61, 63; FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. 24, 2; vgl. GABRIEL, B. 16, 1999). Eine 3-Amino-benzaldehyd enthaltende Lösung läßt sich auch durch Reduktion von 3-Nitro-benzaldehyd mit Zinn-chlorür und konz. Salzsäure erhalten (TIEMANN, LUDWIG, B. 15, 2044). Beim Versuche, den Aldehyd zu isolieren, erhält man amorphe Kondensationsprodukte. Werden diese mit Essigsäureanhydrid gekocht, so erhält man 3-Acetamino-benzaldehyd (FRIEDL., FRITSCH).
- 3-Amino-benzaldoxim  $C_7H_8ON_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot OH.$  B. Beim Eintragen einer Lösung von 1 Tl. 3-Nitro-benz-anti-aldoxim (Bd. VII, S. 254) und Natronlauge in eine heiße, mit Ammoniak übersättigte Lösung von 11 Tln. Ferrosulfat; die vom Eisenoxyd abfiltrierte Lösung wird mit Salzsäure schwach angesäuert, dann mit Ammoniak ammoniakalisch gemacht und mit Äther ausgeschüttelt (Garriel, B. 16, 1998). Nadeln (aus Benzol). F: 88°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Ligroin, schwach in kaltem, leicht in heißem Benzol.  $2C_7H_8ON_2+2HCl+PtCl_4$  (bei  $100^{\circ}$ ). Orangegelbe Tafeln.
- $\begin{array}{lll} \textbf{N-[3-Formyl-phenyl]-3-nitro-isobenzaldoxim} & C_{14}H_{10}O_4N_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CHO & \text{bezw.} & O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC \\ \hline O & N\cdot C_6H_4\cdot CHO & \text{s. Syst. No. 4194.} \end{array}$

- 3-Acetamino-benzaldehyd  $C_9H_9O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Aus dem amorphen, kondensierten 3-Amino-benzaldehyd und Essigsäureanhydrid in der Wärme (FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. 24, 3). Blättchen (aus Benzol). F: 84°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser; löslich in kalter, mäßig konz. Salzsäure und aus dieser Lösung nach kurzem Stehen unverändert wieder fällbar. Bei längerem Stehen einer salzsauren Lösung erfolgt Abspaltung der Acetylgruppe und Bildung eines Kondensationsproduktes des 3-Aminobenzaldehyds. Löslich in Disulfitlösung.
- **3-Acetamino-benzaldoxim**  $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH.$  B. Aus 3-Acetamino-benzaldehyd in Sodalösung und salzsaurem Hydroxylamin (FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. **24**, 4). Gelblichweiße Nadeln. F: 185°.
- 6-Chlor-8-acetamino-benzaldehyd  $C_9H_8O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Cl \cdot CHO$ . B. Man reduziert 6-Chlor-3-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 262) mit Disulfit und acetyliert das Reaktionsprodukt durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Cohn, Blau, M. 25, 368). Nadeln (aus Xylol). F: 163—164°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 2.5-Dichlor-3-amino-benzaldehyd<sup>1</sup>) C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>ONCl<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>·CHO. B. Bei der Reduktion von 2.5-Dichlor-3-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 263) mit Ferrosulfat und Ammoniak (GNEHM, BÄNZIGER, B. 29, 876; A. 296, 76). Nadeln (aus Ligroin). F: 158—159°.
- **6-Chlor 2.4 -** dibrom **3 -** amino benzaldehyd  $C_7H_4ONClBr_2 = H_2N \cdot C_6HClBr_2 \cdot CHO$ . B. Aus nicht näher beschriebenem 6-Chlor-3-amino benzaldehyd und Brom in wäßr. Suspension (GEIGY & Co., D. R. P. 213502; C. 1909 II, 1514). Krystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 124°.
- **2.4.6-Tribrom-3-amino benzaldehyd**  $C_7H_4ONBr_3=H_2N\cdot C_6HBr_3\cdot CHO$ . *B.* Aus 3-Amino-benzaldehyd durch Bromieren (GEIGY & Co., D. R. P. 213502; *C.* 1909 II, 1514). Krystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 136—137°.
- 6-Nitro-3-amino-benzaldehyd  $C_7H_6O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHO$ . B. Durch Verseifung von 6-Nitro-3-acetamino-benzaldehyd mit kalter mäßig konzentrierter Natronlauge oder mit starken Säuren (FRIEDLÄNDER, FRITSCH, M. 24, 8). Gelbe Nadeln (aus Wasser).
- **6-Nitro-3-acetamino-benzaldehyd**  $C_4H_3O_4N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_4H_3(NO_2)\cdot CHO.$  B. Bei der Nitrierung von 3-Acetamino-benzaldehyd in Eisessig mit einem Gemisch aus rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure (Friedländer, Fritsch, M. **24**, 5). Gelbe Nadeln (aus Wasser, verd. Alkohol oder Xylol). F: 161°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol. Geht im Sonnenlicht in 6-Nitroso-3-acetamino-benzoesäure (Bd. X, S. 803) über. Die Oxydation mit Kaliumpermanganat liefert 6-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (Syst. No. 1905). Reagiert mit Aceton unter Bildung von [6-Nitro-3-acetamino- $\alpha$ -oxy-benzyl]-aceton (Syst. No. 1877).
- Oxim  $C_9H_9O_4N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:N\cdot OH$ . B. Aus 6-Nitro-3-acetaminobenzaldehyd und Hydroxylamin (Friedländer, Fritsch, M. 24, 6). Rötlichgelbe Nadeln. F: 189°. Löslich in Alkohol.

### 4-Amino-benzaldehyd und seine Derivate.

4 - Amino - benzaldehyd, p - Amino - benzaldehyd  $C_7H_7ON = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CHO$ . B. Aus 4-Nitro-toluol (Bd. V, S. 323) durch Erhitzen mit einer Lösung von Schwefel in wäßrigalkoholischer Alkalilauge (Geigy & Co., D. R. P. 86874; Frdl. 4, 136; vgl. Blanksma, R. 28, 109). Aus 4-Nitro-benzylakohol (Bd. VI, S. 450) oder dessen Äthern und Estern durch Schwefelnatrium (Höchster Farbw., D. R. P. 106509; C. 1900 I, 1084). Durch Erhitzen von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) mit Natriumdisulfilösung und Kochen der erhaltenen Lösung mit Salzsäure bis zur Entfernung der schwefligen Säure (Cohn, Springer, M. 24, 88). Man erwärmt [4-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1085) mit Natriumsulfid und Schwefel in alkoh. Lösung (H. F., D. R. P. 99542; C. 1899 I, 238; vgl. Alway, Walker, Am. 30, 107) und behandelt das hierbei erhaltene ölige Produkt ([4-Amino-benzal]-anilin?) mit Wasser oder mit wäßr. Lösungen von Alkalidisulfiten in der Wärme (H. F., D. R. P. 100968;

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [i. I. 1910] HODGSON, BEARD, Soc. 1927, 2381.

C. 1899 l. 958). Man übergießt 4-Amino-benzaldoxim (S. 31) mit Salzsäure; hierbei geht das Oxim zunächst in Lösung, aus dieser scheiden sich beim Stehen dunkelrote Nadeln ab; diese löst man in heißem Wasser, fügt zu der Lösung Natronlauge und schüttelt die alkal. Lösung mit Äther aus; die äther. Lösung hinterläßt beim Verdunsten des Lösungsmittels den 4-Aminobenzaldehyd als Öl, das bald krystallinisch erstarrt (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2001). Man läßt auf Anilin Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsaurc-(2), dargestellt durch Reduktion von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in neutraler Lösung mit Zinkstaub und Salmiak, in saurer Lösung einwirken und zersetzt das sich ausscheidende Reaktionsprodukt H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>. CH: N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·SO<sub>3</sub>H durch Kochen mit Ammoniak oder Natronlauge (GEI. & Co., D. Ř. P. 103578; C. 1899 II, 927). Durch Erhitzen von Lösungen des polymeren Anhydro-[4-hydroxylamino-benzylalkohols] (Syst. No. 1937) (Kalle & Co., D. R. P. 89601; Frdl. 4, 139). Bei raschem Eintragen von Anilalloxan  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$  (Syst. No. 3775) oder der aus Anilalloxan durch Lösen in Alkali entstehenden Verbindung C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> in auf 160-170° erhitzte Schwefelsäure (D: 1,83) (Boehringer & Söhne, D. R. P. 108026; C. 1900 I. 1114). — Blättchen (aus Wasser). F: 69,5—71,5°; löslich in Wasser (Ga., He.). Der lösliche Aminoaldehyd geht nach kurzer Zeit unter Dunkelfärbung in ein Produkt über, das in Wasser und anderen Solvenzien in der Kälte unlöslich ist und unter siedendem Wasser nicht mehr schmilzt (Ga., He.; Walther, Kausch, J. pr. [2] 56, 102). Sowohl der lösliche Aminoaldehyd als auch das aus ihm entstehende unlösliche Produkt lösen sich beim Kochen mit Säuren, aus diesen Lösungen scheiden sich beim Erkalten dunkelrote krystallisierte Salze aus; das so mit Salzsäure erhaltene dunkelrote Produkt nimmt beim Waschen mit Wasser eine ziegelrote Farbe an, die auf Zusatz von einigen Tropfen Salzsäure wieder in Dunkelrot umschlägt (Ga., HE.). Absorptionsspektrum des 4-Amino-benzaldehyds in alkoh. Lösung: Baly, Marsden, Soc. 93, 2110. — Behandelt man die Lösung von 2 Mol.-Gew. 4-Amino-benzaldehyd in Eisessig mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit unter Kühlung, so bildet sich p-Diazoaminobenzaldehyd (Syst. No. 2235) (WALTHER, KAUSCH, J. pr. [2] 56, 118). Fügt man zur Suspension von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-benzaldehyd in 2 Mol.-Gew. verd. Salzsäure unter Kühlung die Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit, so läßt sich in normaler Weise eine Diazoniumsalzlösung erhalten, die zur Herstellung von Azoverbindungen oder Diazoaminoverbindungen verwendet werden kann (WALTH., KAU., J. pr. [2] 56, 98, 117, 120, 121). Überführung von 4-Amino-benzaldehyd in Azofarbstoffe durch Diazotieren, Kuppeln mit geeigneten Phenolen oder Aminen und Kombinieren mit Hydrazinen: GEIGY & Co., D. R. P. 85233; Frdl. 4, 705; Gesellsch. f. chem. Ind., D. R. P. 90357, 91817; Frdl. 4, 993. Diazotiert man 4-Amino-benzaldehyd in salzsaurer Suspension und fügt bei 0° eine salzsaure Kupferchlorürlösung hinzu, so erhält man 4-Chlor-benzaldehyd (Bd. VII, S. 235) (WALTHER, RAETZE, J. pr. [2] 65, 259). Beim Hinzufügen einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Natriumnitrit zu einer heißen Lösung von 4-Amino-benzaldehyd in verd. Salzsäure entsteht 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) (WALTHER, BRETSCHNEIDER, J. pr. [2] 57, 538). Diazotiert man 4-Aminobenzaldehyd in salpetersaurer Suspension, verdünnt die Diazoniumsalzlösung mit Wasser und kocht, so erhält man 3-Nitro-4 oxy-benzaldehyd (Bd.VIII, S. 83)(W., K.; W., B.). 4-Aminobenzaldehyd gibt mit Aceton in siedender verd. Essigsäure 4-Amino-benzalaceton (RUPE, Siebel, C. 1906 II, 1324). Kondensation mit aromatischen Aminen zu Triphenylmethandcrivaten: O. FISCHER, D. R. P. 16710; Frdl. 1, 57. Durch Kondensation mit Arylderivaten des asymm. m-Toluylendiamins (glatter bei Gegenwart von FcCl<sub>3</sub> in alkoh. Lösung) lassen sich Diaminophenylacridine (Phosphine) herstellen (Bad. Anilin-u. Sodaf., D. R. P. 94951, 102072; Frdl. 5, 375, 376).

Funktionelle Derivate des 4-Amino-benzaldehyds.

a) Derivate, die lediglich durch Veränderung der Oxogruppe entstanden sind.

4-Amino-benzaldehyd-anil, [4-Amino-benzal]-anilin  $C_{13}H_{12}N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . B. Beim Eintragen des 4-Amino-benzaldehyds in eine siedende Lösung von salzsaurem Anilin in Wasser oder durch Kochen des Aldehyds mit Anilin (Walther, Kausch, J. pr. [2] 56, 111). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 110°; leicht löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien; kochende Säuren spalten in die Komponenten;  $CS_2$  liefert bei 130° eine gelbgrüne unlösliche Verbindung (W., K.).

Ein als [4-Amino-benzal]-anilin aufgefaßtes öliges Produkt wurde erhalten, als eine Lösung von 114 Tln. [4-Nitro-benzyl]-anilin (Bd. XII, S. 1085) in 400 Tln. Alkohol mit einer Lösung von 120 Tln. krystallisiertem Natriumsulfid (Na $_2$ S + 9 $H_2$ O) und 32 Tln. Schwefel in 100 Tln. Wasser zum schwachen Sieden erhitzt wurde (Höchster Farbw., D. R. P. 99542; Frdl. 5,

112; vgl. Alway, Walker, Am. 30, 107).

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Amino-benzaldehyd-p-tolylimid, [4-Amino-benzal]-p-toluidin } C_{14}H_{14}N_2 = H_2N \cdot \\ C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3. & B. & Beim & Erwärmen & von & [4-Nitro-benzyl]-p-toluidin & (Bd. & XII, Response). \end{array}$ 

- S. 1086) mit Natriumsulfid und Schwefel in wäßrig-alkoholischer Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 99542; Frdl. 5, 113). Kondensation mit salzsauren m-Diaminen: H. F., D. R. P. 106719; Frdl. 5, 377.
- 4-Amino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], N.N-Dimethyl-N'-[4-amino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{15}H_{17}N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-benzaldehyd und 4-Amino-dimethylanilin (Bd. XIII, S. 72) (Möhlau, B. 31, 2252). Gelbe Blättchen oder Prismen (aus verd. Methylalkohol). F: 191—192°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol, Pyridin und Dimethylanilin. In verd. Säuren mit orangegelber Farbe löslich, die bald verblaßt, da die Verbindung in ihre Komponenten zerlegt wird. In Eisessig mit roter Farbe löslich.
- N.N'-Bis-[4-amino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{20}H_{18}N_4 = (H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N)_2C_6H_4 \cdot B$ . Aus 4-Amino-benzaldehyd und p-Phenylendiamin (Möhlau, B. 31, 2254). Gelbe Krystalle (aus Aceton). F: 190°.
- 4-Amino-benzaldoxim C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·N·OH. B. Beim Kochen von 4-Nitro-benz-anti-aldoxim (Bd. VII, S. 259) mit Schwefelammonium (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2001). Beim Eintragen von feingepulvertem 4-Amino-benzaldehyd in eine siedende, wäßrige Lösung von salzsaurem Hydroxylamin (Walther, Kausch, J. pr. [2] 56, 113). Gelbe Krystalle. F: 124° (Ga., H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Natronlauge; löslich in Säuren (Ga., H.). Gibt mit Salzsäure salzsaures Hydroxylamin und ein salzsäurehaltiges dunkelrotes Produkt, das in heißer wäßriger Lösung mit Natronlauge 4-Amino-benzaldehyd liefert (G., H.). Hydrochlorid. Rote Nadeln (W., K.).
- Bis-[4-amino-benzal]-hydrazin, 4.4'-Diamino-benzaldazin, symm. Bis-[4-amino-phenyl]-azimethylen  $C_{14}H_{14}N_4=[H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N-]_2$ . B. Bei längerem Kochen von 10 g 4-Amino-benzaldehyd mit 14 g Hydrazinsulfat, gelöst in Wasser (Walther, Kausch, J. pr. [2] 56, 113). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F:  $245^{\circ}$  (W., K.), ca.  $248^{\circ}$  (Vorländer, B. 39, 808). Gibt unter günstigen Bedingungen beim Schmelzen eine anisotrope Flüssigkeit (V.). Unlöslich in Wasser (W., K.).
- b) Derivate des 4-Amino-benzaldehyds, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Oxogruppe) entstanden sind.
- 4-Methylamino-benzaldehyd  $C_8H_9ON=-CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Man läßt auf Methylanilin Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2), dargestellt durch Reduktion von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in neutraler Lösung mit Zinkstaub und Salmiak, in saurer Lösung einwirken und zersetzt das sich ausscheidende Reaktionsprodukt  $CH_3\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(CH_9)\cdot SO_9H$  durch Kochen mit Ammoniak (Geigy & Co., D. R. P. 103578: C. 1899 II. 927). Man trägt die aus Alloxan und Methylanilin erhältliche Verbindung  $CC_3 + C_3 
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd  $C_9H_{11}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Man versetzt eine abgekühlte Lösung von Dimethylanilin in Salzsäure mit Formaldehyd, gibt nach 24-stdg. Stehen 3-nitro-benzolsulfonsaures Natrium (Bd. XI, S. 68) hinzu und behandelt mit nascentem Wasserstoff (aus Eisenspänen und Salzsäure); man zerlegt die entstandene Dimethylaminobenzal-Verbindung der Metanilsäure durch Kochen der sodaalkalischen Lösung mit Natronlauge (Geigy & Co., D. R. P. 105105; C. 1900 I, 239). Ein Gemisch von 30 Tln. 3-nitro-benzolsulfonsaurem Natrium, 12 Tln. Dimethylanilin, 20 Tln. konz. Schwefelsäure und 7,5 Tln.  $40^0/_0$ igem Formaldehyd in 1200 Tln. Wasser wird elektrolytisch reduziert, die dadurch gebildete Dimethylaminobenzal-Verbindung wird durch Kochen ihrer ammoniakalischen Lösung in Metanilsäure und 4-Dimethylamino-benzaldehyd gespalten (Geigy & Co., D. R. P. 105103; C. 1900 I, 238). Man läßt auf Dimethylanilin Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2), dargestellt durch Reduktion von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in neutraler Lösung mit Zinkstaub und Salmiak, in saurer Lösung einwirken und zersetzt das hierbei sich abscheidende Reaktionsprodukt (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·SO<sub>3</sub>H durch Kochen mit Ammoniak (Geigy & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). Man läßt auf Dimethylanilin in salzsaurer Lösung Formaldehyd, eine Sulfonsäure des p-Toluidins und Kalium-dichromat oder Kupferchlorid einwirken und zerlegt das Reaktionsprodukt durch Kochen mit Sodalösung (WALTER, D. R. P. 118567; C. 1901 I, 652). Man gibt zu einer erwärmten Lösung von 5 g Dimethylanilin in 4 ccm 40<sup>0</sup>/<sub>0</sub>iger Formaldehylösung und 10 ccm rauehender Salzsäure 5 g salzsaures 4-Nitroso-dimethylanilin, filtriert nach Beendigung der Reaktion das ausgeschiedene salzsaure Salz des N.N.-Dimethyl-N'-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylen-

diamins (S. 34) ab, setzt aus diesem durch Kochen mit verd. Alkalilauge die Base in Freiheit und behandelt diese in essigsaurer Lösung mit Formaldehyd, wodurch 4-Dimethylamino-benzaldehyd abgespalten wird (Ullmann, Frey, B. 37, 858; vgl. Bender, B. 28, 110; Möhlau, B. 31, 2252). Entsteht aus Trichlormethyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, B. 628) durch Erhitzen mit wäßrigem (Knöfler, Boessneck, B. 20, 3194) oder alkoholischem (Boessneck, B. 18, 1520; 19, 367) Alkali. Bei mehrstündigem Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit Eisessig auf dem Wasserbade (Well, B. 27, 3317). Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure (Syst. No. 1916) mit Äther oder Petroläther im geschlossenen Rohr auf 200° oder mit Dimethylanilin auf 180° (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3492). Man trägt die aus Alloxan und Dimethylanilin erhältliche Verbindung OC NH·CO>C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (Syst. No. 3775) in 155° heiße Schwefelsäure (D: 4.8) ein (Boehbinger, & Söhne, D. R. P. 408026; C. 1900 I. 4114)

(D: 4,8) ein (Boehbinger & Söhne, D. R. P. 108026; C. 1900 I, 1114).

Blättchen (aus Wasser). F: 73° (Boess., B. 18, 1520), 74° (Weil). Kp<sub>17</sub>: 176—177° (Sachs, Steinert, B. 37, 1733). Löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln; löslich in Säuren (Boess., B. 18, 1520). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Baly, Marsden, Soc. 93, 2111.

4-Dimethylamino-benzaldehyd zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Dimethylanilin und Formaldehyd (F. Sachs, Steinert, B. 37, 1733). Bildet beim Kochen seiner alkoh. Lösung mit frisch gefälltem Silberoxyd einen Silberspiegel (Boessneck, B. 18, 1520). Bei der Oxydation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Wasserstoffsuperoxyd in saurer Lösung entstehen geringe Mengen 4-Dimethylamino-benzoesäure (Knöfler, Boess-NECK, B. 20, 3194). Bei der Einw. von rauchender von nitrosen Gasen befreiter Salpetersäure unter Kühlung entsteht 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3576). Dieser entsteht auch bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure (bei höchstens 10°) (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 92010; Frdl. 4, 141) oder von 63% eiger Salpetersäure (bei 0%) (Rupe, Schwarz, Zischr. f. Farben- und Textilindustrie 3, 400) auf die Lösung von 4-Dimethylamino benzaldehyd in konz. Schwefelsäure, Bei der Einw. von 30% Anhydrid enthaltender rauchender Schwefelsäure auf 4-Dimethylamino-benzaldehyd bei 170% entsteht eine Monosulfonsäure (Syst. No. 1928) (KALLE & Co., D. R. P. 95829; Frdl. 4, 142). 4-Dimethylaminobenzaldehyd liefert bei der Einw. von alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur 4.4'.4"-Tris-dimethylamino-hydrobenzamid (S. 35) (F. Sachs, Steinert, B. 37, 1736). — Gibt mit alkoh. Schwefelammonium 4.4'-Bis-dimethylamino-dibenzyldisulfid (Bd. XIII, S. 623); bei Verwendung eines an Schwefelwasserstoff reichen Schwefelammoniums entsteht daneben die Verbindung  $C_{18}H_{28}N_2S_3$  (S. 33) (Manchot, Zahn, Kränzlein, A. 345, 324). Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Hydroxylamin entsteht 4-Dimethylaminobenzaldoxim (S. 35) (Bresler, Friedemann, Mai, B. 39, 882). 4-Dimethylamino-benzaldehyd gibt nicht die Aldehydreaktion mit Benzolsulfhydroxamsäure (Bd. XI, S. 51) (ANGELI, MARCHETTI, R. A. L. [5] 17 II, 365; vgl. Angeli, Castellana, R. A. L. [5] 18 I, 378). Reagiert in alkoh. Lösung mit sehr verd, Hydrazinlösung unter Bildung von Bis-[4-dimethylaminobenzal]-hydrazin (S. 36) (Knöpfer, M. 30, 31, 34). Über die Einw. von heißer wäßr. Kalilauge auf 4-Dimethylamino-benzaldehyd vgl. Rousset, Bl. [3] 11, 318; v. Braun, Kbuber, B. 45 [1912], 2991; CLEMO, SMITH, Soc. 1928, 2423. Verhalten beim Kochen mit Jodwasserstoffsåure: Goldschmedt, M. 27, 856, 870. — Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit 2.4-Dinitro-toluol (Bd. V, S. 339) in Gegenwart von Piperidin auf 100° entsteht 2'.4'-Dinitro-4-dimethylamino-stilben (Bd. XII, S. 1333); beim Erhitzen mit 2.4.6-Trinitro-toluol (Bd. V, S. 347) bildet sich das Additionsprodukt C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>ON + C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>6</sub>N<sub>5</sub> (S. 33) (F. SACHS, Steil, B. 37, 1744). Tropft man zur Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd in konz. Schwefelsäure bei — 3° bis 0° Acetaldehyd, so wird 4-Dimethylamino-zimtaldehyd (S. 71) gebildet (Мöнlau, Арам, С. 1907 I, 107). 4-Dimethylamino-benzaldehyd läßt sich mit Aceton in alkoh. Lösung in Gegenwart von wenig Natronlauge zu [4-Dimethylamino-benzal]-aceton (S. 72) kondensieren (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3576). Kondensation mit cyclischen Ketonen, wie Cyclopentanon: Wallach, C. 1908 I, 637. Gibt in Benzol in Gegenwart von Chlorwasserstoff mit Dibenzylketon (Bd. VII, S. 445) [4-Dimethylamino-benzal]-dibenzylketon (S. 127) und Bis-[4-dimethylamino-benzal]-dibenzylketon (S. 130) (MAYEBHOFER, M. 28, 592). Beim 2—3-stdg. Erwärmen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit wasserfreier Blausäure auf 35-40° entsteht 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril (Syst. No. 1911) (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3571). Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Malonitril (Bd. II, S. 589) in alkoh. Lösung in Gegenwart von Soda (WALTER, B. 35, 1320) oder von Piperidin (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3577) bildet sich [4-Dimethylamino-benzal]-malonitril (Syst. No. 1908). Oxalylchlorid sowie Phosgen reagieren mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd unter Bildung von 4-Dimethylamino-benzalehlorid (Bd. XII, S. 990) (Staudinger, B. 42, 3966). Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Anilin auf dem Wasserbade bildet sich 4-Dimethylamino-benzaldehyd-anil (F. Sachs, Lewin, B. 85, 3573). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Dimethylanilin entsteht Leukokrystallviolett (Bd. XIII, S. 315) (Boessneck, B. 19, 366). 4-Dimethylamino-benzaldehyd kondensiert sich mit Brenztraubensäure und  $\beta$ -Naphthylamin in absol. Alkohol zu [4-Dimethylamino-phenyl]-benzochinolincarbon-

säure der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3439) (F. Sachs, Steiner, B. 37, 1742). Mischt man die warmen wäßrigen Lösungen der Hydrochloride von 4-Dimethylamino-benzaldehyd und p-Phenylendiamin, so erhält man N.N'-Bis-[4-dimethyl-

 $CO_2H$   $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ 

amino-benzal]-phenylendiamin-(1.4) (Bender, B. 28, 110; Möhlau, Neubert, B. 28, 326). Beim Versetzen der alkoh. Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit einer abgekühlten wäßrigen Lösung von 2-Amino-phenol erhält man 2-[4-Dimethylamino-benzalamino]-phenol (Möhlau, Adam, C. 1907 I, 109). Mit Anthranilsäure (Syst. No. 1889) reagiert 4-Dimethylamino-benzaldehyd unter Bildung eines roten Additionsproduktes H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H + CH<sub>3</sub><sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CHO (Pawlewski, B. 41, 2353). Auch mit der 3- oder 2-Amino-1-methylindol-carbonsäure-(2 oder 3) (Syst. No. 3436) bildet sich ein rotes Additionsprodukt (Reif, B. 42, 3045). Läßt man auf 4-Dimethylamino-benzaldehyd 2 Mol.-Gew. Methylmagnesium-jodid in äther. Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis und verd. Schwefelsäure, so erhält man Methyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 628); in ähnlicher Weise entsteht mit Äthylmagnesiumbromid Athyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 636), mit Phenylmagnesiumbromid 4-Dimethylamino-benzyldrol (Bd. XIII, S. 706), mit a-Naphthylmagnesiumbromid [4-Dimethylamino-phenyl]-a-naphthyl-carbinol (Bd. XIII, S. 732) (F. Sachs, Steinert, B. 37, 1742; F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 512). Bringt man 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit 4 Mol.-Gew. Methylmagnesiumbromid in Ather zur Reaktion, erhitzt nach dem Abdestillieren des Äthers das Reaktionsprodukt auf 100° und zersetzt dann mit Eis und Schwefelsäure, so erhält man Dimethylcumidin (Bd. XII, S. 1147); in ähnlicher Weise entsteht mit Äthylmagnesiumbromid N.N-Dimethyl-4-[diäthyl-carbin]-anilin (Bd. XII, S. 1178), mit Phenylmagnesiumbromid 4-Dimethylamino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1342) (F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 520).

Bei Verfütterung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd an Kaninchen treten im Harn 4-Dimethylamino-benzoesäure, 4-Methylamino-benzoesäure und Mono-[4-dimethylamino-benzoyl]-glykuronsäure (Syst. No. 1905) auf (Jaffé, H. 43, 374; B. 38, 1208). Über ein bei der Einw. von salzsaurem 4-Dimethylamino-benzaldehyd auf menschlichen Harn entstehendes

rotes Produkt vgl. Pröscher, H. 31, 520.

Verwendung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd zur Herstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. B. P. 50782, 73126; Frdl. 2, 47; 3, 108; BAYER & Co., D. R. P. 62574, 125134; Frdl. 3, 98; C. 1901 II, 1106; GEIGY & Co., D. R. P. 169929, 209535; C. 1906 I, 1722; C. 1909 I, 1625.

Farbenreaktionen des 4-Dimethylamino-benzaldehyds mit Phenolen und verschiedenen acyclischen, isocyclischen und heterocyclischen Verbindungen: Fleig, Bl. [4] 3, 1038; mit Skatol: Raciborski, C. 1907 I, 1595; mit Tryptophan und mit Proteinstoffen: Rohde, H. 44, 164.

Verbindung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit 2.4.6-Trinitro-toluol  $C_9H_{11}ON + C_7H_5O_6N_3$ . Krystalle (aus Ligroin). F: 60°; wird von Mineralsäure zerlegt (F. Sachs, Steinert, B. 37, 1745).

Hydrochlorid des 4-Dimethylamino-benzaldehyds C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>ON+HCl. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (STAUDINGER, B. 42, 3980). — Krystalle. F: 107—109°. Zerfällt in Wasser unter Rückbildung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd.

Ver bindung  $C_{18}H_{26}N_2S_3$ . B. Neben 4.4'-Bis-dimethylamino-dibenzyldisulfid (Bd. XIII, S. 623) aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und schwefelwasserstoffreichem alkoholischem Schwefelammonium (Manchot, Zahn, Kränzlein, A. 345, 325). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F:  $162^{\circ}$ .

- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-anil, [4-Dimethylamino-benzal]-anilin  $C_{15}H_{16}N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Anilin auf dem Wasserbade (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3573). Beim 2-stdg. Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoylameisensäure mit 2 Mol.-Gew. Anilin auf 180° (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3492). Grünlichgelbe Krystalle. F: 100°; löslich in konz. Schwefelsäure mit rötlicher Farbe (F. S., L.). Färbt Wolle in essigsaurer Lösung grünlichgelb (F. S., L.).
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-nitro-anil], N-[4-Dimethylamino-benzal]-4-nitro-anilin  $C_{15}H_{15}O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Bei längerem Erhitzen von 4.4'- Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 699) und 4-Nitro-anilin in Normal-salzsäure auf dem Wasserbade (Guyot, Granderye, C. r. 134, 550). Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 4-Nitro-anilin (Gu., Gr.). Orangefarbige Plättchen. F: 198—199°. Hydrochlorid. Violette Nadeln. F: 193°.

- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-p-tolylimid, [4-Dimethylamino-benzal]-p-toluidin  $C_{16}H_{18}N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3.$  B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3573). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $120-121^{\circ}$ .
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[2-oxy-anil], 2-[4-Dimethylamino-benzalamino]-phenol  $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol durch 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) in Wasser (Möhlau, Adam, Ztschr. für Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 119°. In konz. Schwefelsäure gelb löslich.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[2-methoxy-anil], [4-Dimethylamino-benzal]-o-anisidin  $C_{16}H_{18}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3574). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 113—114°.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-oxy-anil], 4-[4-Dimethylamino-benzalamino]-phenol  $C_{15}H_{16}ON_3 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH: N\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 4-Amino-phenol (Möhlau, Adam, Ztschr. für Farbenindustrie 5, 409; C. 1907 I, 108). Gelbe Prismen (aus verd. Essigsäure). F: 265°. Unlöslich in indifferenten Mitteln. In konz. Schwefelsäure hellgelb löslich.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-methoxy-anil], [4-Dimethylamino-benzal]-panisidin  $C_{16}H_{18}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und p-Anisidin (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3574). Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 138—140°.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-äthoxy-anil], [4-Dimethylamino-benzal]-p-phenetidin  $C_{17}H_{20}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot 0\cdot C_2H_6$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und p-Phenetidin (F. Sachs, Lewin, B. 35, 3575). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 145—146° (F. S., L.). Über das Auftreten verschiedener Formen beim Erstarren der Schmelze vgl. Vorländer, B. 40, 1425.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[2-oxy-naphthyl-(1)]-imid, 1-[4-Dimethylamino-benzalamino]-naphthol-(2)  $C_{19}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N\cdot C_5H_4\cdot CH:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 1-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 676) (Möhlau, Adam, Ztschr. für Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Gelbe Blättchen (aus Toluol). F: 109°. Sehr zersetzlich. In konz. Schwefelsäure dunkelorange löslich.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-oxy-naphthyl-(1)]-imid, 4-[4-Dimethylamino-benzalamino] naphthol (1)  $C_{10}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 4-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 667) (M., A., Ztschr. für Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 199°. In konz. Schwefelsäure hellorange löslich.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-amino-anil], N-[4-Dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{15}H_{17}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 699) und p-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 61) (Guyot, Granderye, C. r. 134, 551). Hellgelbe Krystalle. In Eisessig rot löslich.
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], N.N-Dimethyl-N'[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Entsteht, neben wenig N.N'-Bis-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin, beim Versetzen einer heißen Lösung von 50 g Paraformaldehyd des Handels (vgl. Bd. I, S. 566) und 50 g Dimethylanilin in 300 g Salzsäure (D: 1,17) mit 100 g salzsaure 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677); beim Erkalten scheidet sich nur das salzsaure Salz des N.N'-Bis-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamins (S. 35) aus (Möhlau, Fritzsche, B. 26, 1041; Bender, B. 28, 109; Mö., Neubert, B. 28, 326; vgl. Ullmann, Frey, B. 37, 858). Beim Vermischen der wäßrigen Lösungen von 3 g salzsaurem 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 2,7 g salzsaurem 4-Amino-dimethylanilin (Bd. XIII, S. 72) (Be., B. 28, 111; vgl. Mö., B. 31, 2253). Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Petroläther). F: 229° (Mö., Fr.), 229 –230° (Be., B. 28, 111). Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt (Mö., Fr.). Unlöslich in kaltem Alkohol und in Äther, schwer löslich in siedendem Alkohol (Mö., Fr.). Unlöslich in kaltem Alkohol und in Äther, schwer löslich in siedendem Alkohol (Mö., Fr.). In konz. Schwefelsäure hellgelb löslich (Mö., Adam, C. 1907 I, 108). Färbt sich beim Liegen an salzsäurentstehen Dimethyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 902) und 4-Amino-dimethylanilin (Bd. XIII; S. 72) (Mö., Fr.). Das salzsaure Salz zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Bildung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 4-Amino-dimethylanilin (Be., B. 28, 110; Mö., B. 31, 2253), doch bleibt die Spaltung unvollständig (U., Fr.). Die Abspaltung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd aus N.N-Dimethyl-N'-[4-dimethylamino-benzal]-phenylendiamin erfolgt vollständig beim Kochen der essigsauren Lösung mit wäßt. Natriumnitrit (U., Fr.). —

 $C_{17}H_{21}N_3 + 2$  HCl. Tafeln oder Prismen (aus verdünnter Salzsäure), die im auffallenden Lichte schwärzlich-grün, im durchfallenden tiefrot erscheinen; färbt tannierte Baumwolle bräunlichtot (Mö., B. 31, 2253).

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{24}H_{26}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N]_2C_6H_4$ . B. Entsteht neben N.N-Dimethyl-N'-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin beim Versetzen eines siedenden Gemisches aus 50 g Dimethylanilin und 300 g Salzsäure (D: 1,17) mit 100 g salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) (Möhlau, Fritzsche, B. 26, 1038; Bender, B. 28, 109; Möhlau, Neubert, B. 28, 326). Man versetzt eine warme Lösung von 10 g Paraformaldehyd des Handels (vgl. Bd. I, S. 566) in 150 g Salzsäure (D: 1,17) erst mit 50 g Dimethylanilin und dann, auf einmal, mit 100 g festem salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin; beim Erkalten scheidet sich das salzsaure Salz des N.N'-Bis-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamins aus (M., F.; B.; M., N.). Das salzsaure Salz entsteht beim Vermischen der warmen, wäßrigen Lösungen von 6 g salzsaurem 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 2,2 g salzsaurem p-Phenylendiamin (B., B. 28, 110; vgl. M., B. 31, 2254). — Goldgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Dimethylanilin). Schmilzt gegen 277° (B.), rasch erhitzt bei 277—278° (M., B. 31, 2254). Unlöslich in fast allen gebräuchlichen Lösungsmitteln, leicht löslich in heißem Dimethylanilin (M., F.). — Zerfällt bei der Destillation unter partieller Verkohlung in p-Phenylendiamin und Dimethyl-p-toluidin (M., F.). Chlorkalk erzeugt Chinondichlordiimid (Bd. VII, S. 621) (M., F.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entstehen p-Phenylendiamin und Dimethyl-p-toluidin (M., F.). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Wasser erfolgt Zersetzung unter Bildung von 4-Dimethylaminobenzaldehyd und p-Phenylendiamin (B.; M.). —  $C_{24}H_{26}N_4 + 2 HCl + H_2O$ . Hellrote Nädelchen (M., F.). — C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub> + 2 HCl + H<sub>2</sub>O. Hellrote Nädelchen (M., F.). — C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub> + 2 HCl + H<sub>2</sub>O. Braunrote, stahlblaue Nadeln (M., F.); färbt tannierte Baumwolle rötlichbraun (M.).

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-benzal] - benzidin  $C_{30}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 - ]_2$ . B. Beim Kochen von Hydrazobenzol (Syst. No. 1950) in Eisessiglösung bei Gegenwart von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (F. Sachs, Whittaker, B. 35, 1435). Beim Kochen von Benzidin (Bd. XIII, S. 214) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in alkoh. Lösung (F. S., W.). — Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt bei 318°.

4.4.'4"-Tris-[4-dimethylamino-benzalamino]-triphenylmethan, N.N'.N"-Tris-[4-dimethylamino-benzal]-paraleukanilin  $C_{46}H_{46}N_6=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4]_3CH$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Paraleukanilin (Bd. XIII, S. 313) in siedendem absolutem Alkohol mit 3 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (O. FISCHER, FRITZEN, EILLES, J. pr. [2] 79, 566).—Hellgelbe Prismen (aus Chloroform-Alkohol). F: 240°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Eisessig mit stark gelber Farbe. Färbt sich am Licht tiefgelb.

4.4'.4"-Tris-dimethylamino-hydrobenzamid  $C_{27}H_{33}N_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak auf 4-Dimethylamino-benzaldehyd bei gewöhnlicher Temperatur (Sachs, Steinert, B. 37, 1736). — Prismen (aus Chloroform + Ather). F: 193°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather. Löst sich in Eisessig und Essigsäureanhydrid mit dunkelgrüner Farbe, die bei schwachem Erwärmen in blaugrün übergeht. Beim Kochen oder längeren Stehen dieser gefärbten Lösungen tritt

Entfärbung unter Zerfall des Produktes in 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Ammoniak ein. — Liefert durch 6-stdg. Erwärmen auf 150—160° 2.3.5.6-Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-pyrazintetrahydrid (?) (Formel I) (Syst. No. 3767) und Tris-[4-dimethylamino-phenyl]-kyaphenin (Formel II) (Syst. No. 3988). —  $C_{27}H_{33}N_5+3$  HCl. Gelb. F: 264—265°. — Oxalat. F: 140—145°. — Pikrat  $C_{27}H_{33}N_5+C_6H_3O_7N_3$ . Färbt sich bei 160—170° grün; schmilzt gegen 213°.

4-Dimethylamino-benzaldoxim  $C_9H_{12}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Man erhitzt 10 g 4-Dimethylamino-benzaldehyd, 100 ccm Alkohol und eine konzentrierte wäßrige Lösung von 6 g salzsaurem Hydroxylamin und 5 g Natriumcarbonat 2 Stdn. auf dem Wasserbade und fällt mit Wasser (Bresler, Friedemann, Mai, B. 39, 882). Beim Kochen von N.N-Dimethyl-N'-[4-dimethylamino-benzal]-p-phenylendiamin, salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol (Ullmann, Frey, B. 37, 860). — Gelbbraune Blättchen (aus Alkohol), gelbe Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 1440 (Knöfler, Boessneck, B. 20, 3195). Leicht löslich in Äther, Benzol, Eisessig und siedendem Alkohol (U., Frey). Geschwindigkeit der Alkylierung mit Äthyljodid und Natriumäthylat: Goldschmidt, Z. El. Ch. 14, 581. — Liefert mit Benzoldiazoniumsalz in ätzalkalischer Lösung eine Verbindung  $C_{24}H_{28}O_2N_6$  (s. bei Diazobenzol, Syst. No. 2193) (B., Frie, M., B. 39, 882; A. 353, 234).

- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-semicarbazon  $C_{10}H_{14}ON_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2\cdot B$ . Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol mit Semicarbazid und Kaliumacetat in Wasser (F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 525). Gelbe Blättchen (aus 96% jegem Alkohol). Schmilzt bei 224% (korr.) unter Zersetzung. Löslich in heißem Alkohol und 50% jeger Essigsäure, unlöslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Natronlauge.
- Bis-[4-dimethylamino-benzal]-hydrazin, 4.4'-Bis-dimethylamino-benzaldazin, symm. Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-azimethylen  $C_{18}H_{22}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N-]_2$ . B. Beim Versetzen einer sehr verd. Lösung von Hydrazinsulfat und Soda mit einer alkoh. Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (Knöffer, M. 30, 31, 34). F: 250—253° (Zers.) (Vorländer, B. 39, 808). Gibt mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol oder siedendem Eisessig das Phenylhydrazon des 4-Dimethylamino-benzaldehyds (K.).
- **4-Äthylamino-benzaldehyd**  $C_5H_{11}ON=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Man läßt auf Äthylanilin Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2), dargestellt durch Reduktion von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in neutraler Lösung mit Zinkstaub und Salmiak, in saurer Lösung einwirken und zersetzt das hierbei sich abscheidende Reaktionsprodukt  $C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(CH_3)(SO_3H)$  durch Kochen mit Ammoniak (Geigy & Co., D. R. P. 103578, 105105; C. 1899 II, 927; 1900 I, 239). Man versetzt eine kalte salzsaure Lösung von Benzidin mit Kaliumchromatlösung und fügt sodann, ohne zu filtrieren, eine salzsaure, mit Formaldehyd versetzte Lösung von Äthylanilin hinzu; hierbei scheidet sich ein Kondensationsprodukt aus 4-Äthylamino-benzaldehyd und Benzidin aus, das durch Kochen mit Mineralsäure în die Komponenten gespalten werden kann (WALTER, D. R. P. 148567; C. 1901 I, 652). Durch Erhitzen einer wäßr. Aufschlämmung von N-[4-Athylamino-benzal]-sulfanilsaure (Syst. No. 1923) mit 10% giger Natronlauge (ULLMANN, FREY, B. 37, 858). Durch Eintragen der aus Alloxan und Äthylanilin erhältlichen Verbindung  $OC < \frac{NH \cdot CO}{NH \cdot CO} > C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3775) in Schwefelsäure (D: 1,8), die auf 160° erwärmt ist (Boehringer & Söhne, D. R. P. 108026; C. 1900 I, 1114). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 79<sup>6</sup> (U., F.), 81—82<sup>6</sup> (B. & S.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, löslich in siedendem Ligroin und heißem Wasser (U., F.; B. & S.). Aus der Lösung in Disulfit wird der Aldehyd durch Soda regeneriert (B. & S.).
- 4-Äthylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], N.N-Dimethyl-N'-[4-äthylamino-benzal] p phenylendiamin  $C_{17}H_{21}N_2 = C_2H_5$ : NH· $C_6H_4$ ·CH: N· $C_6H_4$ ·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Aus Äthylanilin in salzsaurer Lösung,  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehydlösung und salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in der Wärme (ULLMANN, FREY, B. 37, 857). Hydrochlorid. Rote Nadeln.
- 4-Äthylamino-benzaldoxim  $C_0H_{12}ON_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot OH.$  Gelbliche Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 118°; leicht löslich in Alkohol, Benzol, sehwer in Ligroin; leicht in Natronlauge (U., F., B. 37, 858).
- **4-Methyläthylamino benzaldehyd**  $C_{10}H_{13}ON = C_2H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_8H_4 \cdot CHO$ . B. Beim Kochen von 4-Methyläthylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil] in alkoholisch-essigsaurer Lösung mit Formaldehydlösung (U., F., B. 37, 862). Krystalle. F: 14°. Kp<sub>20</sub>: 180°. Schwer löslich in Ligroin und Wasser.
- 4-Methyläthylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], N.N-Dimethyl-N'-[4-methyläthylamino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{18}H_{23}N_3=C_2H_5\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Man erhitzt Methyläthylanilin mit Formaldehydlösung und Salzsäure und trägt in die Lösung salzsaures 4-Nitroso-dimethylanilin ein (U., F., B. 37, 861). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 216°. Leicht löslich in Benzol und Dimethylanilin, schwer in siedendem Alkohol. Konz. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser rot wird.
- 4-Diäthylamino-benzaldehyd  $C_{11}H_{15}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Beim Behandeln von Trichlormethyl-[4-diāthylamino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 628) mit alkoh. Kali (Boessneck, B. 19, 369). Beim Erhitzen von 4-Diäthylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil] in Eisessiglösung mit Formaldehydlösung (Ullmann, Frey, B. 37, 860). Man trägt die aus Alloxan und Diäthylanilin erhältliche Verbindung  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$  (Syst. No. 3775) in konz. Schwefelsäure von 155° ein (Boehringer & Söhne, D. R. P. 108026; C. 1900 I, 1114). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 41° (Boessneck; U., F.). Kp<sub>7</sub>: 174° (F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 524). Leicht löslich in den üblichen Solvenzien (U., F.). Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Geiev & Co., D. R. P. 169929, 209535; C. 1906 I, 1722; 1909 I, 1625.
- 4-Diäthylamino-benzaldehyd-anil, [4-Diäthylamino-benzal]-anilin  $C_{17}H_{20}N_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erwärmen von 4-Diäthylamino-benzaldehyd mit Anilin auf dem Wasserbade (F. Sachs, L. Sachs, B. 88, 526). Eigelbe Schuppen (aus

- Petroläther). F: 108—109°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Petroläther, sehr leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- 4 Diäthylamino benzaldehyd [4 dimethylamino anil], N.N Dimethyl-N' [4 diäthylamino-benzal] p phenylendiamin  $C_{19}H_{25}N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH: N-C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Einrühren von 50 g salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in die heiße Lösung von 50 g Paraformaldehyd des Handels (vgl. Bd. I, S. 566) und 26,6 g Diāthylanilin in 130 g konz. Salzsäure (Möhlau, B. 31, 2253; vgl. auch Ullmann, Frey, B. 37, 860). Gelbe Nädelchen oder dunkelgelbe Prismen (aus Methylalkohol). F: 136° (U., F.), 140—141° (M.); unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in kaltem Methylalkohol und Äthylalkohol (M.). Gibt beim Erhitzen mit Formaldehyd in Eisessiglösung 4-Diāthylamino-benzaldehyd (U., F.). Hydrochlorid. Bote prismatische Krystalle mit stahlblauem Glanz (aus Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure mit orangegelber bis gelber Farbe (M.).
- N.N'-Bis-[4-diäthylamino-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{28}H_{34}N_4 = [(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N]_2C_6H_4$ . B. Aus 100 g salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin und 53 g Diäthylanilin in 65 g heißer konzentrierter Salzsäure bei Gegenwart von 5,9 g Paraformaldehyd des Handels (vgl. Bd. I, S. 566) (Möhlau, B. 31, 2255). Goldgelbe Nadeln (aus Dimethylanilin). F: 206,5—207,5°. Ziemlich leicht löslich in heißem Dimethylanilin, unlöslich in Wasser und Benzol, sonst schwer löslich.  $C_{28}H_{34}N_4 + 2HCl + 7H_2O$ . Stahlblau glänzende, rote Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 4-Diäthylamino-benzaldoxim  $C_{11}H_{16}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Beim Kochen von N.N-Dimethyl-N'-[4-diäthylamino-benzal]-p-phenylendiamin und salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Ullmann, Frey, B. 37, 861). F: 93°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.
- 4-Diäthylamino-benzaldehyd-semicarbazon  $C_{12}H_{18}ON_4=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N-NH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Diāthylamino-benzaldehyd in Alkohol mit Semicarbazid (Bd. III, S. 98) und Kaliumacetat in Wasser (F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 525). Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 214° (korr.) (Zers.). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Natronlauge.
- 4 Diäthylamino benzaldehyd thiosemicarbazon  $C_{12}H_{18}N_4S = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Diāthylamino-benzaldehyd in Alkohol und einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Thiosemicarbazid (Bd. III, S. 195) (F. Sachs, Michaelis, B. 39. 2167). Gelbe, vierseitige Prismen (aus Alkohol). F: 180°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol, weniger in Aceton, Benzol, Essigester, Eisessig und siedenden Alkalien.
- 4-Anilino-benzaldehyd  $C_{13}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Man läßt auf Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2), dargestellt durch Reduktion von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in neutraler Lösung mit Zinkstaub und Salmiak, in saurer Lösung einwirken und zersetzt das dabei entstehende Reaktionsprodukt  $C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3 \cdot (CH_3) \cdot (SO_3H)$  durch Kochen mit verd. Essigsäure (GEIGY & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). Gelbe, glasige Masse, die bei 70° ein Öl bildet. Leicht löslich in Äther und Benzol, weniger in Alkohol, sehr wenig selbst in heißem Wasser.
- 4-Methylanilino benzaldehyd  $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Man läßt auf Methyldiphenylamin (Bd. XII, S. 180) Formaldehyd und 4-Hydroxylamino toluolsulfonsäure-(2) in saurer Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt  $C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3 \cdot (CH_3) \cdot (GEIGY & Co., D. R. P. 103578; <math>C$ . 1899 II, 927). Bleibt in der Kälte zähflüssig.
- 4-Äthylanilino-benzaldehyd  $C_{15}H_{15}ON=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Man läßt auf Äthyldiphenylamin (Bd. XII, S. 181) Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2) in saurer Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt  $C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(CH_3)(SO_3H)$  (Geigy & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). Bleibt in der Kälte zähflüssig.
- **4-Benzylamino-benzaldehyd**  $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot CHO$ . *B.* Man läßt auf Benzylanilin (Bd. XII, S. 1023) Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2) in saurer Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt  $C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH$ :  $N \cdot C_6H_3 (CH_3)(SO_3H)$  (GEIGY & Co., D. R. P. 103578; *C.* 1899 II, 927). Krystallinisch. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Benzin.
- 4-Methylbenzylamino-benzaldehyd  $C_{15}H_{15}ON=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CHO.$  B. Man läßt auf Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) Formaldehyd und 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2) in saurer Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt  $C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(CH_3)(SO_3H)$  durch Kochen mit verd. Natronlauge (GEIGY & Co.,

- D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). Prismen. F: 63°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr wenig in Benzin.
- 4 Äthylbenzylamino benzaldehyd  $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . R. Man läßt auf Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) Formaldehyd und 4-Hydroxylaminotoluol-sulfonsäure-(2) in saurer Lösung einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5(CH_3)(SO_3H)$  durch Kochen mit verd. Natronlauge (Geigy & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). Öl, das unter  $0^0$  erstarrt.
- $\begin{array}{ll} \textbf{N-[4-Formyl-phenyl]-4-nitro-isobenzaldoxim} & C_{14}H_{10}O_4N_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot \\ C_6H_4\cdot CHO & bezw. & O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC \\ \hline O & N\cdot C_6H_4\cdot CHO & s. & Syst. & No. & 4194. \\ \end{array}$
- 4-Acetamino-benzaldehyd  $C_9H_9O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHO.$  B. Beim Behandeln von 4-Amino-benzaldehyd mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2003; Ullmann, Grether, C. 1903 I, 883; vgl. Rupe, Siebell, C. 1906 II, 1324). Weiße Nadeln. F: 153° (U., Gr.), 154,5—155° (G., H.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (R., Sie.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: Auwers, Ph. Ch. 23, 462). Liefert beim Nitrieren in konz. Schwefelsäure oder wenig Eisessig mit Salpeter-Schwefelsäure in der Kälte 3-Nitro-4-acetamino-benzaldehyd (Cohn, Springer, M. 24, 90). Gibt mit Aceton und  $^{1}/_{2}{}^{0}$  diger Natronlauge 4-Acetamino-benzalaceton (S. 72) (Ru., Sie.).
- **4-Acetamino-benzaldoxim**  $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$ . B. Aus 4-Acetamino-benzaldehyd und Hydroxylamin (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2004). Blättchen (aus Wasser). F:  $205-206^\circ$ .

Substitutions produkte des 4-Amino-benzaldehyds.

- 2-Chlor-4-amino-benzaldehyd  $C_7H_6ONCl = H_2N\cdot C_8H_3Cl\cdot CHO$ . B. Durch Einw. von in alkoholisch-wäßrigem Alkali oder in rauchender Schwefelsäure gelöstem Schwefel auf 2-Chlor-4-nitro-toluol (Geigy & Co., D. R. P. 86874; Frdl. 4, 137). Gelbliche Nadeln. F: 147°.
- 2-Chlor-4-dimethylamino-benzaldehyd C<sub>0</sub>H<sub>10</sub>ONCl = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl·CHO. B. Man läßt auf N.N-Dimethyl-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 603) in konz. Salzsäure 40%/gige Formaldehydlösung und salzsaures 4-Nitroso-dimethylanilin einwirken, fällt mit Soda und kocht die erhaltene gelbe Verbindung (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl·CH:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>.N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> in einem Gemisch von Alkohol und Eisessig mit Formaldehydlösung (ULLMANN, FREY, B. 37, 864). Durch Kondensation von Chloralhydrat mit N.N-Dimethyl-3-chlor-anilin, Spalten mit alkoh. Kali und Reinigung durch die Disulfitverbindung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 88338; Frdl. 4, 193). Eine Lösung von 25 kg 3-nitro-benzolsulfonsaurem Natrium und 10 kg N.N-Dimethyl-3-chlor-anilin in 90 kg Salzsäure und 300 l Wasser wird bei 40° mit 5 kg 40%/gigem Formaldehyd und 15 kg Gußeisenspänen behandelt; die in rotgelben Kryställehen abgeschiedene Verbindung wird in Soda gelöst und durch Kochen mit Natronlauge in Chlordimethylamino-benzaldehyd und Metanilsäure gespalten (Gengy & Co., D. R. P. 405103; C. 1900 I, 238). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 82° (A.-G. f. A., D. R. P. 88338; U., F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig in siedendem Wasser (U., F.). Schwer flüchtig mit Wasserdämpfen (A.-G. f. A., D. R. P. 88338). Gibt mit neutralen Sulfiten unter Druck erhitzt 4-Dimethylamino-benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (A.-G. f. A., D. R. P. 107918; C. 1900 I, 1113). Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen der Triphenylmethanreihe: A.-G. f. A., D. R. P. 88338, 90771; Frdl. 4, 193, 194; G. &. Co., D. R. P. 198729; C. 1908 II, 123.
- **2-Chlor-4-**äthylamino-benzaldehyd  $C_9H_{10}$ ONCl =  $C_2H_5$ ·NH· $C_6H_9$ Cl·CHO. B. Durch Reduktion eines Gemisches von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 604) und Formaldehyd in saurer Lösung und Zersetzung des entstandenen Produktes (Geior & Co. D. R. P. 405403; C. 1900 I, 238). Gelbliche Nädelchen. F: 401°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Benzol.
- 2-Chlor-4-diäthylamino-benzaldehyd  $C_{11}H_{14}ONCl = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CHO.$  B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung (G. & Co., D. R. P. 105103; C. 1900 I, 238). Öl. Leicht löslich in konz. Salzsäure (G. & Co., D. R. P. 105103). Kondensation mit aromatischen o-Oxycarbonsäuren zu Leukoverbindungen von Triphenylmethanfarbstoffen: Geigy & Co., D. R. P. 198729; C. 1908 II, 123.
- **2.6-Dichlor-4-amino-benzaldehyd**  $C_2H_5ONCl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CHO$ . *B.* Analog derjenigen des 2-Chlor-4-āthylamino-benzaldehyds (G. & Co., D. R. P. 105103; *C.* 1900 I,

- 238). Nadeln, welche durch konz. Salzsäure orangefarben werden und beim Erhitzen sich mit gelber Farbe lösen. Schmilzt bei rascher Erhitzung bei 203—205°; beim schwachen Erhitzen erfolgt Bildung eines unschmelzbaren Kondensationsproduktes. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol.
- 2.6-Dichlor 4 dimethylamino benzaldehyd  $C_9H_9ONCl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CHO$ . B. Analog derjenigen des 2-Chlor-4-äthylamino-benzaldehyds (G. & Co., D. R. P. 105 103; C. 1900 I, 238). Nadeln. F: 167°. Schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und Benzol.
- 2-Nitro-4-amino-benzaldoxim C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CH:N·OH. B. Durch Erwärmen der alkoh. Lösung von 2.4-Dinitro-benzaldoxim (Bd. VII, S. 265) mit wäßr. Schwefelammoniumlösung auf dem Wasserbade (Sachs, Kempf, B. 35, 1234, 2705). Orangegelbe Nadeln (aus gleichen Teilen Alkohol und Wasser). F: 177—178° (Sa., Ke., B. 35, 1234). Durch Reduktion entsteht 2.4-Diamino-benzaldoxim (Sa., Ke., B. 35, 2705). Liefert beim Erhitzen mit Ferrichlorid in Gegenwart von Salzsäure im Wasserdampfstrom 4-Chlor-2-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 261) (Sa., Ke., B. 36, 3300; Sa., D.R. P. 149748; C. 1904 I, 909), mit Ferrisulfat und konz. Bromwasserstoffsäure im Wasserdampfstrome 4-Brom-2-nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 263) (Sa., Sichel, B. 37, 1867).
- 2-Nitro-4-acetamino-benzaldoximacetat  $C_{11}H_{11}O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 (NO_2) \cdot CH: N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Bei kurzem Kochen von 2-Nitro-4-amino-benzaldoxim mit Essigsäure-anhydrid (Sachs, Kempf, B. 35, 2715). Schwach gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 174° (korr.). Ziemlich löslich in Alkohol, Aceton, unlöslich in Benzol.
- 2-Nitro-4-amino-benzaldehyd-semicarbazon  $C_8H_9O_2N_5=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Man löst 2-Nitro-4-amino-benzaldoxim in  $50^0/_0$ iger Essigsäure und erhitzt mit salzsaurem Semicarbazid (Bd. III, S. 98) und Natriumacetat (Sachs, Kempf, B. 35, 2715). Rotes Krystallpulver (aus Wasser). Wird gegen  $220^0$  gelb, über  $330^0$  schwarz, ohne zu schmelzen.
- 3-Nitro-4-amino-benzaldehyd  $C_7H_6O_3N_2=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CHO$ . B. Durch kurzes Erwärmen von 3-Nitro-4-acetamino-benzaldehyd (s. u.) mit sehr verd. Natronlauge oder besser mit konz. Salzsäure (Cohn, Springer, M. 24, 92). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 190,5—191°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther.
- 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CHO. B. Durch Behandlung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit rauchender, von nitrosen Gasen befreiter Salpetersäure unter Kühlung (Sachs, Lewin, B. 35, 3577). Durch Nitrieren von 4-Dimethylamino-benzaldehyd in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei höchstens 10<sup>5</sup> (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 92010; Frdl. 4, 141). Man löst 1 Tl. 4-Dimethylamino-benzaldehyd in 8—10 Tln. konz. Schwefelsäure und fügt bei 0<sup>5</sup> ein Mol.-Gew. 63<sup>5</sup>/<sub>10</sub>iger Salpetersäure hinzu (Rupe, Schwarz, Ztschr. f. Farben- und Textilindustrie 3, 400; C. 1905 I, 100). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 102—103<sup>5</sup> (A.-G. f. A.), 103—105<sup>5</sup> (Sa., L.), 104<sup>5</sup> (R., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, mäßig in heißem Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (Sa., L.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung 3-Nitro-4-monomethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) (Noelting, Demant, B. 37, 1029).
- Oxim  $C_9H_{11}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_8H_3(NO_2) \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd und salzsaurem Hydroxylamin bei Gegenwart von überschüssigem Alkali (Noelting, Demant, B. 37, 1030). Orangefarbene Prismen. F: 132°. Ziemlich löslich in den organischen Lösungsmitteln.
- 3-Nitro-4-acetamino-benzaldehyd C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CHO. B. Man kocht eine Verreibung von salzsaurem 4-Amino-benzaldehyd und Natriumacetat mit Essigsäureanhydrid und nitriert das hierbei erhaltene Acetylierungsprodukt in konz. Schwefelsäure oder in wenig Eisessig mit Salpeterschwefelsäure bei 0° (Cohn, Springer, M. 24, 90). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 155°. Löslich in warmem Alkohol, heißem Wasser, schwer löslich in Äther; löslich in verd. Alkalien. Liefert bei der Oxydation mit KMnO<sub>4</sub> 3-Nitro-4-acetamino-benzoesäure (Syst. No. 1905). Längeres Erwärmen mit verd. Natronlauge liefert 3-Nitro-4-oxy-benzaldehyd; kurzes Erwärmen mit sehr verd. Natronlauge oder besser mit konz. Salzsäure ergibt 3-Nitro-4-amino-benzaldehyd. Beim Erhitzen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 160—170° entsteht 3-Nitro-4-amino-zimtsäure (Syst. No. 1906).
- Oxim  $C_9H_9O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Aus 3-Nitro-4-acetaminobenzaldehyd durch Oximierung (Cohn, Springer, M. 24, 91). Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 206°.

- 6 Chlor 3 nitro 4 dimethylamino benzaldehyd  $C_9H_9O_3N_2Cl = (CH_3)_2N \cdot C_8H_2Cl(NO_2) \cdot CHO$ . B. Durch Nitrieren von 2-Chlor-4-dimethylamino-benzaldehyd in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei höchstens  $10^0$  (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 90382; Frdl. 4, 141; Üllmann, Frey, B. 37, 865). Braungelbe Blätter (aus Alkohol). F:  $122-123^0$  (A.-G. f. A.),  $125^0$  (U., F.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig (U., F.), ziemlich löslich in Äther und heißem Alkohol, schwer in heißem Ligroin (A.-G. f. A.),
- 6-Chlor-3-nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd-anil, [6-Chlor-3-nitro-4-dimethylamino-benzal]-anilin  $C_{15}H_{14}O_2N_3Cl=(CH_3)_2N\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ . B. Durch Kochen von 6-Chlor-3-nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd mit Anilin und Alkohol (Ullmann, Frey, B. 37, 865). Ziegelrote Nadeln. F: 1186. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit orangegelber Farbe, unlöslich in Ligroin.
- 6 Chlor 3 nitro 4 dimethylamino benzaldoxim C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>Cl = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)·CH:N·OH. Orangerote Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 178°; leicht löslich in Alkohol und Benzol mit orangegelber Farbe, schwer in Ather, sehr wenig in Ligroin; die Lösung in verd. Natronlauge ist rot (Ullmann, Frey, B. 37, 865).
- 2.6-Dinitro-4-aminq-benzaldoxim  $C_7H_6O_5N_4 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Durch Reduktion von 2.4.6-Trinitro-benzaldoxim mit Schwefelammonium in alkoh. Lösung (Sachs, Everding, B. 36, 961). Krystalle (aus Wasser). F: 243°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton.
- 3.5 (?)-Dinitro-4-amino-benzaldehyd  $C_7H_5O_5N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CHO^4$ ). B. Bei der Nitrierung von [4-Amino-benzal]-anilin in konz. Schwefelsäure durch Salpeterschwefelsäure bei höchstens 5—6° (Walther, Bretschneider, J. pr. [2] 57, 537; vgl. Kalle & Co., D.R.P. 89 244; Frdl. 4, 140). Gelbe Spieße (aus Aceton oder Alkohol). F: 168° (W., B.), 170° (K. & Co.).

Derivate eines Schwefelanalogons des 4-Amino-benzaldehyds.

- 4-Amino-benzaldehyd-bis-[4-amino-phenyl]-mercaptal, 4-Amino-benzal-bis-[4-amino-phenylsulfid]  $C_{19}H_{19}N_3S_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(S\cdot C_6H_4\cdot NH_8)_2$ . B. Das Trishydrochlorid entsteht aus 4-Nitro-benzaldehyd-bis-[4-nitro-phenyl]-mercaptal (Bd. VII, S. 270) in Eisessig mit Zinn und konz. Salzsäure (FROMM, WITTMANN, B. 41, 2272). Die freie Base ist unbeständig.  $C_{19}H_{19}N_3S_2+3$  HCl. Nadeln.
- 4-Acetamino-benzaldehyd-bis-[4-acetamino-phenyl]-mercaptal, 4-Acetamino-benzal-bis-[4-acetamino-phenylsulfid]  $C_{2e}H_{2e}O_3N_3S_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH(S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-benzaldehyd-bis-[4-amino-phenyl]-mercaptal und Essigsäureanhydrid (Fromm, Wittmann, B. 41, 2272). Nadeln (aus Essigsäure). F: 241°.

### 2.4-Diamino-benzaldehyd und seine Derivate.

- 2.4 Diamino benzaldoxim  $C_7H_9ON_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot CH : N \cdot OH$ . B. Beim Behandeln von 2.4-Dinitro-benzaldoxim (Bd. VII, S. 265) in alkoh. Lösung mit wäßr. Schwefelammonium (Sachs, Kempf, B. 35, 1235). Hellgelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 199° bis 200°. Löslich in kalten, verdünnten Säuren.
- 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd  $C_{13}H_{16}ON_2 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot CHO$ . B. Man kondensiert N.N.N'.N'-Tetramethyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 40) mit Chloral und kocht das Kondensationsprodukt mit Natronlauge (Sachs, Appenzeller, B. 41, 97). In geringer Menge beim Erwärmen der aus Alloxan und Tetramethyl-m-phenylendiamin erhältlichen Verbindung  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]_2$  (Syst. No. 3775) mit Schwefelsäure (D:1,8) auf 160° (S., A.). Gelblichweiße Krystalle. Schmeckt beißend bitter. F: +8°. Kp<sub>14</sub>: 203°. Sehr wenig löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther; sehr leicht löslich in Säuren. Färbt sich an der Luft dunkelgelb und verharzt. Wird durch Erwärmen mit Phloroglucin in salzsaurer Lösung und Zersetzen des gebildeten salzsauren Salzes mit Ammoniak in 2".4"-Bis-dimethylamino-2.4.6.2'.4'.6'-hexaoxy-triphenylmethan(?) (Bd. XIII, S. 845) übergeführt. Hydrochlorid. Sehr hygroskopische Krystalle.

<sup>1)</sup> Zur Formulierung vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von DE LANGE, R. 45 [1926], 48.

Pikrat  $C_{11}H_{16}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 161—162°, nach vorherigem Sintern bei 145°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leicht in der Wärme, fast unlöslich in Äther, Petroläther, Ligroin. —  $C_{11}H_{18}ON_2 + HgCl_2$ . Schwach grüngelbe tafelige Schuppen oder Nadeln (aus Wasser). F: 197° (Zers.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.

2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd-hydrazon, [2.4-Bis-dimethylamino-benzal]-hydrazin  $C_{11}H_{18}N_4=[(CH_3)_2N]_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd mit alkoh. Hydrazinlösung (SACHS, APPENZELLER, B. 41, 100). — Gelbe Krystalle (aus wäßr. Alkohol). F: 212°. Fast unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Chloroform, Essigester; löslich in verd. Säuren mit orangeroter Farbe. — Wird beim Erwärmen mit Säuren in seine Komponenten gespalten.

2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd-semicarbazon  $C_{12}H_{19}ON_5 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot CH: N·NH·CO·NH_2.$  B. Aus 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd, salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Sachs, Appenzeller, B. 41, 100). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 215°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ligroin und Äther.

# 2. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O.

1. Aminoderivate des Acetophenons  $C_8H_8O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 271).

Monoaminoderivate des Acetophenons,

## 2-Amino-acetophenon und seine Derivate.

2-Amino-acetophenon, o-Amino-acetophenon  $C_8H_9ON=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . Bei der Reduktion von 2-Nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 288) mit Zinn und Salzsäure (GEVEKOHT, B. 15, 2085; A. 221, 326; CAMPS, Ar. 240, 15, 426). In kleiner Menge auch bei der Reduktion von 2-Nitro-acetophenon mit Zinn und Eisessig (Bamberger, Elger, B. 36, 1620). Entsteht in kleiner Menge durch Behandlung von 2-Nitro-phenylpropiolsäure (Bd. IX, S. 636) mit Ammoniumsulfid oder mit Zink und alkoh. Salzsäure und Destillation des Reaktionsprodukts mit Wasser (BAEYER, BLOEM, B. 15, 2153), in größerer Menge beim Kochen von reiner 2-Amino-phenylpropiolsäure (Syst. No. 1907) mit Wasser (BAEYER, BLOEM, B. 15, 2153). Bei allmählichem Eintragen von 1 Tl. 2-Amino-phenylacetylen (Bd. XII, S. 1210) in ein Gemisch aus 4 Tln. Wasser und 12 Tln. konz. Schwefelsäure; man läßt ½ Stde. stehen, gießt dann auf Eis, neutralisiert mit Soda, destilliert im Dampfstrome, sättigt das Destillat mit Kochsalz und schüttelt mit Äther aus (BAEYER, BLOEM, B. 17, 964; vgl. KIPPENBERG, B. 30, 1130). Neben 4-Amino-acetophenon durch Erhitzen von Acetanilid (Bd. XII, S. 237) mit Eisessig und sirupöser Phosphorsäure und Kochen des Reaktionsprodukts mit verdünnter Salzsäure; man trennt 2- und 4-Amino-acetophenon durch Destillation mit Wasserdampf, mit dem nur 2-Amino-acetophenon flüchtig ist (Köhler, D. R. P. 56971; Frdl. 3, 21). Aus Methylanthranil (Syst. No. 4195) mit siedender Natronlauge (Bamberger, B. 42, 1668). — Gelbliches Öl. Riecht basisch und zugleich süßlich, in verd. Zustand jasminartig (C., B. 32, 3232). Kp<sub>780</sub>: 250—252°; Kp<sub>17</sub>: 135° (C., B. 32, 3232). Absorptionsspektrum der alkoholischen Lösung im Ultraviolett: Bally, Marsden, Soc. 93, 2112. — Liefert bei der Oxydation mit neutralisierter Sulfomonopersäurelösung neben geringen Mengen einer bei 114—115° schmelzenden farblosen Substanz Methylanthranil (Syst. No. 4195) (Bamberger. Elger, B. 36, 3649). Wird von Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung zu  $\beta.\gamma$ -Dioxy- $\beta.\gamma$ -bis-[2-amino-phenyl]-butan (Bd. XIII, S. 816) reduziert (KI.). Beim Kochen von 2-Amino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge bildet sich 4-Methyl-2-[2-aminophenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) (C., B. 32, 3231; Ar. 237, 670). Beim Erhitzen von 2-Aminoacetophenon mit Zinkchlorid auf 230° entstehen kleine Mengen von 4-Methyl-2-[4-aminophenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) (Besthorn, O. Fischer, B. 16, 73; vgl. O. Fischer, B. 19, 1038). Versetzt man salzsaures 2-Amino-acetophenon mit Natriumnitrit und dann mit Natriumsulfit, so entsteht das Natriumsalz der 3-Methyl-indazol-sulfonsäure-(2)

C(CH<sub>3</sub>) N·SO<sub>3</sub>H (Syst. No. 3474) (E. Fischer, Tafel, A. 227, 305, 316). — Kocht man 2-Amino-acetophenon mit wasserfreier Ameisensäure, so entsteht bei kurzer Einw. (5—10 Minuten) im wesentlichen 2-Formamino-acetophenon (S. 42) (C., B. 34, 2708), bei längerer Einw. (5—6 Stdn.) dagegen 4-Methyl-2-[2-formamino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) (Bischler, Burkart, B. 26, 1352; C., B. 34, 2708). Beim Erhitzen von 2-Amino-acetophenon mit Cyanessigsäureäthylester (Bd. II, S. 585) entsteht 2-Oxy-4-methyl-3-cyanchinolin (Syst. No. 3341) (Guareschi, B. 26 Ref., 944; C., Ar. 240, 144). Ein mit Salzsäure befeuchtster Fichtenspan, in die wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Amino-acetophenon getaucht, färbt sich beim Trocknen intensiv orangerot (Bae., Bl., B. 15, 2154).

Verbindung von 2-Amino-acetophenon mit Oxalsäurediäthylester  $C_{22}H_{28}O_4N_2=2C_8H_9ON+C_6H_{10}O_4$ . B. Durch Mischen der Komponenten bei gewöhnlicher Temperatur (C., B. 34, 2710). — Schwach gelb gefärbte Nadeln (aus Ligroin). F: 42°. Wird durch Säuren zerlegt.

Salze des 2-Amino-acetophenons,  $C_8H_9ON + HCl$ . Prismen. Sehr leicht löslich in Alkohol; zersetzt sich bei 168° unter Gasentwicklung (Bae., Bl., B. 15, 2154). —  $C_8H_9ON + H_2SO_4$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol (Geveroht, B. 15, 2086; A. 221, 326). —  $C_8H_9ON + HCl + SnCl_2$ . Nadeln (Ge.). —  $2C_8H_9ON + 2HCl + PtCl_4$ . Schwer löslich in Wasser (Bae., Bl., B. 15, 2154).

- 2-Amino-acetophenon-oxim  $C_8H_{10}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon, 3 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin und 8—9 Mol.-Gew. Kali in Alkohol auf dem Wasserbad (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2373). Aus 3.7-Dimethyl-
- 4.5 benzo [hept 1.2.6 oxdiazin] 1)  $N: C(CH_3): N \longrightarrow O$  (Syst. No. 4492) und verd. Natron-N:  $C(CH_3)$

lauge (Au., v. M., B. 24, 2380; Au., B. 29, 1262). — Nädelchen (aus Wasser). F: 109°; sublimiert in Nädelchen; leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin; beim Stehen mit einem mit Chlorwasserstoff gesättigten Gemisch von Eisessig und Essigsäureanhydrid entsteht 3.7-Dimethyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-oxdiazin] (Syst. No. 4492) (Au., v. M., B. 24, 2374).

- 2-Äthylamino-acetophenon  $C_{10}H_{13}ON = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 1 Tl. 2-Amino-acetophenon mit 2 Tln. Äthylbromid im zugeschmolzenen Rohr 20 Stdn. im Wasserbad, destilliert dann das überschüssige Äthylbromid ab, löst den Rückstand in Wasser und destilliert die filtrierte Lösung nach Zusatz von Soda im Dampfstrom; dann schüttelt man das Destillat mit Äther aus, verdunstet die äther. Lösung, löst den Rückstand in verd. Schwefelsäure, fällt mit Natriumnitrit und behandelt das entstandene nicht näher beschriebene Nitrosoderivat mit Zinnchlorür (Baeyer, B. 17, 971). Aus 2-Amino-acetophenon und Äthyljodid (E. Fischer, Tafel, A. 227, 333). Gelbliches Öl. Bei der Reduktion des Nitrosoderivats mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht 3-Methyl-1-äthyl-indazol (Syst. No. 3474) (E. F., T.).  $2C_{10}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol) (B.).
- **2-[2.4.6-Trinitro-anilino]-acetophenon, 2-Pikrylamino-acetophenon**  $C_{14}H_{10}O_7N_4=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-acetophenon und Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) (Wedekind, B. 33, 432). Braungelbe Kryställchen (aus Eisessig). F: 232°.
- 2-Benzylamino-acetophenon  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 2 Tle. 2-Amino-acetophenon mit 4 Tl. Benzylchlorid 3 Stdn. auf dem Wasserbade, löst das Produkt in konz. Salzsäure, fällt die Lösung mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag erst aus Alkohol und dann aus Äther + Ligroin um (BAEYER, B. 17, 971). Gelbliche Prismen. F: 79—81°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Äther, sehr leicht in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol.
- 2-Formamino-acetophenon  $C_9H_9O_2N=OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch kurzes Erhitzen von 2-Amino-acetophenon mit Ameisensäure (Camps, B. 32, 3232; 34, 2708; H. 33, 402). Nadeln. F: 79°. Liefert beim Kochen der wäßrig-alkoholischen Lösung mit Natronlauge 4-Oxy-chinolin (Syst. No. 3114) neben etwas 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400).
- 2 Acetamino acetophenon C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus 2-Amino-acetophenon und Essigsäureanhydrid (Gevekoht, B. 15, 2086; Baever, Bloem, B. 15, 2154). Nadeln (aus Ligroin). F: 76—77° (G.), 76° (Bae., Bl.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther, etwas schwerer in Schwefelkohlenstoff (Bae., Bl.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 130—150° 2.4-Dimethyl-chinazolin (Syst. No. 3482) (Bischler, Burnart, B. 26, 1350). 2-Acetamino-acetophenon, gelöst in verd. Alkohol, gibt mit salzsaurem Hydroxylamin und Kali 3.7-Dimethyl-

4.5 - benzo - [hept -1.2.6 - oxdiazin]<sup>1</sup>)

N:C(CH<sub>3</sub>):N

N:C(CH<sub>3</sub>)

N:C(CH<sub>3</sub>)

N:C(CH<sub>3</sub>)

N:C(CH<sub>3</sub>)

N:C(CH<sub>3</sub>)

1902). Beim Erhitzen-der verdünnten alkoholischen Lösung mit Natronlauge entsteht 2-Oxy-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3114) als Hauptprodukt, daneben 4-Oxy-2-methyl-

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Zu dieser Formulierung vgl. BISCHLER, B. 26, 1901; ferner die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von MRISENHEIMER, DIEDRICH, B. 57, 1717 und von v. Auwers, B. 57, 1723.

- chinolin, 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400), 4-Methyl-2-[2-acetamino-phenyl]-chinolin und etwas 2-Amino-acetophenon (Camrs, B. 32, 3228).
- 2-Chloracetamino-acetophenon C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>NCl = CH<sub>2</sub>Cl·CO·NH·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus 2 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon und 1 Mol.-Gew. Chloracetylchlorid (Bd. II. S. 199) in Benzol (Bischler, Howell, B. 26, 1396) oder absol. Äther (Camps, Ar. 240, 145). Nadeln (aus Alkohol). F: 81° (Bi., H.; C.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (Bi., H.). Wird durch siedende verdünnte alkoholische Natronlauge in 2.3-Dioxy-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3137) übergeführt (C.).
- 2-Trichloracetamino-acetophenon  $C_{10}H_3O_2NCl_3 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-acetophenon und Trichloracetylchlorid (Bd. II, S. 210) (Bl., H., B. 26, 1397). Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich im Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin.
- 2-Acetamino-acetophenon-oxim  $C_{10}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_8$ . B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 2 g 2-Acetamino-acetophenon mit 3 g salzsaurem Hydroxylamin und 2 g Kaliumhydroxyd in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Auwers, Meyenburg, B. 24, 2378). Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Äther). F: 149—1509.
- **2-Acetamino-acetophenon-oximacetat**  $C_{12}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$ . B. Aus 1 Tl. 2-Amino-acetophenon-oxim und 2 Tln. Essigsäureanhydrid (Au., M., B. **24**, 2374). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 127°.
- 2 Propionylamino acetophenon C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CH<sub>3</sub>. B. Durch ½-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon und 2 Mol.-Gew. Propionsäureanhydrid (Bd. II, S. 242) (BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1386). Tafeln (aus Äther). F: 68° (Bl., H.), 69° (Camps, Ar. 237, 675). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol (Bl., H.). Liefert beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 150° 4-Methyl-2-āthyl-chinazolin (Syst. No. 3483) (Bl., H.). Durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge werden 2-Oxy-3.4-dimethyl-chinolin (Syst. No. 3114) und 4-Oxy-2-āthyl-chinolin (Syst. No. 3114) gebildet, daneben in geringer Menge 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) und 4-Methyl-2-[2-propionylamino-phenyl]-chinolin (Camps, Ar. 237, 675).
- **2-Butyrylamino-acetophenon**  $C_{12}H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-acetophenon und Buttersäureanhydrid (Bd. II, S. 274) auf dem Wasserbad (BISCHLER, HOWELL, B. **26**, 1388). Prismen (aus Ligroin). F: 52°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 150° 4-Methyl-2-propyl-chinazolin (Syst. No. 3484).
- 2-Isobutyrylamino-acetophenon  $C_{12}H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Zusammenbringen äquimolekularer Mengen 2-Amino-acetophenon und Isobuttersäureanhydrid (Bd. II, S. 292) und einmaliges Erhitzen der Flüssigkeit zum Sieden (CAMPS, Ar. 239, 593; vgl. BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1389). Prismen (aus Äther). F: 50° (Bl., H.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, außer Ligroin (C.). Gibt mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 150° 4-Methyl-2-isopropyl-chinazolin (Syst. No. 3484) (Bl., H., B. 26, 1390). Liefert durch mehrstündiges Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge als Hauptprodukt 4-Oxy-2-isopropyl-chinolin (Syst. No. 3114), daneben in geringerer Menge die bei 143—144° schmelzende Verbindung  $C_{12}H_{13}ON$  (s. u.) und 4-Methyl-2-[2-isobutyrylamino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) (C.).
- Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>ON. B. Durch mehrstündiges Kochen von 2-Isobutyrylamino-acetophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge als Nebenprodukt der Reaktion, neben 4-Oxy-2-isopropyl-chinolin und 4-Methyl-2-[2-isobutyrylamino-phenyl]-chinolin (Camps, Ar. 239, 593). Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 143—144°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Wird von heißer verdünnter Salzsäure und heißer Natronlauge nur schwer aufgenommen. Wird durch Eisenchlorid in alkoh. Lösung nicht gefärbt.
- **2-Benzamino-acetophenon**  $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . *B.* Aus 2 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon und 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid in Gegenwart von Äther (CAMPS, Ar. 239, 597). Durch Zusammenschmelzen von 1 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid (C.; vgl. BISCHLER, HOWELL, *B.* 26, 1391). Nadeln (aus Äther). F: 98°; sehr wenig löslich in Ligroin, kaltem Alkohol und Äther (Bl., H.). Liefert durch mehrstündiges Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge in einer Ausbeute von  $50^{\circ}/_{0}4\cdot Oxy-2$ -phenyl-chimolin (Syst. No. 3118) und als Nebenprodukt 4-Methyl-2-[2-benzamino-phenyl]-chimolin (Syst. No. 3400) (C.).
- 2-Phenacetamino-acetophenon C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>O<sub>2</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH<sub>2</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus 2- Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon und 1 Mol.-Gew. Phenacetylehlorid (Bd. IX, S. 436) in Benzol (Bischler, Howell, B. 26, 1392) oder in Äther (Camps, Ar. 239, 602). Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 79° (Bl., H.), 79—80° (C.). Schwer löslich in kochendem Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (Bl., H.). Liefert bei 1-stdg. Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge 2-Oxy-4-methyl-3-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118) (C.).

- 2-Cinnamoylamino-acetophenon  $C_{17}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. 2-Amino-acetophenon und 1 Mol.-Gew. Zimtsäurechlorid (Bd. IX, S. 587) in Benzol (BISCHLEE, HOWELL, B. 26, 1394). Tafeln (aus Benzol). F: 91°. Schwer löslich in Ligroin und kaltem Alkohol.
- 2 Äthoxalylamino acetophenon , [2 Acetyl phenyl] oxamidsäure äthylester  $C_{12}H_{13}O_4N=C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Bei  $^1/_2$ -stdg. Erhitzen gleicher Teile von Öxalsäurediäthylester und 2-Amino-acetophenon auf 150—160° (CAMPS, H. 33, 404; B. 34, 2711). Nadeln. F: 128°. Beim Kochen der wäßrig-alkoholischen Lösung mit Natronlauge entsteht 4-Oxy-chinolin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3340).
- N-[2-Acetyl-phenyl]-malonamidsäure-äthylester  $C_{13}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch  $^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 11 g 2-Amino-acetophenon und 6,5 g Malonsäurediäthylester auf 170—175° (Badtemperatur), neben N.N'-Bis-[2-acetyl-phenyl]-malonamid (s. u.) und wenig 2-Oxy-4-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-[2-acetyl-anilid] (Syst. No. 3344); nur N-[2-Acetyl-phenyl]-malonamidsäure-äthylester löst sich in Ather, den ätherunlöslichen Rückstand behandelt man mit Benzol, das nur N.N'-Bis-[2-acetyl-phenyl]-malonamid löst (C., Ar. 240, 141). Prismen (aus warmem Ligroin). F: 55°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Ather, schwerer in Ligroin. Bei der Einw. von Natrium wird ein Wasserstoffatom durch Metall ersetzt.
- N.N'-Malonyl-bis-[2-amino-acetophenon], N.N'-Bis-[2-acetyl-phenyl]-malonamid  $C_{19}H_{18}O_4N_2=CH_2(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3)_2$ . B. S. im vorangehenden Artikel. Prismen (aus heißem Benzol). F: 159—160°; geht beim Schmelzen oder mit siedender alkoholischer Natronlauge in 2-Oxy-4-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-[2-acetyl-anilid] (Syst. No. 3341) über (C., Ar. 240, 143).
- 2-Carbäthoxyamino-acetophenon, [2-Acetyl-phenyl]-urethan  $C_{11}H_{13}O_{3}N=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{3}$ . B. Durch Zusammenbringen von 2,7 g 2-Amino-acetophenon und 1,2 g Chlorameisensäureäthylester, gelöst in je 40 ccm Äther (C., Ar. 239, 601). Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Liefert bei mehrstündigem Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge 2.4-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137).
- 2-Acetyl-anilinoessigsäure, N-[2-Acetyl-phenyl]-glycin  $C_{10}H_{11}O_3N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus dem Äthylester (s. u.) durch Kochen mit Natronlauge (C., B. 32, 3234). F: 225°.
- Äthylester  $C_{12}H_{15}O_3N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-acetophenon und Bromessigester bei 150—160°, neben 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400) (C., B. 32, 3234). Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk Skatol (Syst. No. 3070), beim Kochen mit Natriumdraht in Toluol Skatol und 3-Methyl-indol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3254).
- $\begin{array}{ll} \textbf{2-Benzoylacetylamino-acetophenon} & C_{17}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (Keto\text{-Form}) & bezw. & C_6H_5 \cdot C(OH) : CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (Enol\text{-Formen}). \end{array}$
- Enol-Form I. B. Durch ½-stdg. Einwirkung von Benzoylessigester (Bd. X, S. 674) auf 2-Amino-acetophenon bei 140—145° (C., Ar. 240, 137). Luftbeständige Nadeln (aus warmem Ligroin). F: 74—75°. In heißem Benzol gelöst, krystallisiert die Verbindung beim Erkalten in gelblichen Nadeln vom Schmelzpunkt 65° mit 1 Mol.-Gew. Krystallbenzol, welche beim Verwittern an der Luft in die Enol-Form II übergehen. Mit Eisenchlorid in warmem Alkohol erfolgt violette Färbung. Geht in siedender, alkoholischer Lösung in die Ketoform über. Konz. Schwefelsäure oder siedende alkoholische Natronlauge wandelt in 2-Oxy-4-methyl-3-benzoyl-chinolin (Syst. No. 3239) um.
- Enol-Form II. B. Aus der Enol-Form I beim längeren Stehen mit Alkohol oder beim raschen Lösen in wenig heißem Alkohol oder beim Verwittern der Krystallbenzol enthaltenden Enol-Form I (F: 65°) an der Luft (C., Ar. 240, 138). Rötliche Prismen. In warmem Äther weniger löslich als die Enolform I. F: 104°. Verhält sich gegen Eisenchlorid, konz. Schwefelsäure und alkoh. Natronlauge wie die Enol-Form I. Geht durch Lösen in heißem Benzol in die Enolform I über. Mit heißem Alkohol entsteht die Keto-Form.
- Keto-Form. B. Beim Kochen der Enol-Form I in alkoh. Lösung (C., Ar. 240, 138).

   Sechsseitige Täfelchen. F: 176°. Geht beim Schmelzen oder bei Einw. von konz. Schwefelsäure oder siedender alkoholischer Natronlauge in 2-Oxy-4-methyl-3-benzoyl-chinolin über.
- 2-Benzylnitrosamino-acetophenon  $C_{15}H_{14}O_2N_2=ON\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man versetzt eine Lösung von 2-Benzylamino-acetophenon (S. 42) in verdümnter Schwefelsäure mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und krystallisiert das erhaltene Produkt

aus Äther + Ligroin um (BAEYER, B. 17, 972). — Nadeln. F: 54—55°. Liefert beim Erwärmen mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure indigoähnliche Produkte.

5-Brom-2-acetamino-acetophenon  $C_{10}H_{10}O_2NBr=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3Br\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man versetzt eine eisessigsaure Lösung von 2-Acetamino-acetophenon mit 1 Mol.-Gew. Brom, fällt mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag nach dem Waschen mit schwefliger Säure aus Alkohol um (Baeyer, Bloem, B. 17, 965). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

 $\omega.\omega$ -Dichlor-5-brom-2-amino-acetophenon  $C_6H_6ONCl_2Br=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot CHCl_2$ . B. Beim Kochen von  $5.\omega.\omega$ -Tribrom-2-acetamino-acetophenon (s. u.) mit konz. Salzsäure (Ba., Bl., B. 17, 967). — Hellorangegelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 110—120°. Sublimiert größtenteils unzersetzt. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und ähnlichen Lösungsmitteln. Schwache Base; die Salze werden durch Wasser zerlegt.

5. $\omega$ . $\omega$ -Tribrom-2-amino-acetophenon  $C_8H_6ONBr_3=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot CHBr_2$ . Beim Kochen von 5 g 5. $\omega$ . $\omega$ -Tribrom-2-acetamino-acetophenon mit 40 ccm Alkohol, 20 ccm Wasser und 20 ccm Bromwasserstoffsäure (Kp: 125°); man fällt mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol um (Ba., Bl., B. 17, 967). — Orangegelbe Nadeln. Schmilzt bei 140--145° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und ähnlichen Lösungsmitteln. — Kocht man 5. $\omega$ . $\omega$ -Tribrom-2-amino-acetophenon mit verdünnter Natronlauge und schüttelt die erhaltene Lösung mit Luft, so scheidet sich beim Erkalten 5.5′-Dibrom-indigo (Syst. No. 3599) aus und nach dem Ansäuern der Flüssigkeit läßt sich durch Äther 5-Brom-isatin (Syst. No. 3206) ausziehen.

5. $\omega$ . $\omega$ -Tribrom-2-acetamino-acetophenon  $C_{10}H_3O_2NBr_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot CHBr_2$ . B. Man läßt trockne Bromdämpfe 5 Tage auf trocknes, mit etwas Jod versetztes 2-Acetamino-acetophenon einwirken, wäscht das Produkt mit schwefliger Säure, löst es in Chloroform und fällt mit Alkohol (Ba., Bl., B. 17, 966). — Gelbliche Körner. Schmilzt gegen 185 $^o$  unter Zersetzung. — Liefert mit Kaliumpermanganat 5-Brom-isatin. Verhält sich gegen Natronlauge wie 5. $\omega$ . $\omega$ -Tribrom-2-amino-acetophenon.

#### 3-Amino-acetophenon und seine Derivate.

3-Amino-acetophenon, m-Amino-acetophenon  $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 288) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Buchka, B. 10, 1714; Engler, B. 11, 932; Camps, Ar. 240, 13) oder mit Zink und Salzsäure in Alkohol (Hunnius, B. 10, 2009) oder mit Eisen und Essigsäure (Ruff, Braun, v. Zembezuski, B. 34, 3522) oder mit alkoh. Ammoniumsulfid (R., Br., v. Z.) oder endlich bei elektrolytischer Reduktion in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure in Gegenwart von Kupfersulfat an Kupferkathoden oder in ammoniakalischer Lösung an Nickelkathoden (Elbs, Wogrinz, Z. El. Ch. 9, 430). — Blättchen (aus Wasser + Alkohol). F: 99,5° (R., Br., v. Z.), 96,5° (C.). Kp: 289° bis 290° (C.). Schwerer flüchtig mit Dampf als 2-Amino-acetophenon (C.). Schwache Base (En.). —  $C_8H_9ON + HCl$ . Krystalle. Zersetzt sich mit viel Wasser teilweise unter Abscheidung der freien Base (En.).

- 3-Dimethylamino-acetophenon  $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Kochen von 14 g 3-Amino-acetophenon mit 36 g Methyljodid und 35 g Soda in 350 ccm Wasser (Rupe, Braun, v. Zembrzuski, B. 34, 3524). Strahlig-krystallinische Masse. F: 42—43°. Kp<sub>16</sub>: 148°.  $C_{10}H_{13}ON + HCl$ . Nadeln.
- 3-Dimethylamino-acetophenon-oxim  $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Dimethylamino-acetophenon und einer durch Soda alkalisch gemachten Lösung von salzsaurem Hydroxylamin (R., Br., v. Z., B. 34, 3524). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 78—79°.
- 3-Dimethylamino-acetophenon-jodmethylat, Trimethyl-[3-acetyl-phenyl]-ammoniumjodid  $C_{11}H_{16}ONI=(CH_3)_3NI\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von 3-Aminoacetophenon mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 150° (R., Br., v. Z., B. 34, 3524). Tafeln (aus Wasser). F: 200—201°.
- 3-Acetamino-acetophenon  $C_{10}H_{11}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch  $^{1}/_{2}$ -stdg. Kochen von in Eisessig gelöstem 3-Amino-acetophenon mit Essigsäureanhydrid (R., Br., v. Z., B. 34, 3523). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 128—129°.

- 3-Acetamino-acetophenon-oxim  $C_{10}H_{12}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ . B. Aus 5 g 3-Acetamino-acetophenon und einer durch Soda alkalisch gemachten Lösung von 2,5 g salzsaurem Hydroxylamin (R., Br., v. Z., B. 34, 3523). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 192—194°.
- 5-Nitro-3-amino-acetophenon  $C_8H_8O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man reduziert 10 g 3.5-Dinitro-acetophenon (Bd. VII, S. 290) mit 27 g wasserfreiem Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (Berend, Heymann, J. pr. [2] 69, 471). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 156—158°.
- 6-Nitro-3-dimethylamino-acetophenon  $C_{10}H_{12}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Eintragen einer Lösung von 6 g Natriumnitrit in 25 ccm Wasser in eine Lösung von 18 g schwefelsaurem 3-Dimethylamino-acetophenon in 26 g Schwefelsaure und 160 ccm Wasser in der Kälte und Zutropfen einer Lösung von 4 g Kaliumpermanganat in 80 ccm Wasser (Rupe, Braun, v. Zembrzuski, B. 34, 3525). Gelbe Nadeln mit stahlblauem Reflex (aus verd. Alkohol). F: 149—150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser.
- a.a-Bis-äthylsulfon-a-[3-amino-phenyl]-äthan  $C_{12}H_{19}O_4NS_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)(SO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus a.a-Bis-äthylsulfon-a-[3-nitro-phenyl]-äthan (Bd. VII, S. 292) durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Posner, B. 35, 2354). Schwach gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 436—438°. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Leicht löslich in verdünnten Säuren und daraus durch Alkali unverändert fällbar.
- a.a- Bis phenylsulfon a- [3 amino phenyl] äthan  $C_{20}H_{10}O_4NS_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot C(CH_3)(SO_2\cdot C_8H_5)_2.$  B. Aus a.a-Bis-phenylsulfon-a-[3-nitro-phenyl]-äthan (Bd. VII, S. 292) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (P., B. 35, 2354). Gelbes sandiges Pulver (aus Alkohol). F: 158—160°. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Löslich in Säuren.
- a.a- Bis benzylsulfon a- [3 amino phenyl] äthan  $C_{22}H_{23}O_4NS_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot C(CH_3)(SO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2.$  B. Aus a.a-Bis-benzylsulfon-a-[3-nitro-phenyl]-äthan (Bd. VII, 8. 292) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (P., B. 35, 2354). Gelbes sandiges Pulver (aus Alkohol). F: 180—182°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Leicht löslich in Säuren.

#### 4-Amino-acetophenon und seine Derivate.

**4-Amino-acetophenon, p-Amino-acetophenon**  $C_8H_9ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Behandeln von 4-Nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 288) mit Zinn und Salzsäure (Drewsen, A. 212, 162). Man kocht 4—5 Stdn. 2 Tle. Anilin mit 5 Tln. Essigsäureanhydrid und 3 Tln. Zinkehlorid und behandelt das Produkt mit siedender konz. Salzsäure (KLINGEL, B. 18, 2688). Man kocht 8 Stdn. ein äquimolekulares Gemisch von Acetanilid, Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid, gießt in kochendes Wasser und stumpft den größten Teil der Säure durch Natronlauge ab; der nach dem Erkalten auskrystallisierte Niederschlag wird 4 Stdn. mit konz. Salzsäure gekocht, die Lösung mit Natronlauge neutralisiert und durch Wasserdampf das freie Anilin entfernt; man zieht den Rückstand mit Äther aus, verdunstet den ätherischen Auszug und destilliert den Rückstand im Vakuum (Rousset, Bl. [3] 11, 320). Man behandelt Acetanilid in Schwefelkohlenstoff mit Acetylbromid bei Gegenwart von Aluminiumchlorid und zersetzt das entstandene 4-Acetamino-acetophenon durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2641; D. R. P. 105199; C. 1900 Î, 240). Man erhitzt Acetanilid mit Eisessig und sirupöser Phosphorsäure und kocht das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure; man trennt das erhaltene Gemisch von 2- und 4-Amino-acetophenon durch Destillation mit Wasserdampf, mit dem nur 2-Amino-acetophenon flüchtig ist (Köhler, D. R. P. 56971; Frdl. 3, 21). — Krystalle (aus Wasser). F: 1066 (D.). Kp: 2930 bis 2950 (KL.). Leicht löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und Äther, sehr schwer in Benzol und Petroläther (Kl.). Absorptionsspektrum: Baly, Marsden, Soc. 93, 2111. — Liefert mit Bromwasserstoffsäure im Druckrohr bei 200—210° Anilin (Koenigs, J. pr. [2] 61, 26). Gibt mit 40°/oiger Formaldehydlösung in Alkohol N.N'-Methylen-bis-[4-amino-aceto-phenon] (S. 47) (Scholtz, Huber, B. 37, 396; vgl. auch Goldschmidt, Ch. Z. 27, 246). Gibt mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd in alkoh. Lösung 4-Benzalamino-acetophenon (S. 47), mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas Alkali 4-Benzalamino- $\omega$ -benzal-acetophenon (S. 116) (Sch., H., B. 37, 391). Mit 4 Mol.-Gew. Oxalsäure-diäthylester und Natriumdraht entsteht N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-benzoylbrenztraubensäure-äthylester] (Syst. No. 1917) (Bülow, Nottbohm, B. 36, 2699). 4-Amino-acetophenon gibt mit äquimolekularen Mengen Benzaldehyd und Brenztraubensäure in Alkohol auf dem Wasserbade N-[4-Acetyl-phenyl]- $\beta$ -[4-acetyl-phenylimino]- $\alpha$ -phenyl- $\alpha$ -pyrrolidon

H<sub>2</sub>C — Č:Ñ·Č<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·ČH<sub>3</sub> (Syst. No. 3221), in Eisessig daneben  $C_{6}H_{5}$ ·ČH—N( $C_{6}H_{4}$ ·CO·CH<sub>3</sub>)·CO 2-Phenyl-6-acetyl-chinolin-carbonsāure-(4) (Syst. No. 3366) (Borsche, B. 41, 3892). Gibt mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsāure-(4) (Bd. XI, S. 330) in heißer wäßriger Lösung 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-acetyl-anil]-(4) bezw. 4-[4-Acetyl-anilino]-naphthochinon-(1.2) (S. 48) (Sachs, Berthold, Zaar, C. 1907 I, 1129). — Physiologische Wirkung: Hildebrandt, A. Pth. 53, 87. —  $C_{8}H_{9}$ ON + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kl.). —  $2C_{8}H_{9}$ ON +  $C_{2}H_{2}$ O<sub>4</sub>. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kl.). — Oxalat  $2C_{8}H_{9}$ ON +  $C_{2}H_{2}$ O<sub>4</sub>. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kl.). — Salz der d-Camphersäure (Bd. IX, S. 745)  $2C_{8}H_{9}$ ON +  $C_{10}H_{16}$ O<sub>4</sub> +  $1^{1}/_{2}H_{2}$ O. Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 108°; leicht löslich in Alkohol, Aceton;  $[a]_{5}^{5}$ : + 12,2° (in Chloroform; p = 5) (Hilditch, Soc. 95, 337). —  $2C_{8}H_{9}$ ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelbe Nadeln. Sehr sehwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Kl.).

4 - Amino - acetophenon - oxim  $C_8H_{10}ON_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Amino-acetophenon und 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin unter Zusatz von etwas Alkohol und einigen Tropfen konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (MÜNCHMEYER, B. 20, 512). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°.

Methyl-[4-amino-phenyl]-ketazin, symm. Dimethyl-bis-[4-amino-phenyl]-azimethylen  $C_{16}H_{18}N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3):N\cdot N:C(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon mit Hydrazinsulfat und Soda (Knöpfer, M. 30, 37). — Gelbe Krystalle. F: 166°. Leicht löslich in Alkohol. — Gibt mit salzsaurem Phenylhydrazin in siedendem Alkohol 4-Amino-acetophenon-phenylhydrazon (Syst. No. 2064).

- 4 Methylamino acetophenon  $C_9H_{11}ON = CH_8 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3^{-1}$ ). B. Aus 4-Amino-acetophenon und Methyljodid im Druckrohr bei 100°; man zerlegt das Produkt durch Silberoxyd und destilliert die freie Base (Klingel, B. 18, 2694; vgl. Weil, M. 29, 906 Anm. 2). Blättchen (aus Wasser). F:  $58-59^\circ$ ; leicht löslich in Alkohel, Äther und in heißem Wasser (K.).
- 4-Dimethylamino-acetophenon  $C_{10}H_{13}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von  $\beta$ (?)-Brom-4-dimethylamino-zimtsäure  $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CBr : CH \cdot CO_2H$ (?) (Syst. No. 1906) mit alkoh. Kalilauge (Weil, M. 29, 905). Aus 4-Amino-acetophenon mit Dimethylsulfat oder Methyljodid (W.). Farblose Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 103°. Mit Wasserdampf flüchtig. Zerfließt in Alkohol oder Äther.
- 4-[2.4.6-Trinitro-anilino]-acetophenon, 4-Pikrylamino-acetophenon  $C_{14}H_{10}O_7N_4=(O_2N)_3C_8H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon und Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) (Wedekind, B. 33, 432). Hellgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 162—163°.
- N.N'-Methylen-bis-[4-amino-acetophenon]  $C_{17}H_{18}O_2N_2=CH_2(NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_8)_2$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon in Alkohol und  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehydlösung (Scholtz, Huber, B. 37, 396). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F:  $188^{\circ}$ .
- N.N'- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[4-amino-acetophenon]  $C_{13}H_{17}O_2N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon und Chloral in siedendem Toluol (Wheeler, Jordan, Am. Soc. 31, 942). Rechtwinkelige Platten (aus verd. Alkohol). F: 162°. Löslich in Alkohol und Benzol.
- **4-Benzalamino-acetophenon**  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . *B.* Aus 4-Amino-acetophenon und Benzaldehyd in Alkohol (Scholtz, Huber, *B.* 37, 392). Farblose Nadeln. F: 96°. Leicht löslich in Alkohol.
- 4-Salicylalamino-acetophenon  $C_{15}H_{18}O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in Alkohol (SCHOLTZ, HUBER, B. 37, 395). Orangegelbe Nadeln. F: 116°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.
- 4-[4-Oxy-benzalamino]-acetophenon  $C_{15}H_{13}O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon und 4-Oxy-benzaldehyd bei Gegenwart alkoh. Kalilauge (Sch., H., B. 37, 395). Gelbe Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 209°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von STAUDINGER, KON, A. 384, 110.

- 4-Anisalamino-acetophenon  $C_{16}H_{15}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . Über das Auftreten verschiedener flüssiger Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. Vorländer, Ph. Ch. 57, 360; B. 40, 1431.
- $\textbf{4-[4-Methoxy-3-methyl-benzalamino]-acetophenon} \quad \mathrm{C_{17}H_{17}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C_{17}H_{17}O_{17}$  $CH: N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . Über das Auftreten verschiedener fester Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. Vorländer, B. 40, 1419.
- 4-[4-Oxy-3-methoxy-benzalamino]-acetophenon, 4-Vanillalamino-acetophenon  $C_{16}H_{15}O_3N=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon und Vanillin (Bd. VIII, S. 247) in Alkohol (Scholtz, Huber, B. 37, 396). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167°. Löslich in Schwefelsäure mit blutroter Farbe. Wird durch Alkalien in eine gleichschmelzende rote Form verwandelt.
- 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-acetyl-anil]-(4) bezw. 4-[4-Acetyl-anilino]-naphtho-
- 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-acetyl-anil]-(4) bezw. 4-[4-Acetyl-anilino]-naphthochinon-(1.2)  $C_{18}H_{13}O_3N = C_6H_4$  CO CO CO COH bezw.

  CO CO COH bezw.

  CO COH bezw.

  COH COH COH B. Aus 4-Amino-acetophenon und dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) in heißer wäßriger Lösung (Sacus, Berrhold, Zaar, C. 1907 I, 1129). Rosarote Tafeln (aus väßriger Lösung (Sacus, Berrhold, Eisen Allebel, Fisserier Aceton, Chloroform und Essignsten Löslich in Allebien Löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Aceton, Chloroform und Essigester. Löslich in Alkalien mit gelbroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.
- **4 Acetamino acetophenon**  $C_{10}H_{11}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_8$ . B. Durch Erhitzen von Anilin mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid (KLINGEL, B. 18, 2691). Durch Einw. von Acetylbromid auf Acetanilid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminium-chlorid (Kunckell, B. 33, 2641; D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). Beim Erhitzen von Diacetylanilin (Bd. XII, S. 250) mit Zinkchlorid auf 150—160° (Chattaway, Soc. 85, 388) oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in geschmolzenes Diacetylanilin bei 140-150° (Сн.). Auf Zusatz einer Lösung von 4-Amino-acetophenon in Essigester zu einem Gemisch von Natriumäthylat und Benzol (Bülow, Nottbohm, B. 36, 394). — Nadeln (aus Wasser). F: 166—167°; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (Кл.). — Geht durch Kochen mit Salzsaure in 4-Amino-acetophenon über (KL.; Ku.).
- 4 Propionylamino acetophenon  $C_{11}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 136° (Chattaway, Soc. 85, 390).
- 4-Benzamino-acetophenon  $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . Platten (aus Alkohol oder Chloroform). F: 205° (CH., Soc. 85, 390).
- 4-Glycylamino-acetophenon  $C_{10}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus (nicht näher beschriebenem) 4-Chloracetamino-acetophenon oder 4-Bromacetaminoacetophenon und Ammoniak (Voswinkel, D. R. P. 75915; Frdl. 3, 921).
- $\textbf{4-[Acetyl-chlor-amino]-acetophenon} \quad C_{10} H_{10} O_2 N C l = C H_3 \cdot CO \cdot N C l \cdot C_6 H_4 \cdot CO \cdot C H_3.$ B. Aus 4-Acetamino-acetophenon in Chloroform mit Kaliumhypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (Chattaway, Soc. 85, 389). — Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 92° (Ch., Soc. 85, 390). — Lagert sich beim Stehen in Chloroform bei Gegenwart von Eisessig in 3-Chlor-4-acetamino-acetophenon (S. 48) um (CH., Soc. 85, 341).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-[Propionyl-chlor-amino]-acetophenon} & C_{11}H_{12}O_2NCl \ = \ CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NCl \cdot C_6H_4 \cdot \\ \end{array}$ CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus 4-Propionylamino-acetophenon in Chloroform mit Kaliumhypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (CH., Soc. 85, 389, 390). — Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 42°.
- $\textbf{4-[Benzoyl-chlor-amino]-acetophenon} \ C_{15}H_{12}O_{2}NCl = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot NCl\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{3}.$ Aus 4-Benzamino-acetophenon mit Kaliumhypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (Cf., Soc. 85, 389, 390). — Farblose Platten (aus Chloroform + Petrolather). F: 77°.
- $\textbf{4-[Acetyl-brom-amino]-acetophenon} \quad C_{10}H_{10}O_{2}NBr = CH_{3}\cdot CO\cdot NBr\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{3}.$ B. Aus 4-Acetamino-acetophenon mit unterbromiger Säure in Gegenwart von wenig Quecksilberoxyd (Сн., Soc. 85, 389, 390). — Gelbe Platten (aus Petroläther). F: 83°.
- $\textbf{4-Benzolsulfamino-acetophenon} \ C_{14}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3. \ \ Farb$ lose Nadeln (aus Alkohol). F: 128° (CH., Soc. 85, 390).
- **4**-p-Toluolsulfamino-acetophenon  $C_{15}H_{16}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot$ CH<sub>3</sub>. Prismen (aus Alkohol). F: 2030 (CH., Soc. 85, 391).

Syst. No. 1873.1

- 4 [(d·- Campher)  $\beta$  sulfonyl amino] acetophenon  $C_{18}H_{23}O_4NS = OC_{H_2C}C_8H_{13}\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 4-Amino-acetophenon mit Campher- $\beta$ -sulfochlorid (Bd. XI, S. 316) auf dem Wasserbade (Hilditch, Soc. 95, 339). Krystalle (aus Benzol). F: 157°. [a] $_{5}^{p_1}$ : +67.2° (in Chloroform; p = 5).
- **4-**[Benzolsulfonyl-chlor-amino]-acetophenon  $C_{14}H_{12}O_3NClS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NCl \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Benzolsulfamino-acetophenon in Chloroform mit Kaliumhypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (Chattaway, Soc. 85, 389, 390). Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 91°.
- 4-[p-Toluolsulfonyl-chlor-amino]-acetophenon  $C_{18}H_{14}O_8NClS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NCl\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-p-Toluolsulfamino-acetophenon in Chloroform mit Kalium-hypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (CH., Soc. 85, 389, 391). Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 93°.
- 3-Chlor-4-amino-acetophenon  $C_8H_8ONCl=H_2N\cdot C_8H_3Cl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Chlor-4-acetamino-acetophenon durch Kochen mit Salzsäure (CH., Soc. 85, 341). Farblose Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 92°.
- 3-Chlor-4-acetamino-acetophenon  $C_{10}H_{10}O_2NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Bei 14-tägigem Stehen einer Lösung von 4-[Acetyl-chlor-amino]-acetophenon (S. 48) in Chloroform, das  $5^0/_0$  Eisessig enthält (CH., Soc. 85, 341). Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 163°.
- **3-Chlor-4-propionylamino-acetophenon**  $C_{11}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3Cl \cdot CO \cdot CH_3$ . Farblose Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 115° (CH., Soc. 85, 342).
- 3-Chlor-4-benzamino-acetophenon  $C_{15}H_{12}O_2NCl = C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot CH_3$ . Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 132° (CH., Soc. 85, 342).
- 3-Chlor-4-[acetyl-chlor-amino]-acetophenon  $C_{10}H_9O_2NCl_2=CH_3\cdot CO\cdot NCl\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Chlor-4-acetamino-acetophenon in Alkohol mit Kaliumhypochlorit und überschüssigem Kaliumdicarbonat in der Kälte (Ch., Soc. 85, 341). Farblose Platten (aus Petroläther). F: 56°.
- ω-Chlor-4-amino-acetophenon  $C_8H_8ONCl = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Durch Verseifung des ω-Chlor-4-acetamino-acetophenons mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2645; D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). Gelbe Blättchen. F: 147°.
- ω-Chlor-4-acetamino-acetophenon  $C_{10}H_{10}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . B. Durch Einw. von Chloracetylchlorid auf Acetanilid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (K., B. 33, 2644; D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). Nadeln (aus Chloroform-Alkohol). F: 212°. Gibt mit Kaliumpermanganat 4-Acetamino-benzoesäure Syst. No. 1905).
- 2. $\omega$ -Dichlor-4-amino-acetophenon  $C_8H_7ONCl_2=H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Aus 2. $\omega$ -Dichlor-4-acetamino-acetophenon durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, Richartz, B. 40, 3396). Gelblichrote Nadeln (aus Wasser). F: 95—97°.  $C_8H_7ONCl_2+HCl$ . Gelbe bis gelbrote Nadeln. Schmilzt bei 278° unter Zersetzung.
- 2. $\omega$ -Dichlor-4-acetamino-acetophenon  $C_{10}H_9O_2NCl_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3Cl\cdot CO\cdot CH_2Cl,$  B. Durch 3—4-stdg. Erhitzen von 3-Chlor-acetanilid (Bd. XII, S. 604) und Chloracetylchlorid in Schwefelkohlenstoff mit Aluminiumchlorid (K., R., B. 40, 3394). Krystalle (aus Benzol). F: 146—147°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Benzol und Chloroform; sehr wenig löslich in Ligroin. Gibt mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure in Gegenwart von Magnesiumsulfat 2-Chlor-4-acetamino-benzoesäure (Syst. No. 1905). Beim Erhitzen mit Salzsäure entsteht 2. $\omega$ -Dichlor-4-amino-acetophenon.

#### ω-Amino-acetophenon und seine Derivate.

ω-Amino-acetophenon, Phenacylamin  $C_8H_9ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Das salzsaure Salz entsteht, wenn man 20 g ω-Brom-acetophenon (Bd. VII, S. 283) mit 200 ccm alkoh. Ammoniak über Nacht in einem verschlossenen Kolben stehen läßt, den Kolbeninhalt in  $^{1}/_{2}$  l Wasser gießt, das sich hierbei ausscheidende harzige Reaktionsprodukt (12 g) mit 80 ccm  $20^9$ /oiger Salzsäure kocht und die von dem unlöslichen Rückstand abfiltrierte Lösung eindampft (Gabrier, B. 41, 1144; vgl. Braun, V. Meyfer, B. 21, 1280). Man erhitzt äquimolekulare Mengen von ω-Brom-acetophenon und Phthalimidkalium (Syst. No. 3207)

in alkoh. Lösung, führt das entstandene N-Phenacyl-phthalimid (Syst. No. 3211) mit alkoh. Kali in N-Phenacyl-phthalamidsaure (S. 55) über und zersetzt diese durch Kochen mit Salzsäure (Goedeckémeyer, B. 21, 2687; Gabriel, B. 41, 1132). Beim Erwärmen von Isonitrosoacetophenon (Bd. VII, S. 671) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Braun, V. Meyer, B. 21, 1271) oder mit Zinkstaub und Essigsäure (ANGELI, G. 23 II, 349). Neben Aminomethyl-phenyl-carbinol (Bd. XIII, S. 629) bei der Reduktion von Isonitrosoacetophenon in Alkohol mit Natriumamalgam und verd. Salzsäure (Kolshorn, B. 37, 2483). Durch Reduktion des ω-Nitro-acetophenons (Bd. VII, S. 289) mit Zinnehlorür bei Wasserbadwärme (THIELE, HAECKEL, A. 325, 13). Beim Kochen von 2.5-Diphenyl-pyrazindihydrid (Syst. No. 3488) mit 10% iger Salzsäure (GA., B. 41, 1133). — Darst. Man trägt eine konzentrierte alkoholische Lösung von 40 g Isonitrosoacetophenon in die Lösung von 130 g Zinnchlorür in 196 ccm rauchender Salzsäure in Gegenwart von wenig Zinn allmählich und unter Kühlung ein (Rupe, B. 28, 254). — Das freie Aminoketon läßt sich nicht isolieren (GA.). Das salzsaure Salz gibt mit der äquivalenten Menge n-Natronlauge oder n-Sodalösung sowie mit Ammoniak bei Ausschluß der Luft 2.5-Diphenyl-pyrazindihydrid, mit überschüssiger 33°/<sub>0</sub>iger Kalilauge das Anhydrobisphenacylamin  $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(:NH) \cdot CH \cdot (CH_2 \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$  bezw.  $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(NH_2) \cdot C(CH_2 \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 1874) (GA.). Bei der Reduktion von ω-Amino-acetophenon in salzsaurer Lösung mit Natriumamslgam entstehen Acetophenon und Ammoniak (GA., Eschenbach, B. 30, 1126). Beim Versetzen des salzsauren Salzes mit Natriumnitrit entsteht Diazo-acetophenon C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·CHN<sub>2</sub> (Syst. No. 3568) (A.). Das salzsaure Salz gibt mit Kaliumcyanat in Wasser 4-Phenyl-imidazolon (2) (Syst. No. 3568) (R.). saizsaure Saiz gibt mit Kalluncyanat in Wasser 4-Phenyl-imidazolon-(2) (Syst. No. 3508) (K.). —  $C_8H_9ON + HCl$ . Nadeln und Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei  $183-184^\circ$  (B., V. M.), bei  $188.5^\circ$  (korr.) (Goe.). —  $C_8H_9ON + H_2SO_4$ . Spieße (B., V. M.). — Pikrat  $C_8H_9ON + C_8H_9O_7N_3$ . Gelbe Nadeln. F:  $175^\circ$  (Zers.), (Goe.),  $175-176^\circ$  (K.). —  $C_8H_9ON + HCl + AuCl_3$ . Goldgelbe Nadeln (aus alkoholhaltigem Wasser) (B., V. M.). —  $2C_8H_9ON + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung oberhalb  $200^\circ$  (B., V. M.), bei etwa  $210^\circ$  (Goe.); wenig löslich in Alkohol und Ather (B., V. M.); löslich in Wasser und verd. Alkohol (Goe.).

ω-Amino-acetophenon-oxim  $C_8H_{10}ON_2=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Aus salzsaurem ω-Amino-acetophenon, salzsaurem Hydroxylamin und Kalilauge (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 1127). — Schwach bräunliche oder rötlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140°.

ω-Methylamino-acetophenon, Methylphenacylamin  $C_9H_{11}ON = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Durch 24-stdg. Einw. einer konz. Lösung von ω-Brom-acetophenon (Bd. VII, S. 283) in absol. Alkohol auf 33% gige alkoholische Methylaminlösung, neben Methyldiphenacylamin (S. 53) (Rumpel, Ar. 237, 237). —  $C_9H_{11}ON + HBr$ . Tafeln. F: 203%. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. —  $C_9H_{11}ON + HCl + AuCl_3$ . F: 134%. — 2  $C_9H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Zersetzt sich von 194% ab und schmilzt bei 200%. Ziemlich löslich in Wasser.

ω-Dimethylamino-acetophenon, Dimethylphenacylamin  $C_{10}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch 24-stdg. Einw. von Dimethylamin auf ω-Brom-acetophenon in kalter alkoholischer Lösung neben Dimethyldiphenacylammoniumbromid (S. 53) (R., Ar. 237, 235). —  $C_{10}H_{13}ON + HBr$ . Krystalle. F:  $184-186^\circ$ . Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol, sehr wenig in Äther. —  $C_{10}H_{13}ON + HCl + AuCl_3$ , F:  $158^\circ$ . —  $2 C_{10}H_{13}ON + 2 HCl + PtCl_4$ . Zersetzt sich von  $200^\circ$  an und schmilzt bei  $206^\circ$  unter Zersetzung. Ziemlich löslich in Wasser.

Trimethylphenacylammoniumhydroxyd  $C_{11}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$ . B. Das Bromid entsteht durch Einw. von Trimethylamin auf  $\omega$ -Brom-acetophenon in Alkohol (Rumpel, Ar. 237, 222). — Das Bromid wird durch Kochen mit Natronlauge unter Bildung von Benzoesäure und Trimethylamin zersetzt (R.). Mit Natriumamalgam entsteht Methylphenylcarbinol (Bd. VI, S. 475) neben Trimethylamin (R.). Physiologische Wirkung des Bromids: H. Meyers, Ar. 236, 339. — Salze: R. Chlorid  $C_{11}H_{16}ON \cdot Cl$ . Krystalle (aus Alkohol und Äther). F: 202°. Leichter löslich als das Bromid. — Bromid  $C_{11}H_{16}ON \cdot Br$ . Prismen. F: 207°. Ziemlich löslich in Wasser und in Alkohol, sehr wenig in Äther. —  $2C_{11}H_{16}ON \cdot Cl + CuCl_2$ . Gelbrote Nadeln. F: 200—201°. —  $C_{11}H_{16}ON \cdot Cl + AuCl_3$ . Nadeln. F: 180—181°. In kaltem Wasser ziemlich wenig löslich. —  $C_{11}H_{16}ON \cdot Cl + HgCl_2$ . Nadeln. F: 205°. —  $2C_{11}H_{16}ON \cdot Cl + PtCl_4$ . F: 235—240°. Sehr wenig löslich in Wasser.

Trimethyl-[ $\beta$ -oximino- $\beta$ -phenyl-äthyl]-ammoniumhydroxyd  $C_{11}H_{18}O_2N_2 = C_5H_5 \cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_3\cdot OH$ . B. Das Bromid entsteht durch Erwärmen von Trimethylphenacylammoniumbromid mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat auf dem Wasserbad (RUMPEL, Ar. 237, 227). — Durch Reduktion des Chlorids mit Natriumamalgam

in alkoholisch-essigsaurer Lösung entsteht a-Phenāthylamin und Trimethylamin (R.). Durch Einw. von Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht das Anilid des Dimethylaminoessigsäure-chlormethylats (Bd. XII, S. 555) (R.; SCHMIDT, Ar. 241, 116). Salzsäure, Schwefelsäure oder Benzoylchlorid spalten Hydroxylamin ab (R.). Erhitzen mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid bewirkt keine Veränderung (R.). — Salze: R. Chlorid  $C_{11}H_{17}ON_2\cdot Cl+H_2O$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 186°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Äther. — Bromid  $C_{11}H_{17}ON_2\cdot Br$ . Farblose Krystalle, die über Schwefelsäure zu einem weißen, krystallinischen Pulver zerfallen. Es sintert bei 100°, schmilzt aber erst bei 157 bezw. 163°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. —  $C_{11}H_{17}O_3N_2Cl+AuCl_3$ . Blättchen. F: 147—148°. — 2  $C_{11}H_{17}ON_2\cdot Cl+PtCl_4$ . Nadeln. F: 199—201°.

ω-Anilino-acetophenon, Phenylphenacylamin, Phenacylanilin  $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5$ :  $CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Durch Vermischen von 10 g ω-Brom-acetophenon, gelöst in 40 g Alkohol, mit 10 g Anilin (Möhlau, B. 14, 172; 15, 2467; Bischler, B. 25, 2865). — Nadeln oder Säulen (aus Alkohol). F: 93° (M., B. 14, 173). Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen (M., B. 165). Unlöstich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Åther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (M., B. 14, 173). — Zersetzt sich beim Liegen über Schwefelsäure, rascher beim Erhitzen oberhalb 100°, in Wasser und 2-Phenyl-indol (Syst. No. 3088) (M., B. 18, 165). 2-Phenyl-indol entsteht auch beim Erhitzen von salzsaurem ω-Anilino-acetophenon mit Phosphorpentachlorid auf 100° (M., B. 18, 165). ω-Anilino-acetophenon zersetzt sich beim Kochen mit konz. Säuren oder Alkalien unter Abscheidung von Anilin (M., B. 14, 173; 15, 2468). — Salze: M., B. 15, 2469. —  $C_{14}H_{13}ON + HCl$ . Prismen. Wird durch Wasser zerlegt. —  $C_{14}H_{13}ON + HBr$ . Gleicht dem Hydrochlorid.

ω-[3-Chlor-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-3-chlor-anilin  $C_{14}H_{12}ONCl = C_6H_5$ · CO·  $CH_2$ · NH·  $C_6H_4Cl$ . B. Aus 10 g ω-Brom-acetophenon, 14 g 3-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 602) und 20 g Alkohol (Bischler, B. 25, 2867). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, reichlich in Äther und Schwefelkohlenstoff. —  $C_{14}H_{12}ONCl + HCl$ . Nadeln. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

ω-[4-Chlor-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-4-chlor-anilin  $C_{14}H_{12}ONCl = C_6H_5$ ·  $CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. ω-Brom-acetophenon und 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-anilin in Alkohol auf dem Wasserbad (Kunckell, B. 30, 574). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 167°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform.

x-Nitro-[ $\omega$ -(4-chlor-anilino)-acetophenon], x-Nitro-[N-phenacyl-4-chlor-anilin]  $C_{14}H_{11}O_3N_2Cl.$  B. Beim Auflösen von  $\omega$ -[4-Chlor-anilino]-acetophenon in Salpeter-saure (D: 1,41) (K., B. 30, 574). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 181°.

ω-[3-Brom-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-3-brom-anilin  $C_{14}H_{12}ONBr = C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4Br$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. ω-Brom-acetophenon und 2 Mol.-Gew. 3-Brom-anilin (Bd. XII, S. 633) (K., B. 30, 574). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 137°. Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol. —  $C_{14}H_{12}ONBr$  + HCl. Blättchen. F: 163°.

ω-[4-Nitro-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-4-nitro-anilin  $C_{14}H_{12}O_8N_2 = C_6H_5$ · CO·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NO<sub>2</sub>. B. Man kocht ω-[(4-Nitro-phenyl)-nitrosamino]-acetophenon (S. 55) mit Alkohol und einigen Tropfen konz. Salzsäure (Möhlau, B. 15, 2475). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 167°. Fast unlöslich in gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Kochen mit Chromsäurelösung Benzoesäure. Zerfällt beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in Acetophenon und p-Phenylendiamin.

ω-[2.4-Dinitro-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-2.4-dinitro-anilin  $C_{14}H_{11}O_5N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ . B. Man versetzt eine eisessigsaure Lösung von ω-Anilino-acetophenon allmählich mit dem gleichen Volumen roter rauchender Salpetersäure (M., B. 15, 2479). — Goldgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 171—172°. Äußerst schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Oxydation Benzoesäure. Wird bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder Zinn und Salzsäure in Acetophenon und 1.2.4-Triamino-benzol (Bd. XIII, S. 294) zerlegt.

ω-Methylanilino-acetophenon, Methylphenylphenacylamin, Methylphenacylanilin  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5 \cdot B$ . Bildet sich aus 1 Mol.-Gew. ω-Bromacetophenon und 2 Mol.-Gew. Methylanilin bei gelindem Erwärmen (STAEDEL, SIEPERMANN, B. 14, 985; CULMANN, B. 21, 2595). Entsteht auch aus ω-Brom-acetophenon und Dimethylanilin bei nicht gemäßigter Reaktion, neben Trimethylphenylammoniumbromid (ST., SIE., B. 13, 842; 14, 984) und etwas Diphenacylanilin (S. 53) (v. BRAUN, B. 41, 2144). Aus 1 Mol.-Gew. ω-Jod-acetophenon und 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin auf dem Wasserbade, neben Trimethylphenylammoniumjodid (v. BRAUN, B. 41, 2143). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 120° (ST., SIE., B. 13, 843). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol; leicht in verdünnten Mineralsäuren

(St., Sie., B. 13, 843). Wird aus den sauren Lösungen durch Wasser wieder gefällt (St., Sie., B. 13, 843). Leicht oxydierbar (St., Sie., B. 13, 843). Die salzsaure Lösung der Base gibt mit 1 Tropfen verd. Salpetersäure eine ganz ähnliche Reaktion wie das ω-Äthylanilinoacetophenon (s. u.) (Weiler, B. 16, 27 Anm. 3). Beim Erhitzen mit Zinkchlorid wird 1-Methyl-2-phenyl-indol (Syst. No. 3088) gebildet (Staedel, B. 21, 2197; Culmann, B. 21, 2596). Setzt sich mit Methyljodid um zu ω-Jod-acetophenon und Trimethylphenyl-ammoniumjodid; analog verläuft die Reaktion mit Athyljodid (St., Sie., B. 14, 984). — 2 C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Krystallinischer Niederschlag. Löslich in heißem Wasser und daraus in Tafeln krystallisierend (St., Sie., B. 13, 843).

Dimethylphenylphenacylammoniumhydroxyd  $C_{16}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2(C_6H_5) \cdot OH$ . B. Das Bromid entsteht aus 1 Mol.-Gew. ω-Bromacetophenon und 1 Mol.-Gew. Dimethylanilin bei höchstens 30—40° (Weddendd, B. 41, 2803). Das Jodid wird bei der Einw. von Methyljodid auf ω-Methylanilino-acetophenon (S. 51) erhalten (Staedel, Siepermann, B. 13, 843). Behandelt man die wäßr. Lösung des Bromids (W., B. 41, 2804) oder des Jodids (St., Sie.) mit Silberoxyd, so entsteht die stark alkalisch reagierende Lösung der freien Basc. — Bromid  $C_{16}H_{18}ON \cdot Br$ . Krystalle (aus Alkohol oder Aceton durch Äther in der Kälte). Hygroskopisch (W., B. 35, 775). Beginnt bei 100—110° zu sintern, zersetzt sich unter Gasentwicklung zwischen 115—125°, je nach Schnelligkeit des Erhitzens; löslich in Alkohol, Aceton und lauwarmem Wasser; beim Kochen der Lösung in Wasser tritt Zersetzung ein (W., B. 41, 2804). — Jodid. Krystalle (St., Sie.). — Chloroplatin at. Gelbliche Prismen (aus mäßig konzentrierter Salzsäure) (W., B. 41, 2804).

ω-Äthylanilino-acetophenon, Äthylphenylphenacylamin, Äthylphenacylanilin  $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_5$ . B. Aus ω-Brom-acetophenon und Diäthylanilin (Bd. XII, S. 164) (Weller, B. 16, 26). — Schwach grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 94° bis 95°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Leicht löslich in Salzsäure, daraus durch Zusatz von Wasser teilweise wieder fällbar. Die Lösung in Salzsäure wird durch einen Tropfen verd. Salpetersäure mennigrot gefärbt, bei größerer Konzentration entsteht zugleich ein roter Niederschlag (empfindliche, charakteristische Reaktion). — Gibt mit Methyljodid bei 100° ω-Jod-acetophenon.

Methyläthylphenylphenacylammoniumhydroxyd  $C_{17}H_{21}O_2N=C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5) \cdot OH$ . B. Das Bromid entsteht aus ω-Brom-acetophenon und Methyläthylanilin (Wedekind, B. 41, 2804). — Salze. Bromid  $C_{17}H_{20}ON \cdot Br$ . Krystalle (aus wenig siedendem Alkohol). Zersetzt sich gegen 145°. — [d·Campher]-β-sulfonat  $C_{27}H_{35}O_5NS=C_{17}H_{20}ON \cdot O_3S \cdot C_{10}H_{15}O$ . B. Aus dem Bromid und dem Silbersalz der [d-Campher]-β-sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) (W., B. 41, 2805). Kryställehen. Zersetzt sich bei 176°.

ω-o-Toluidino-acetophenon, o-Tolyl-phenacylamin, Phenacyl-o-toluidin  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Verreiben von 1 Mol.-Gew. ω-Bromacetophenon mit 2 Mol.-Gew. o-Toluidin im doppelten Volumen Alkohol (BISCHLEB, B. 25, 2865). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 89°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, reichlich in Äther und Schwefelkohlenstoff. —  $C_{15}H_{15}ON + HCl$ . Nadeln.

ω - p - Toluidino - acetophenon, p - Tolyl - phenacylamin, Phenacyl - p - toluidin  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Vermischen der kalten gesättigten alkoholischen Lösungen von 2 Mol.-Gew. p-Toluidin und 1 Mol.-Gew. ω-Brom-acetophenon, neben wenig Diphenacyl-p-toluidin (S. 54); man trennt durch Behandeln mit einer zur völligen Auflösung unzureichenden Menge Alkohol; in Lösung geht nur Phenacyl-p-toluidin (Lellmann, Donner, B. 23, 167). Aus 10 g ω-Brom-acetophenon und 11 g p-Toluidin in 20 g Alkohol (Bischler, B. 25, 2866). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 134° (L., D.), 127° (B.). Löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Eisessig (L., D.; B.). Löslich in Salzsäure (L., D.; B.). — Gibt mit Salpetersäure der Dichte 1,138 ω-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-acetophenon (s. u.), mit Salpetersäure der Dichte 1,4 ein Dinitro-[ω-(4-methyl-anilino)-acetophenon]  $C_{15}H_{13}O_5N_3$  [goldgelbe Nadeln (aus Alkohol); F: 156° (Zers.); schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform und Benzol] (L., D.). —  $C_{15}H_{18}ON + HCl$ . Nadeln (B.).

ω-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-acetophenon  $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$ . B. Beim Verreiben von 1 Tl. ω-p-Toluidino-acetophenon mit 30 Tln. Salpetersäure (D: 1,138); man fällt nach 48 Stunden durch Wasser (Lellmann, Donner, B. 23, 169). Aus 3-Nitro-4-amino-toluol und ω-Brom-acetophenon (L., D.). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 163—165°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol. — Wird von Zinnehlorür und Salzsäure in 7-Methyl-2-phenyl-chinoxalin (Syst. No. 3488) übergeführt.

Methyl-äthyl-p-tolyl-phenacyl-ammoniumbromid  $C_{18}H_{22}ONBr = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)(C_2H_5)(C_8H_4 \cdot CH_3)Br$ . B. Durch gelindes Erwärmen von Methyl-äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) mit  $\omega$ -Brom-acetophenon (Wedekind, B. 35, 776). — Nadeln (aus Alkohol-Äther). F: 116—117°.

ω-Benzylamino-acetophenon, Benzylphenacylamin  $C_{15}H_{16}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_8H_5$ . B. Bei eintägigem Stehen der alkoh. Lösungen von 100 g ω-Brom-acetophenon und 53 g Benzylamin scheidet sich Benzyldiphenacylamin-hydrobromid (8. 54) aus; beim Verdunsten des Filtrates krystallisiert bromwasserstoffsaures ω-Benzylamino-acetophenon aus; man reinigt das Salz durch Umkrystallisieren aus möglichst wenig heißem Wasser (Mason, Winder, Soc. 63, 1360). — Die Base wurde nicht rein erhalten. Sehr unbeständig, geht leicht in 1.4-Dibenzyl-2.5-diphenyl-pyrazindihydrid (Syst. No. 3488) über. —  $C_{15}H_{15}$  ON + HCl. Tafeln (aus Alkohol). F: 215°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. —  $C_{15}H_{15}$  ON + HBr. Nadeln. F: 201—203°. Wenig löslich in kaltem Wasser. —  $C_{15}H_{15}$  ON +  $H_2$  SO<sub>4</sub>. Nadeln. — Pikrat  $C_{15}H_{15}$  ON +  $C_6H_3$ O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Gelbe Nadeln. F: 151—152°. —  $2C_{15}H_{15}$  ON +  C

Methylphenylbenzylphenacylammoniumbromid  $C_{22}H_{22}ONBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)(C_6H_5)(CH_2 \cdot C_6H_5)Br$ . B. Aus Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) und  $\omega$ -Bromacetophenon (Wedenind, B. 41, 2804). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei 149—150°.

ω-[asymm.-m-Xylidino]-acetophenon, [2.4-Dimethyl-phenyl]-phenacylamin, Phenacyl-asymm.-m-xylidin  $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Aus ω-Brom-acetophenon und asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) (Kunckell, B. 30, 575). — Gelbe Nadeln. F: 98°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. —  $C_{16}H_{17}ON + HCl$ . Weiße Blätter (aus Äther). F: 147°. Wird durch Wasser zerlegt.

ω-[α-Naphthylamino]-acetophenon, α-Naphthyl-phenacylamin  $C_{18}H_{15}ON = C_6H_5$ - $CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ . B. Aus ω-Brom-acetophenon und α-Naphthylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Kunckell, B. 30, 575). — Krystallbüschel. F: 125°. Leicht löslich in Chloroform,

ω-[β-Naphthylamino]-acetophenon, β-Naphthyl-phenacylamin  $C_{18}H_{15}ON = C_6H_5$ - $CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ . B. Aus ω-Brom-acetophenon und β-Naphthylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (K., B. 30, 575). — Gelbe Nadeln. F: 150°. Leicht löslich in Benzol.

 $\omega$ -p-Phenetidino-acetophenon, Phenacyl-p-Phenetidin  $C_{16}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Aus  $\omega$ -Brom-acetophenon und p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) (K., B. 30, 576). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 102°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Diphenacylamin  $C_{16}H_{15}O_2N = (C_8H_5\cdot CO\cdot CH_2)_2NH$ . B. Aus ω-Brom-acetophenon durch Einw. von wäßr. Ammoniak unter Luftausschluß, neben anderen Produkten (Gabriel, B. 41, 1144). Aus salzsaurem ω-Amino-acetophenon und ω-Brom-acetophenon in verd. Alkohol unter Zusatz von Kalilauge (G.). — Tafeln aus (Alkohol, Benzol oder Essigester). Beginnt bei ca.  $60^\circ$  zu sintern, schmilzt bei  $74-75^\circ$  zu einer trüben Flüssigkeit, die gegen  $80^\circ$  klar wird. Leicht löslich in warmem Alkohol, Benzol, Essigester. Verharzt beim Erwärmen mit Lösungsmitteln. Die bräunliche Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen schieferblau, indigoblau und schließlich violettblau. —  $C_{16}H_{15}O_2N + HCl$ . Blätter. Rötet sich oberhalb  $200^\circ$  und schmilzt bei  $235^\circ$  unter Zersetzung. — Pikrat. Stäbchen. Schmilzt bei  $170-171^\circ$  unter Zersetzung. —  $C_{16}H_{15}O_2N + HCl + AuCl_2$ . Nadeln und Schuppen. Schmilzt bei  $168-169^\circ$  unter Zersetzung. —  $2 C_{16}H_{15}O_2N + 2 HCl + PtCl_4$ . Bräunliche rhombenförmige Blätter oder Nadeln. Schäumt nach vorherigem Sintern bei  $187-188^\circ$  auf.

Methyldiphenacylamin  $C_{17}H_{17}O_2N=(C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2)_2N\cdot CH_3$ . B. Aus Bromacetophenon und Methylamin in Alkohol, neben  $\omega$ -Methylamino-acetophenon (Methylphenacylamin) (S. 50) (Rumper, Ar. 237, 237). —  $C_{17}H_{17}O_2N+HBr$ , Nadeln. F: 229—230°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol. —  $C_{17}H_{17}O_2N+HCl+AuCl_3$ . F: 240°. Schwer löslich in Wasser. —  $2C_{17}H_{17}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Sehr wenig löslich in Wasser.

Dimethyldiphenacylammoniumhydroxyd  $C_{18}H_{21}O_3N = (C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2)_2N(CH_3)_2\cdot OH$ . B. Das Bromid entsteht aus Dimethylamin und  $\omega$ -Brom-acetophenon in Alkohol, neben  $\omega$ -Dimethylamino-acetophenon (Dimethylphenacylamin) (S. 50) (R., Ar. 237, 235). — Bromid  $C_{18}H_{20}O_2N\cdot Br$ . Nadeln. F: 156°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Chloroaurat  $C_{18}H_{20}O_2N\cdot Cl + AuCl_3$ . F: 112—114°. — Chloroplatinat 2  $C_{18}H_{20}O_2N\cdot Cl + PtCl_4$ . F: 201—202°.

Phenyldiphenacylamin, Diphenacylanilin  $C_{22}H_{19}O_2N = (C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2)_2N\cdot C_6H_5$ . B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Einw. von  $\omega$ -Brom-acetophenon auf Dimethylanilin (v. Braun, B. 41, 2133, 2144), neben Methylphenacylanilin und Trimethylphenylammoniumbromid (Staedel, Siepermann, B. 13, 841; 14, 984). — F: 225°; unlöslich in Alkohol und Chloroform (v. B.).

p-Tolyl-diphenacylamin, Diphenacyl-p-toluidin  $C_{23}H_{21}O_2N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. s. im Artikel  $\omega$ -p-Toluidino-acetophenon (S. 52). — Nadeln (aus Xylol). F: 255°; äußerst schwer löslich in Alkohol, Benzol; äußerst schwer löslich in konz. Salzsäure; wird von Natronlauge beim Erwärmen nicht verändert (Lellmann, Donner, B. 23, 168).

Benzyldiphenacylamin  $C_{23}H_{21}O_2N=(C_6H_6\cdot CO\cdot CH_2)_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. s. im Artikel Benzylphenacylamin (S. 53). — Dickes Ol, das, schon beim Verdunsten der äther. Lösung, in eine ölige Verbindung übergeht, die nicht mehr in Salzsäure löslich ist (Mason, Winder, Soc. 63, 1364). — Beim Versetzen des Hydrobromids mit alkoh. Ammoniak entsteht das Monoimid (s. u.). —  $C_{23}H_{21}O_2N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 189—190°. —  $C_{23}H_{21}O_2N + HBr$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 196—197°. —  $2C_{23}H_{21}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Tafeln.

Monoimid des Benzyldiphenacylamins  $C_{23}H_{22}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$  bezw. desmotrope Formen. B. Bei raschem Eintragen von Benzyldiphenacylamin in 15% jeges alkoh. Ammoniak unter Abkühlen (M., W., Soc. 63, 1365). — Tafeln. Wird bei 65% dunkel, sintert bei 70% und ist bei 80% völlig geschmolzen. Zersetzt sich beim Aufbewahren, schneller beim Erhitzen bis auf 150% unter Bildung von 4-Benzylden 15% auf 150% unter Bildung von 4-Benzylden 15% auf 150% unter Bildung von 4-Benzylden 15% auf 150% unter Bildung von 4-Benzylden 15% auf 2.6-diphenyl-pyrazindihydrid (Syst. No. 3488). —  $2 C_{23} H_{22} ON_2 + 2 HCl + PtCl_4 + 3 H_2O$ . Dunkelviolett, amorph.

Trioxim des Triphenacylamins  $C_{24}H_{24}O_3N_4 = [C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2]_3N$ . B. Aus ω-Chlor- oder ω-Brom-acetophenon-oxim (Bd. VII, S. 282 bezw. 285) und Ammoniak (Korten, SCHOLL, B. 34, 1904, 1908). — F: 222° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Mitteln, ausgenommen Eisessig und Nitrobenzol. Leicht löslich in Natronlauge. — Bei der Einw. von Salzsäure entsteht eine farblose Verbindung C24H26O4N2Cl2

lauge. — Bei der Einw. von Salzsäure entsteht eine farblose Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (s. u.) und eine gelbe Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>21</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl (s. u.).

Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. B. Beim Erwärmen des Trioxims des Triphenacylamins (s. o.) mit konz. Salzsäure in Alkohol, neben der gelben Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>21</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl (s. u.) (K., Sch., B. 34, 1906). — Weiße Blättchen (aus Eisessig). F: 242°. Bei der Einw. von Alkalien entsteht eine in gelblichen Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 92°.

Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>21</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl. B. s. die vorangehende Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 208° (Zers.); leicht löslich, außer in Äther und Ligroin; bei der Einw. vom Schmelzpunkt 191° (aus Einw. vom Schmelzpunkt 191°)

der Einw. von Alkalien entsteht eine in gelbroten Krystallen vom Schmelzpunkt 1910 krystallisierende Verbindung, die in verdünnter alkoh. Lösung gelbrote Fluorescenz zeigt (K., Sch., B. 34, 1906).

ω-Acetylanilino-acetophenon, N-Phenacyl-acetanilid  $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus ω-Anilino-acetophenon und Acetylchlorid (Möhlau, B. 15, 2470). — Prismen (aus Alkohol). F: 126—127°. Destilliert unzersetzt. Unlöslich in Wasser, in Alkohol schwerer löslich als in Äther, Benzol und Eisessig.

 $\omega$ -[N-Acetyl-3-chlor-anilino]-acetophenon, N-Phenacyl-N-acetyl-3-chlor-anilin  $C_{16}H_{14}O_2$ NCl =  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus  $\omega$ -[3-Chlor-anilino]-acetophenon (S. 51) und Essigsäureanhydrid (Bischler, B. 25, 2868). — Nadeln (aus Benzol). F: 82°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Ałkohol und Äther, sehr leicht in warmem Benzol.

luidino-acetophenon (S. 52) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (B., B. 25, 2866). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Eisessig und Benzol.

 $\omega$ -[Acetyl-p-toluidino]-acetophenon, N-Phenacyl-[acet-p-toluidid]  $C_{17}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von  $\omega$ -p-Toluidino-acetophenon (S. 52) mit Essigsäureanhydrid (B., B. 25, 2867). — Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, schwer in Eisessig.

ω-[Acetyl-p-phenetidino]-acetophenon, N-Phenacyl-[acet-p-phenetidid], N-Phenacyl-phenacetin  $C_{18}H_{19}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus der Natriumverbindung des Phenacetins (Bd. XIII, S. 461) und ω-Brom-acetophenon (GOLD-SCHMIDT, Ch. Z. 25, 628). — F: 87°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Ungiftig.

ω-Benzamino-acetophenon, N-Phenacyl-benzamid  $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5\cdot B$ . Aus salzsaurem ω-Amino-acetophenon mit Benzoylchlorid und Kalilauge (Robinson, Soc. 95, 2169). — Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade 2.5-Diphenyl-oxazol (Syst. No. 4200).

 $\omega$ -Benzoylanilino-acetophenon, N-Phenacyl-benzanilid  $C_{21}H_{.7}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot$ CH<sub>2</sub>·N(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus ω-Anilino-acetophenon und Benzoylchlorid (Möhlau, B. 15, 2471). — Prismen (aus Alkohol). F: 144—145°. Nicht destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol.

- ω-Phenacetamino-acetophenon, N-Phenacyl-phenacetamid  $C_{16}H_{15}O_2N=C_6H_5$ - $CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus ω-Amino-acetophenon-stannichlorid in Wasser mit Phenacetylchlorid (Bd. IX, S. 436) und  $40^0/_{\rm o}$ iger Kalilauge unter Kühlung (Robinson, Soc. 95, 2170). Nadeln oder Prismen (aus Äther). F:  $104^0$ . Die wäßrig-methylalkoholische Lösung gibt mit Natriumamalgam unter Einleiten von Kohlendioxyd Phenacetaminomethylphenyl-carbinol (Bd. XIII, S. 629). Reagiert mit konz. Schwefelsäure unter Bildung von 5-Phenyl-2-benzyl-oxazol (Syst. No. 4200).
- Oxim  $C_{16}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . Prismen (aus Benzol oder verd. Alkohol). F: 154° (R., Soc. 95, 2170).
- Phenyl-phenacyl-oxamidsäure-äthylester  $C_{18}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von  $\omega$ -Anilino-acetophenon mit Oxalsäureäthylesterchlorid (Bd. II, S. 541) (Maselli, G. 35 II, 92). Prismen (aus Petroläther). F: 90°. Liefert beim Erhitzen gegen 200° gelbe Prismen, die bei 205° unter Zersetzung schmelzen (Lacton?).
- N-Phenacyl-phthalamidsäure  $C_{16}H_{13}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Auflösen von N-Phenacyl-phthalimid (Syst. No. 3211) in warmem alkoholischem Kali (Goedeckemeyers, B. 21, 2686; vgl. Gabriel, B. 41, 1132). Nadeln. F: 160°; unlöslich in Wasser, löslich in anderen Lösungsmitteln (Goe.). Liefert beim Kochen mit Salzsäure Phthalsäure und  $\omega$ -Amino-acetophenon-hydrochlorid (Goe.; Ga.).  $AgC_{16}H_{12}O_4N$  (bei 80—90°) (Goe.).
- Phenyl-phenacyl-urethan  $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Lösen von  $\omega$ -Anilino-acetophenon in warmem überschüssigem Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) oder beim Erhitzen äquimolekularer Mengen der Komponenten in Benzol bis zum Aufhören der Chlorwasserstoffentwicklung oder beim Mischen der in wasserfreiem Äther gelösten Komponenten in der Kälte (Maselli, G. 35 II, 90). Prismen (aus Petroläther). F: 66°. Liefert beim Erhitzen bis 180° oder bei längerem Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge 3.5-Diphenyl-oxazolon-(2) (Syst. No. 4279).
- N.N´-Diphenyl-N.N´-diphenacyl-äthylendiamin  $C_{30}H_{23}O_2N_2 = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(C_8H_5)\cdot CH_2-]_2$ . B. Entsteht neben 1.2.4-Triphenyl-pyrazintetrahydrid (Syst. No. 3476) bei  $^1/_2$  stdg. Erhitzen von 18,7 g  $\omega$ -Brom-acetophenon mit 10 g N.N´-Diphenyl-äthylendiamin (Bd. XII, S. 543) und 7,5 g entwässertem Natriumacetat auf 100°, man wäscht das Produkt mit Wasser, dann mit 9—10 Th. Alkohol und behandelt es hierauf mit Äther, worin sich 1.2.4-Triphenyl-pyrazintetrahydrid löst (Garzino, G. 21 II, 500). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 170—172,5°. Unlöslich in Alkohol und Äther, wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, ziemlich in Benzol und Chloroform.
- Benzoesäure-[o-sulfonsäurephenacylamid], N-Phenacyl-[o-sulfamid-benzoesäure]  $C_{15}H_{13}O_5NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei  $^{1}/_{2}$ -stdg. Erwärmen von N-Phenacyl-saccharin  $C_6H_4 < \frac{CO}{SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 4277) mit alkoh. Kalilauge (Eckenboth, Klein, B. 29, 332). Nadeln (aus Alkohol). F:  $160^{\circ}$ .
- ω-Phenylnitrosamino-acetophenon, N-Nitroso-N-phenacyl-anilin, Phenylphenacylnitrosamin  $C_{14}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot C_6H_5$ . B. Man übergießt ω-Anilino-acetophenon mit 95% alles gelöst ist, und fällt mit Wasser (Möhlau, B. 15, 2472). Gelbliche prismatische Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 73%. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Zerfällt beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure in ω-Anilino-acetophenon und Ammoniak, während mit Natriumamalgam (oder Zinkstaub und Essigsäure) Acetophenon, Anilin und Ammoniak entstehen.
- ω-[(4-Nitro-phenyl)-nitrosamino]-acetophenon, N-Nitroso-N-phenacyl-4-nitro-anilin, [4-Nitro-phenyl]-phenacyl-nitrosamin  $C_{14}H_{11}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ . B. Man übergießt ω-Anilino-acetophenon mit Eisessig, leitet bei  $0^o$  nitrose Gase [aus Salpetersäure (D: 1,3) und arseniger Säure] ein, bis unter Grünfärbung des Eisessigs alles gelöst ist, und läßt einige Zeit bei gewöhnlicher Temperatur stehen (Möhlau, B. 15, 2474). Farblose rechteckige Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 135° und 45°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Äther. Wird von alkoh. Kalilauge und von Salzsäure zersetzt. Beim Kochen mit salzsäurehaltigem Alkohol wird ω-[4-Nitro-anilino]-acetophenon (S. 51) gebildet.
- N Nitroso diphenacylamin, Diphenacylnitrosamin  $C_{16}H_{14}O_3N_2 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_9)_2N \cdot NO$ . B. Man versetzt die 0,5% dige wäßr. Lösung von 1 g Diphenacylamin-hydrochlorid mit 1 g Natriumnitrit, tröpfelt Salzsäure hinzu, solange die Trübung zunimmt, und erhitzt (Gabriel, B. 41, 1146). Tafeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 90%.

- 4-Chlor- $\omega$ -anilino-acetophenon, [4-Chlor-phenacyl]-anilin  $C_{14}H_{12}ONCI = C_6H_4Cl\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Eine alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. 4-Chlor- $\omega$ -brom-acetophenon (Bd. VII, S. 285) und 2 Mol.-Gew. Anilin wird  $^1/_4$  Stde. auf dem Wasserbade erhitzt (Collet, Bl. [3] 21, 65). Gelbe Nadeln. F: 187—188°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Chloroform.
- 4-Brom- $\omega$ -anilino-acetophenon, [4-Brom-phenacyl]-anilin  $C_{14}H_{12}ONBr = C_6H_4Br\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4. $\omega$ -Dibrom-acetophenon (Bd. VII, S. 285) und Anilin in Alkohol auf dem Wasserbade (Collet, Bl. [3] 21, 66). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol und Chloroform). F: 119—120°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform.
- 3-Nitro- $\omega$ -[4-chlor-anilino]-acetophenon, N-[3-Nitro-phenacyl]-4-chlor-anilin  $C_{14}H_{11}O_3N_2Cl=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4Cl$ . B. Aus  $\omega$ -Brom-3-nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 290) und 4-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 607) (Kunckell, B. 30, 574). Gelbe Nādelchen. F: 197°. Leicht löslich in Chloroform,
- 3-Nitro- $\omega$ -[asymm.-m-xylidino]-acetophenon, [3-Nitro-phenacyl]-asymm.-m-xylidin  $C_{16}H_{16}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Aus  $\omega$ -Brom-3-nitro-acetophenon und asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) (K., B. 30, 575). Ziegelrote Nädelchen (aus Alkohol). F: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 3-Nitro- $\omega$ -[ $\beta$ -naphthylamino]-acetophenon,  $\beta$ -Naphthyl-[3-nitro-phenacyl]-amin  $C_{18}H_{14}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{19}H_7$ . B. Aus  $\omega$ -Brom-3-nitro-acetophenon und  $\beta$ -Naphthylamin (K., B. 30, 575). Goldgelbe Blättchen. F: 179°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform.

## Diaminoderivate des Acetophenons.

- 2-Amino-5-dimethylamino-acetophenon  $C_{10}H_{14}ON_2 = (H_2N)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 6-Nitro-3-dimethylamino-acetophenon (S. 46) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Rupe, Braun, v. Zembrzuski, B. 34–3525). Gelbes Öl. Kp<sub>52-53</sub>: 220°. Verharzt an der Luft.  $C_{10}H_{14}ON_2 + 2$  HCl. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Wasser, schwer in Äther.  $C_{10}H_{14}ON_2 + 2$  HCl + SnCl<sub>2</sub>. Gelbbraune Blätter (aus verdünnter Salzsäure).  $C_{10}H_{14}ON_2 + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Braune Blättchen.
- 5 Dimethylamino 2 acetamino acetophenon  $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-5-dimethylamino-acetophenon und Essigsäureanhydrid (R., B., v. Z., B. 34, 3526). Nadeln (aus Wasser). F: 146—148°.
- 3.5-Diamino-acetophenon  $C_8H_{10}ON_2=(H_2N)_2C_8H_3\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 3.5-Dinitro-acetophenon (Bd. VII, S. 290) mit Zinn und Salzsäure (Berend, Heymann, J. pr. [2] 65, 293; 69, 472). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol), Prismen (aus Äther). F: 133—134°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Äther. Bräunt sich in feuchtem Zustand an der Luft.
- 3.5-Bis-acetamino-acetophenon  $C_{12}H_{14}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man kocht 1 g 3.5-Diamino-acetophenon in 10 g Eisessig mit 25 g Essigsäureanhydrid 4 Stdn. am Rückflußkühler (B., H., J. pr. [2] 69, 473). Weiße Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 210°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester, sehr wenig in Äther, Ligroin, Benzol.
- 2. Aminoderivat des 2 Methyl benzaldehyds  $C_8H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$  (Bd. VII, S. 295).
- 4-Dimethylamino-2-methyl-benzaldehyd, 4-Dimethylamino-o-toluyl-aldehyd ¹) C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>ON, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt ein Gemisch von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68), Formaldehyd und Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) in saurer Lösung mit Reduktionsmitteln, wobei sich das Kondensationsprodukt von 4-Dimethylamino-2-methyl-benzaldehyd und 3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) abscheidet; aus diesem spaltet man durch Kochen mit Ammoniak den 4-Dimethylamino-2-methyl-benzaldehyd ab (Gengy & Co., D. R. P. 105 103; C. 1900 I, 238). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 67°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Sehr leicht löslich in Salzsäure.
- 3. Aminoderivate des 3 Methyl benzaldehyds  $C_8H_8O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHO$  (Bd. VII, S. 296).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII. S. 295.

 $\bf 4$ - Amino -  $\bf 3$ - methyl - benzaldehyd ,  $\bf 4$ - Amino - m - toluylaldehyd  $^1)$   $C_8H_9ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-1.3-dimethylbenzol (Bd. V, S. 378) mit einer Lösung von Schwefel in Natronlauge unter Zusatz von Alkohol (Geigy & Co., D. R. P. 87255; Frdl. 4, 138). Man läßt salzsaures o-Toluidin mit Formaldehydlösung stehen, versetzt das Reaktionsprodukt mit Salzsäure und dem Natriumsalz der 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1), reduziert

CHO

NH<sub>2</sub>

das Gemisch mit Eisenspänen und zersetzt das entstandene Kondensationsprodukt aus 4-Amino-3-methyl-benzaldehyd mit 3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) durch Kochen mit Natronlauge (GEIGY & Co., D. R. P. 105105; C. 1900 I, 239). Aus o-Toluidin und Alloxan entsteht die Verbindung OC<br/>
NH·CO<br/>
NH·CO<br/>
C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·NH<sub>2</sub> (Syst. No. 3775), die beim Eintragen in 7 Tle. auf 160° erwärmte Schwefelsäure (D: 1,8) 4-Amino-3-methyl-benzaldehyd liefert (Boehringer & Söhne, D. B. P. 108026; Frdl. 5, 118; C. 1900 I, 1114). — Sintert oberhalb 90° und schmilzt bei 99—101° (B. & Co.). F: 92° (G. & Co.). Geht leicht in eine polymere Form über (B. & Co.). — Durch Diazotieren und Verkochen wird 4-Oxy-3-methyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 98) gebildet (G. & Co.).

 $\label{eq:condition} \begin{array}{lll} \textbf{4-Methylamino-3-methyl-benzaldehyd}, & \textbf{4-Methylamino-m-toluylaldehyd} \\ \textbf{C}_9\textbf{H}_{11}\textbf{ON} = \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_9(\textbf{CH}_3) \cdot \textbf{CHO}. & B. & Durch & Kochen & von & 4-Methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-methylamino-3-methyl-m$ benzaldehyd [4-dimethylamino-anil] (s. u.) mit Formaldehydlösung in einem Gemisch von Alkohol und Eisessig (ULLMANN, FREY, B. 37, 863). Versetzt man eine Lösung von Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) in verd. Salzsäure, mit Formaldehydlösung und dann mit einer Lösung von 4-Hydroxylamino-toluolsulfonsäure-(2), erhalten durch Behandlung des Natriumsalzes der 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) mit Salmiak und Zinkstaub in wäßr. Lösung, so scheidet sich das Kondensationsprodukt aus 4-Methylamino-3-methylbenzaldehyd und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) ab. das durch Kochen mit Ammoniak oder Natronlauge 4-Methylamino-3-methyl-benzaldehyd abspaltet (Geigy & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 II, 927). — Farblose Blattchen oder Nadeln. F: 114° (G. & Co.), 115° (U., F.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer löslich in Wasser und siedendem Ligroin (U., F.). — Läßt sich in Gegenwart von Schwefelsäure mit 1 Mol.-Gew. eines aromatischen Amins und 1 Mol.-Gew. eines aromatischen Kohlenwasserstoffs zu Leukoverbindungen von Diaminotriphenylmethanfarbstoffen kondensieren (G. & Co., D. R. P. 169929; C. 1906 I, 1722). Kondensation mit 2 Mol.-Gew. Salicylsäure oder o-Kresotinsäure in Gegenwart von Schwefelsäure zu Leukoverbindungen von Triphenylmethanfarbstoffen: G. & Co., D. R. P. 209535; C. 1909 I, 1625.

4-Methylamino-3-methyl-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], N.N-Dimethyl-N'- [4-methylamino-3-methyl-benzal] - p - phenylendiamin  $C_{17}H_{21}N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot NC_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Eintragen von salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in ein erwärmtes Gemisch von Methyl-o-toluidin, rauchender Salzsaure und Formaldehydlösung (Ullmann, Frey, B. 37, 862). — Gelbgrüne Prismen (aus Alkohol). F: 162°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin.

4-Äthylamino-3-methyl-benzaldehyd, 4-Äthylamino-m-toluylaldehyd C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>ON=C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·CHO. B. Man gewinnt aus Äthyl-o-toluidin, Formaldehydlösung, 35% is alzsäure und salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin das nicht näher beschriebene 4-Äthylamino-3-methyl-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil], macht mit Natronlauge alkalisch und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Formaldehydlösung in einem Gemisch von Alkohol und Eisessig (ULLMANN, FREY, B. 37, 863). Versetzt man eine Lösung von Äthyl-o-toluidin in verd. Salzsäure, mit Formaldehydlösung und dann mit einer Lösung von 4-Hydroxylamino-toluol-sulfonsäure-(2), erhalten durch Behandlung des Natriumsalzes der 4-Nitrotoluol-sulfonsäure-(2) mit Salmiak und Zinkstaub in wäßr. Lösung, so scheidet sich das Kondensationsprodukt aus 4-Äthylamino-3-methyl-benzaldehyd und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) ab, das beim Kochen mit Ammoniak oder Natronlauge 4-Äthylamino-3-methyl-benzaldehyd abspaltet (Geigy & Co., D. R. P. 103578; C. 1899 H, 927). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus Benzol-Ligroin). F: 70° (G. & Co.), 69,5° (U., F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und Wasser (U., F.). — Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: G. & Co., D. R. P. 209535; C. 1909 I, 1625.

N.N'-Bis-[4-äthylamino-3-methyl-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{26}H_{30}N_4=[C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH:N]_2C_6H_4$ . B. Aus Paraformaldehyd des Handels (vgl. Bd. I, S. 566), Äthyl-o-toluidin und salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in heißer konz. Salzsäure (MÖHLAU, B. 31, 2256). — Dunkelgelbe Prismen (aus Dimethylanilin). F: 234—235°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Dimethylanilin. — Hydrochlorid. Rote stahlblauglänzende Nadeln (aus sehr verdünnter Salzsäure).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 296.

- 4 Äthylamino 3 methyl benzaldoxim, 4 Äthylamino m toluylaldoxim  $C_{10}H_{14}ON_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CH : N \cdot OH$ . Farblose Blättchen, F: 82°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin (ULLMANN, FREY, B. 37, 864).
- 6-Chlor-4-amino-3-methyl-benzaldehyd, 6-Chlor-4-amino-m-toluylaldehyd  $^1$ )  $C_8H_8ONCl=H_2N\cdot C_8H_2Cl(CH_8)\cdot CHO$ . B. Man behandelt ein Gemisch von 3-Nitro-henzolsulfonsäure-(1), Formaldehyd und 4-Chlor-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 835) in saurer Lösung mit Reduktionsmitteln, wobei sich das Kondensationsprodukt aus 6-Chlor-4-amino-3-methylbenzaldehyd und 3-Amino-henzol-sulfonsäure-(1) abscheidet; daraus spaltet man durch Kochen mit Ammoniak 6-Chlor-4-amino-3-methyl-benzaldehyd ab (GEIGY & Co., D. R. P. 105103; C. 1900 I, 238). Gelbe Kryställchen. F: 1536. In Äther und Benzol ziemlich schwer löslich, leichter in Alkohol. Färbt sich mit Salzsäure rot und geht beim Kochen mit verdünnter Salzsäure mit gelber Farbe in Lösung.
- 6-Chlor-4-methylamino-3-methyl-benzaldehyd, 6-Chlor-4-methylamino-m-toluylaldehyd  $C_9H_{10}ONCl=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2Cl(CH_3)\cdot CHO$ . B. Aus 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1), Formaldehyd und 4-Chlor-2-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 835) analog dem 6-Chlor-4-amino-3-methyl-benzaldehyd (s. den vorangehenden Artikel) (G. & Co., D. R. P. 105103; C. 1900 I, 238). Gelbliche Krystallnadeln. F: 157° (G. & Co., D. R. P. 105103). In Åther, Alkohol und Benzol in der Hitze ziemlich leicht löslich (G. & Co., D. R. P. 105103). Die Kondensationsprodukte mit alkylierten aromatischen Aminen geben durch Oxydation blaue Farbstoffe der Triphenylmethanreihe (G. & Co., D. R. P. 106722; C. 1900 I, 703).
- 6-Chlor-4-äthylamino-3-methyl-benzaldehyd, 6-Chlor-4-äthylamino-m-toluylaldehyd  $C_{10}H_{12}ONCl=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_2Cl(CH_3)\cdot CHO$ . B. Analog der des 6-Chlor-4-amino-3-methyl-benzaldehyds (s. o.). Gelbliche Nädelchen (aus verdünntem Alkohol). F: 78° bis 79°; in Alkohol und Äther in der Kälte sehr leicht löslich, weniger in Benzol (G. & Co., D. R. P. 105103; C. 1900 I. 238).
- 3 Aminomethyl benzaldehyd, 3¹ Amino m toluylaldehyd¹)
  C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>ON, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Verbindungen
  aus 10 g Thionylanilin (Bd. XII, S. 578) und 10 g m-Xylylendiamin (Bd. XIII,
  S. 186) (gelöst in 300 ccm Äther) (Dürling, B. 28, 601). Nicht rein erhalten.
  Amorphes Pulver. Nicht schmelzbar. Unlöslich in den gehräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd, Säuren, Wird heim Reihen elektrisch.
- 4 oder 5-Nitro-3-chloracetaminomethyl-benzaldehyd, 4 oder 5-Nitro-3¹-chloracetamino-m-toluylaldehyd¹)  $C_{10}H_{*}O_{4}N_{2}Cl=CH_{2}Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot CHO.$  B. Aus der bei 220° schmelzenden 4 oder 5-Nitro-3-chloracetaminomethyl-zimtsäure (Syst. No. 1906) bei der Oxydation in wäßr. Sodalösung mit 6°/ $_{0}$ iger Kaliumpermanganatlösung unter Kühlung in Gegenwart von Benzol (EINHORN, GÖTTLER, B. 42, 4849). Blättchen (aus Alkohol + Benzol). F: 198—199°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Eisessig, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Äther. Giht mit Aceton und Alkali intensiv malagarote Färbung.
- 2 oder 6-Nitro-3-chloracetaminomethyl-benzaldehyd, 2 oder 6-Nitro-3¹-chloracetamino m toluylaldehyd¹)  $C_{10}H_9O_4N_2Cl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CHO$ . B. Aus der bei 198° schmelzenden 2- oder 6-Nitro-3-chloracetaminomethyl-zimtsäure (Syst. No. 1906) in Sodalösung bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Benzol (Einhorn, Göttler, B. 42, 4850). Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol. Gibt beim Erwärmen mit Aceton und Alkalilauge intensive Blaufärbung.
- 4. Aminoderivate des 4 Methyl benzaldehyds  $C_8H_8O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CHO$  (Bd. VII, S. 297).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "m-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 296.

- 4-Aminomethyl-benzaldehyd, 4¹-Amino-p-toluylaldehyd¹) CHO  $C_8H_9ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 10 g Thionylanilin, verdümnt mit Äther, in die Lösung von 10 g p-Xylylendiamin (Bd. XIII, S. 188) in 250 ccm Äther (DÜRING, B. 28, 604).

   Flocken. Unlöslich in Wasser. CH2·NH2
- 2-Nitro-4-chloracetaminomethyl-benzaldehyd, 2-Nitro-4<sup>1</sup>-chloracetaminop-toluylaldehyd  $^1$ )  $C_{10}H_9O_4N_2Cl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CHO$ . B. Aus 2-Nitro-4-chloracetaminomethyl-zimtsäure (Syst. No. 1906) in wäßr. Sodalösung mit 6<sup>9</sup>/oiger Kaliumpermanganatlösung unter Kühlung in Gegenwart von Benzol (EINHORN, GÖTTLER, B. 42, 4846). Rhomboeder (aus Alkohol). F: 171<sup>9</sup> (Zers.). Sehr wenig löslich in Äthylalkohol, schwer in Methylalkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform. Gibt in Aceton mit  $20^9$ /oiger Natronlauge das Dioxopiperazinderivat  $CH_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_3$  (Syst. No. 3587).

# 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $\mathrm{C_9H_{10}O}$ .

- 1. Aminoderivate des Propiophenons  $C_9H_{10}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 300).
- 2-Amino-propiophenon  $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 2-Nitro-propiophenons (Bd. VII, S. 302) mit Zinn in  $20^0/_0$ iger Salzsäure bei  $60^0$  (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 791). Weißlich. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Chloroform. Hydrochlorid. Zersetzt sich gegen  $200^0$ , ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 3-Amino-propiophenon  $C_9H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 3-Nitro-propiophenons (Bd. VII, S. 302) mit Zinn und Salzsäure (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 791; vgl. Barry, B. 6, 1007). Sirup. Löslich in Wasser und Alkohol (Co., P.). Hydrochlorid. Zersetzt sich bei 170°; bei etwas höherer Temperatur entsteht eine braunrote Flüssigkeit; sehr leicht löslich in Wasser (Co., P.).  $2C_9H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Krystallinisch (B.).
- 4-Amino-propiophenon  $C_9H_{11}ON=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-propiophenons (Bd. VII, S. 303) mit Zinn und Salzsäure (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 791). Das Acetylderivat (s. u.) entsteht aus Acetanilid (Bd. XII, S. 237) und Propionylchlorid in Schwefelkohlenstoff mittels Aluminiumchlorid; man verseift durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2643). Platten (aus Alkohol). F: 140° (K.), 142° (Chattaway, Soc. 85, 391). Löslich in Wasser (K.; Co., P.); schwer löslich in Äther, mäßig in Alkohol und Chloroform (Ch.).  $C_9H_{11}ON+HCl$ . Nadeln. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, gegen 200°; leicht löslich in Wasser (Co., P.).  $2C_9H_{11}ON+H_2SO_4$ . Blättchen. F: 225° (K.), ca. 223° (Zers.) (Ch.).  $2C_9H_{11}ON+2HCl+PtCl_4$ . Orangefarbene Prismen. Schwärzt sich oberhalb 200° ohne zu schmelzen; schwer löslich in Alkohol und in heißem Wasser (Ch.).
- **4-Acetamino-propiophenon**  $C_{11}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . *B.* Aus 4-Amino-propiophenon und Essigsäureanhydrid (Chattawax, *Soc.* 85, 392). Eine weitere Bildung siehe im Artikel 4-Amino-propiophenon. Prismen (aus Alkohol). F: 175°.
- 4-Propionylamino-propiophenon  $C_{12}H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus Dipropionylanilin (Bd. XII, S. 252) durch Erhitzen mit ZnCl<sub>2</sub> (CH., Soc. 85, 391). Prismen (aus Alkohol). F: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, schwer in Ligroin.
- **4-Benzamino-propiophenon**  $C_{16}H_{15}O_2N=C_0H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Durch Benzoylieren von 4-Amino-propiophenon (CH., Soc. 85, 393). Platten (aus Alkohol). F: 190°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4-Carbäthoxyamino-propiophenon, [4-Propionyl-phenyl]-urethan  $C_{12}H_{15}O_3N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-propiophenon und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (Kunckell, B. 33, 2643). Nadeln. F: 154°. Löslich in Alkohol und Wasser.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "p-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 297.

- 4-Ureido-propiophenon, [4-Propionyl-phenyl]-harnstoff  $C_{10}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus salzsaurem 4-Amino-propiophenon und Kaliumcyanat (K., B. 33, 2643). F: 218°.
- 4-[Acetyl-chlor-amino]-propiophenon  $C_{11}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NCl \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Acetamino-propiophenon und Kaliumhypochlorit in Gegenwart von Kaliumdicarbonat (Chattaway, Soc. 85, 393). Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 75°.
- 4-[Propionyl-chlor-amino]-propiophenon  $C_{12}H_{14}O_2NCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NCl \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Propionylamino-propiophenon und Kaliumhypochlorit in Gegenwart von Kaliumdicarbonat (Ch., Soc. 85, 393). Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 80°.
- 4-[Benzoyl-chlor-amino]-propiophenon  $C_{16}H_{14}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot NCl \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Benzamino-propiophenon und Kaliumhypochlorit in Gegenwart von Kaliumdicarbonat (CH., Soc. 85, 394). Platten (aus Chloroform + Petrolätber). F: 70°.
- 4-[Acetyl-brom-amino]-propiophenon  $C_{11}H_{12}O_2NBr=CH_3\cdot CO\cdot NBr\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Acetamino-propiophenon und unterbromiger Säure unter Zusatz von etwas Quecksilberoxyd (Ch., Soc. 85, 393). Gelbe Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F:  $115^{\circ}$ .
- 4-[Propionyl-brom-amino]-propiophenon  $C_{12}H_{14}O_2NBr=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NBr\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Propionylamino-propiophenon und unterbromiger Säure unter Zusatz von etwas Quecksilberoxyd (CH., Soc. 85, 393). Blaßgelbe Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 120°.
- 4-[Benzoyl-brom-amino]-propiophenon  $C_{16}H_{14}O_2NBr = C_6H_5\cdot CO\cdot NBr\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Benzamino-propiophenon und unterbromiger Säure unter Zusatz von etwas Quecksilberoxyd (Ch., Soc. 85, 394). Gelbe Platten (aus Chloroform + Petrolätber). F:  $111^6$ .
- 4-Benzolsulfamino-propiophenon  $C_{15}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-propiophenon und Benzolsulfoeblorid (Ch., Soc. 85, 394). Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 165°.
- 4-[Benzolsulfonyl-chlor-amino]-propiophenon  $C_{15}H_{14}O_3NCIS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NCI \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Benzolsulfamino-propiophenon und Kaliumhypochlorit in Gegenwart von Kaliumdicarbonat (CH., Soc. 85, 394). Platten (aus Chloroform + Petrolätber). F: 81°.
- a-Chlor-4-amino-propiophenon  $C_0H_{10}ONCl=H_2N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CHCl\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen des a-Brom-4-acetamino-propiophenons mit Salzsäure (Kunckell, D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). F: 98°.
- a-Brom-4-amino-propiophenon  $C_9H_{10}ONBr = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen des a-Brom-4-acetamino-propiophenons (s. u.) mit Bromwasserstoffsäure (Kunckell, D. R. P. 105199; C. 1900 I. 240). F: 110—111°.
- α-Brom-4-acetamino-propiophenon  $C_{11}H_{12}O_2NBr = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$ . B. Aus α-Brom-propionylbromid, Acetanilid (Bd. XII, S. 237) und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Kunckell, D. B. P. 105199; C. 1900 I, 240). F: 122°. Bei der Verseifung mit Salzsäure entstebt α-Cblor-4-amino-propiophenon, bei der mit Bromwasserstoffsäure α-Brom-4-amino-propiophenon (s. o.).
- a-Amino-propiophenon  $C_9H_{11}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH_2$ . B. Das Hydroeblorid entsteht bei 1-stdg. Kochen von N-[a-Benzoyl-ātbyl]-phthalamidsäure (S. 61) mit konz. Salzsäure (Schmidt, B. 22, 3252; Gabriel, B. 41, 249 Anm. 1; vgl. Collet, Bl. [3] 17, 76). Beim Erbitzen von a-Phthalimido-propiophenon (Syst. No. 3211) mit rauchender Salzsäure und Eisessig im geschlossenen Rohr auf 138° (G., B. 41, 248). Bei der Reduktion von a-Isonitrosopropiophenon (Bd. VII, S. 677) mit Zinnehlorür und rauchender Salzsäure (Behre-Bregowski, B. 30, 1521). Unbeständig (SCh.). Läßt man bei Luftausschluß auf das salzsaure Salz im Wasser die äquimolekulare Menge n-Kalilauge oder überschüssiges, wäßriges Ammoniak einwirken, so erhält man das 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin-dihydrid-(2.5) (Syst. No. 3488) (Gabriel, B. 41, 1148). Läßt man auf eine wäßr. Lösung des salzsauren Salzes Ammoniak bei Luftzutritt einwirken, so erhält man 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin (Syst. No. 3489) (SCh.). Das salzsaure Salz liefert mit Kaliumrhodanid 4-Methyl-5-phenyl-imidazolthion  $CH_3\cdot C-NH$   $C_6H_6\cdot C-NH$   $C_6H_6\cdot C-NH$ (Cyst.) Rötet sich bei 180° und schmilzt bei ca. 187° (G., B. 41, 1152); F: 183° bis 184° (B.-B.). Schr leicht löslich in Wasser und Alkobol (SCh.), unlöslich in Äther (B.-B.).

  Pikrat  $C_9H_{11}ON+C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (SCh.) Schmilzt bei 168—169° (G., B. 41, 1152). 2C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>ON+2 HCl+ SnCl<sub>4</sub>. Krystalle (aus Wasser durch konz.

- Salzsäure). F: 223—225°; bräunt sich an der Luft (B.-B). 2  $\rm C_8H_{11}ON+2~HCl+PtCl_4$ . Orangerote Krystalle (Sch.). Bräunt sich gegen 200°, schmilzt gegen 203—204° (G., B. 41, 1152). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (B.-B.).
- [a-Dimethylamino-propiophenon]-hydroxymethylat, Trimethyl-[a-benzoyl-äthyl]-ammoniumhydroxyd  $C_{12}H_{18}O_2N=C_8H_5\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CH_3})\cdot \mathrm{N}(\mathrm{CH_3})_3\cdot \mathrm{OH}.$  Salze. Bromid  $C_{12}H_{18}ON\cdot \mathrm{Br}+H_2O.$  B. Aus a-Brom-propiophenon und Trimethylamin in absolut-alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (E. Schmidt, Ar. 247, 143). Farblose Prismen (aus Wasser). Schmidt exsiccatortrocken bei 206—208°, nach dem Trocknen im Wassertrockenschrank bei 212—213°. Liefert bei der Reduktion mit 2,5°/olgem Natrium-amalgam in schwach alkalischer Lösung unter Abspaltung von Trimethylamin eine stickstoffreie Verbindung (weiße Nadeln; F: 450—151°; unlöslich in Wasser). Chloraurat  $C_{12}H_{18}ON\cdot \mathrm{Cl}+\mathrm{AuCl_3}.$  Gelbe Blättchen. F: 456°. Chloroplatinat  $2C_{12}H_{18}ON\cdot \mathrm{Cl}+\mathrm{PtCl_4}.$  Rotgelbe Nadeln. F: 231°.
- a-Anilino-propiophenon  $C_{15}H_{15}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 1 MolGew. a-Brom-propiophenon (Bd. VII, S. 302) und 2 Mol.-Gew. Anilin in Alkohol (Collet, Bl. [3] 15, 716; 17, 72). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 98° (C.; vgl. indessen Pampel, G. Schmidt, B. 19, 2897). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, besonders in warmem; leichter löslich in Ather (C.).  $C_{15}H_{15}ON+HCl$ . Weißes Pulver. Durch warmes Wasser zersetzlich (C.).  $C_{15}H_{15}ON+HBr$ . Gelbliches Pulver (C.).
- a-Methylanilino-propiophenon  $C_{18}H_{17}ON = C_{e}H_{5} \cdot CO \cdot CH(CH_{3}) \cdot N(CH_{3}) \cdot C_{e}H_{5}$ . B. Aus a-Brom-propiophenon und Methylanilin in Alkohol (Collet, Bl. [3] 17, 73). Gelbe Krystalle. F: 48°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- a-o-Toluidino-propiophenon  $C_{16}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Analog den beiden vorhergehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 73). Farblose Nadeln. F: 89° bis 90°.
- a-p-Toluidino-propiophenon  $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Analog den vorhergehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 73). Gelbe Nadeln. F: 90—91°.  $C_{16}H_{17}ON + HCl$ . Pulver. Wird durch warmes Wasser zersetzt.
- a-[asymm.-m-Xylidino]-propiophenon  $C_{17}H_{19}ON = C_8H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_3$  (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Analog den vorhergehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 74). Farblose Nadeln. F: 161—161,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
- a-[a-Naphthylamino]-propiophenon  $C_{19}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ . B. Analog den vorhergehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 74). Gelbes Pulver. F: 161—163°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in Ather und warmem Benzol.
- a-[β-Naphthylamino]-propiophenon  $C_{19}H_{17}ON = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot CH(CH_{3}) \cdot NH \cdot C_{10}H_{7}$ . B. Analog den vorhergehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 74). Gelbes Krystallpulver. F: 120—121°. Unlöslich in Wasser; bedeutend leichter löslich in warmem Alkohol als das a-Naphthylderivat.
- a-Acetylanilino-propiophenon  $C_{17}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus a-Anilino-propiophenon und überschüssigem Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Collet, Bl. [3] 17, 72). Gelbliche Krystalle. F: 55° (C.; vgl. dagegen РАМРЕL, G. SCHMIDT, B. 19, 2897). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol (C.).
- a-Benzamino-propiophenon  $C_{16}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus salzsaurem-a-Amino-propiophenon (S. 60) durch Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Behr-Bregowski, B. 30, 1523). Rhomboeder (aus verdünntem Alkohol). F: 103°.
- a-Benzoylanilino-propiophenon  $C_{22}H_{19}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot N(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus a-Anilino-propiophenon und Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (COLLET, Bl. [3] 17, 73). Farblose Krystalle. F: 103—104°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.
- N [a Benzoyl äthyl] phthalamidsäure  $C_{17}H_{15}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht beim Erwärmen von a-Phthalimido-propiophenon (Syst. No. 3211) mit Kalilauge (Schmidt, B. 22, 3251; Gabriel, B. 41, 249 Anm. 1). Nadeln. F: 140° (Sch.). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von a-Phthalimido-propiophenon (Sch.). Beim Kochen mit konz. Salzsäure entsteht a-Amino-propiophenon (S. 60) (Sch.; G.).  $AgC_{17}H_{14}O_4N + H_2O$ . Löslich in Wasser und Alkohol (Sch.).
- α-Phenylnitrosamino-propiophenon  $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot N(NO)\cdot C_6H_5$ . B. Man leitet nitrose Gase [aus Salpetersäure (D: 1,30) und As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>] in eine alkoh. Suspension von α-Anilino-propiophenon (Collet, Bl. [3] 17, 73). Gelbe Krystalle. F: 75°.
- 4-Chlor- $\alpha$ -anilino-propiophenon  $C_{15}H_{14}ONCl = C_6H_4Cl \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Chlor- $\alpha$ -brom-propiophenon (Bd. VII, S. 302) und Anilin in Alkohol (Collet, C. r. 126, 1578). Gelbe Nadeln. F: 111—111,5°.

- **4-Brom-a-anilino-propiophenon**  $C_{15}H_{14}ONBr = C_8H_4Br\cdot CO\cdot CH(CH_9)\cdot NH\cdot C_8H_5$ . B. Aus 4.a-Dibrom-propiophenon (Bd. VII, S. 302) und Anilin in Alkohol (C., C. r. 126, 1578). Gelbliche Schuppen. F: 109,5—110°. Löslich in Alkohol.
- β-Amino-propiophenon  $C_9H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2$ . B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen des β-Phthalimido-propiophenons (Syst. No. 3211) mit Eisessig und rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150° (Gabriel, B. 41, 244). Öl. Wird beim Kochen mit Kalilauge unter Bildung von Ammoniak und einem mit Wasserdampf flüchtigen, acetophenonähnlich riechenden Öl zersetzt.  $C_9H_{11}ON + HCl$ . Prismen (aus Alkohol). F: 128° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. Pikrat. Nadeln. F: 155° (Zers.).  $2C_9H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Nadeln. Färbt sich oberhalb 200° dunkler und schmilzt nach vorherigem Sintern bei 215° unter Zersetzung.
- β-Anilino-propiophenon  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Man stellt aus β-Chlor-propionylchlorid (Bd. II, S. 250) und Benzol in Gegenwart von Aluminium-chlorid β-Chlor-propiophenon (Bd. VII, S. 302) dar und behandelt es mit Anilin (COLLET, Bl. [3] 17, 80). Schwach gelbliche Blättchen. F: 111—112°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in warmem.
- Bis-[β-benzoyl-āthyl]-amin  $C_{18}H_{19}O_2N=(C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2)_2NH$ . B. Das Hydrochlorid entsteht beim Destillieren des Tris-[β-benzoyl-āthyl]-amin-hydrochlorids (s. u.) mit Wasserdampf (Schäfer, Tollens, B. 39, 2189).  $2C_{18}H_{19}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . F: 155°.
- Tris-[β-benzoyl-äthyl]-amin  $C_{27}H_{27}O_3N = (C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2)_3N$ . B. Das Hydrochlorid entsteht aus Acetophenon,  $33^0/_0$ igem Formaldehyd und Salmiak; man zerlegt das Salz durch Natronlauge (Schäfer, Tollens, B. 39, 2182). Krystalle mit  $^1/_4$  H<sub>2</sub>O (aus Alkohol). F: 147°. Löslich in Chloroform, heißem Alkohol. Gibt mit Phenylhydrazin Vinyl-phenyl-keton-phenylhydrazon.  $C_{27}H_{27}O_3N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 200° bis 201°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, ziemlich löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Äther. Liefert bei der Destillation mit Wasser-dampf Vinyl-phenyl-keton (Bd. VII, S. 359) und Bis-[β-benzoyl-āthyl]-amin-hydrochlorid (s. o.).  $2C_{27}H_{27}O_3N + H_2SO_4$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 180—181°.  $C_{27}H_{27}O_3N + HNO_3 + \frac{1}{2}H_2O$ . Nadeln. F: 142—143°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser und Äther.  $2C_{27}H_{27}O_3N + 2HCl + PtCl_4$ . Dunkelgelber krystallinischer Niederschlag. F: 207°.
- $\beta\text{-Ureido-propiophenon}, \ [\beta\text{-Benzoyl-äthyl}]\text{-harnstoff} \ C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_8H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2. \ B. Aus salzsaurem <math display="inline">\beta\text{-Amino-propiophenon}$  und Kaliumcyanat in Wasser auf dem Wasserbade (Gabriel, B. 41, 245). Nadeln (aus Alkohol). F: 129°. Leicht löslich in heißem Wasser. Gibt beim Erwärmen mit wäßr. Schwefelsäure unter Wasserabspaltung 2-Oxo-4-phenyl-pyrimidintetrahydrid  $HC < \!\!\!\! < \!\!\! CH_2 \!\!\!\! \!\!\!\! NH \!\!\!\! > \!\!\! CO$  (Syst. No. 3568).
- $\beta$ -[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-propiophenon, N-Phenyl-N'-[ $\beta$ -benzoyl-äthyl]-thioharnstoff  $C_{16}H_{16}ON_2S=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus  $\beta$ -Amino-propiophenon und Phenylsenföl (Gabriel, B. 41, 246). Sechseckige Blättchen (aus verd. Alkohol), F: 90°.
- 2. Aminoderivate des Phenylacetons  $C_9H_{10}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 303).
- **4.6-Dinitro-2-amino- oder 2.6-Dinitro-4-amino-phenylaceton**  $C_9H_9O_5N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. 2.4.6-Trinitro-phenylaceton (Bd. VII, S. 304) in eine Lösung von 3 Mol.-Gew. Zinnchlorür in konzentrierter alkoholischer Salzsäure unter Kühlung (DITTRICH, B. 23, 2724). Goldgelbe Nadeln (aus 1 Tl. Alkohol + 1 Tl. Wasser). F: 214° (Zers.). Äußerst leicht löslich in kaltem Alkohol.
- [x.x-Dinitro-x-anilino-phenyl]-aceton  $C_{15}H_{13}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. [Brom-dinitro-phenyl]-aceton (Bd. VII, S. 304) und 2 Mol.-Gew. Anilin auf dem Wasserbade (Jackson, Moore, Am. 12, 178). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 131°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Äther und in heißem Wasser, löslich in kaltem Alkohol, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Eisessig, leicht löslich in Chloroform und Aceton. Na $C_{15}H_{12}O_5N_3$ . Braunschwarzes amorphes Pulver. Unlöslich in Benzol, kaum löslich in Äther, löslich in Alkohol.
- a-Amino-a-phenyl-aceton  $C_9H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH_2) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Das salzsaure Salz entsteht, wenn man a-Isonitroso-a-phenyl-aceton (Bd. VII, S. 677) mit Zinn und Salzsaure unter mäßigem Erwärmen reduziert und die erhaltene Lösung entzinnt (Kolb, A. 291, 268; vgl. Gabriel, B. 41, 1151). Das Hydrochlorid entsteht auch beim Behandeln von salzsaurem 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin-dihydrid-(2.5) (Syst. No. 3488) mit heißer

Salzsäure unter Luftabschluß (Gabriel, B. 41, 1150). — Das freie a-Amino-a-phenyl-aceton ist nicht bekannt. Das salzsaure Salz gibt bei der Einw. von Alkali oder Ammoniak unter Abschluß der Luft 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin-dihydrid-(3.6) (Syst. No. 3488) (G., B. 41, 1153), bei der Einw. von Natronlauge oder Natriumacetat unter Luftzutritt 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin (Syst. No. 3489) (K.); beim Destillieren mit Natronlauge treten auch Ammoniak und Benzaldehyd auf (K.). Das salzsaure Salz liefert mit Kaliumrhodanid 4-Methyl-5-phenyl-imidazolthion CH<sub>3</sub>·C—NH (Syst. No. 3568) (G., B. 41, 1927). —

4-Methyl-5-phenyl-imidazoltnion C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C—NH CS (Syst. No. 3568) (G., B. 41, 1927). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>ON + HCl. Prismen. Schmilzt unter Rötung und Zersetzung bei 208° (K.), ca. 200° (G., B. 41, 1150, 1152), 198—199° (Emde, Ar. 247, 134, 139). Schwer löslich in Salzsäure (G., B. 41, 1152). — Pikrat. Nadeln. F: 180—181° (Zers.) (G., B. 41, 1152; E.). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>ON + HCl + SnCl<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Tafeln. F: 166—167° (G., B. 41, 1151). — 2 C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>ON + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Rotbraune Säulen. Schmilzt unter Zersetzung bei 192° (G., B. 41, 1151), 194° (E.).

- 3. Aminoderivate des  $\beta$ -Phenyl-propionaldehyds  $C_9H_{10}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_0$  (Bd. VII, S. 304).
- a-Amino-β-phenyl-propionaldehyd, a-Amino-hydrozimtaldehyd  $C_0H_{11}ON = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CHO$ . B. Man reduziert das Hydrochlorid des inakt. a-Amino-hydrozimtsäuremethylesters mit Natriumamalgam in ganz schwach salzsaurer Lösung, behandelt das Reaktionsprodukt mit absolut-alkoholischer Salzsäure, verseift das gebildete salzsaure a-Amino-hydrozimtaldehyd-diāthylacetal (s.u.) mit konzentrierter wäßriger Salzsäure und setzt den a-Amino-hydrozimtaldehyd durch Sodalösung in Freiheit (E. Fischer, Kametaka, A. 365, 10, 12).

Diäthylacetal  $C_{13}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CH(O\cdot C_2H_5)_2$ . B. des Hydrochlorids siehe im vorangehenden Artikel; man zerlegt es durch Behandeln mit konz. Natronlauge (E. Fischer, Kametka, A. 365, 10). — Farbloses, schwach basisch riechendes Öl. Kp<sub>11</sub>: 153,5°; Kp<sub>0,25</sub>: 103—105° (korr.). D<sup>20</sup>: 0,995. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther.  $n_2^{n_2}$ : 1,49383. — Pikrat  $C_{13}H_{21}O_2N+C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Prismen oder Platten (aus Benzol oder Wasser). F: 106—107° (korr.) (nach vorherigem Sintern). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser.

- 4. Aminoderivat des 2-Äthyl-benzaldehyds  $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . 2-[ $\beta$ -Methylamino-äthyl]-benzaldehyd  $C_{10}H_{13}ON = CH_3 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . Vgl. 2-Methyl-3.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd  $C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot OH$ , Syst. No. 3070.
- 5. Aminoderivate des 2-Acetyl-toluols (2-Methyl-acetophenons)  $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 306). Vgl. auch No. 7.
- 4-Amino-2-chloracetyl-toluol,  $\omega$ -Chlor-5-amino-2-methyl-CH<sub>3</sub> acetophenon C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>ONCl, s. nebenstehende Formel. B. Das Acetylderivat (s. u.) entsteht neben dem des 4-Amino-3-chloracetyl-toluols (s. u.) durch Einw. von AlCl<sub>3</sub> auf ein Gemisch von Chloracetylchlorid und Acet-p-toluidid in Schwefelkohlenstoff und nachfolgende Zerlegung des Reaktionsproduktes NH<sub>2</sub> durch Wasser; man trennt die beiden Acetylverbindungen durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol; hierbei scheidet sich das im Alkohol schwerer lösliche 4-Acetamino-3-chloracetyl-toluol zuerst aus; aus dem in Alkohol leichter löslichen 4-Acetamino-2-chloracetyl-toluol erhält man durch Kochen mit  $40^9/_0$ iger Salzsäure und Übersättigen der erhaltenen Lösung mit Soda das 4-Amino-2-chloracetyl-toluol (Kunckell, B. 33, 2647, 2649; D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). F: 75°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Acetylderivat  $C_{11}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe würfelförmige Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Ligroin (K., B. 33, 2649).

- 6. Aminoderivate des 3-Acetyl-toluols (3-Methyl-acetophenons)  $C_9H_{10}O=CH_3\cdot C_9H_4\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 307).
- 4-Amino-3-chloracetyl-toluol,  $\omega$ -Chlor-6-amino-3-methyl-acetophenon  $C_9H_{10}ONCl$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus seinem Acetylderivat (s. u.) durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2649).  $\dot{N}H_2$  F: 136°. Leicht löslich in Alkohol.

Acetylderivat  $C_{11}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . B. s. in dem Artikel 4-Amino-2-chloracetyl-toluol. — Weiße Nadeln. F: 180—181°; löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol, unlöslich in Wasser (K., B. 33, 2647). — Gibt beim Kochen mit Kalilauge unter Luftzutritt 5.5′-Dimethyl-indigo (Syst. No. 3600).

- 6-Amino-3-acetyl-toluol, 4-Amino-3-methyl-acetophenon  $C_9H_{11}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 8—9-stdg. Kochen von 1 Tl. o-Toluidin mit 3—4 Tln. Essigsäureanhydrid und 2 Tln. Zinkchlorid;  $H_2N$ -man zersetzt das Reaktionsprodukt durch 1 stdg. Kochen mit konz. Salzsäure (KLINGEL, B. 18, 2696). Nadeln (aus Wasser). F: 102°. Kp: 280° bis 284°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther, kaum löslich in Benzol und Petroläther.  $C_9H_{11}ON + HCl$ . Prismen (aus warmem Wasser).  $2C_9H_{11}ON + H_2SO_4$ . Nadeln (aus warmem Wasser).  $2C_9H_{11}ON + H_2SO_4$ . Nadeln (aus warmem Wasser).  $4C_9H_{11}ON + 4C_9H_{11}ON + 4C_9H_$
- **6**-Dimethylamino-3-acetyl-toluol, 4-Dimethylamino-3-methyl-acetophenon  $C_{11}H_{15}ON = (CH_3)_2N \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 6-Amino-3-acetyl-toluol mit überschüssigem Methyljodid auf 100°, führt das dabei erhaltene (nicht näher beschriebene) Jodid  $(CH_3)_3NI \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$  mit feuchtem Silberoxyd in die Ammoniumbase über und destilliert diese (KLINGEL, B. 18, 2699). Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und in heißem Wasser, kaum in Petroläther.
- 6-Acetamino-3-acetyl-toluol, 4-Acetamino-3-methyl-acetophenon  $C_{11}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 6-Amino-3-acetyl-toluol und Essigsäureanhydrid (KLINGEL, B. 18, 2698). Stengelchen (aus verd. Alkohol). F: 143—144°. Reichlich löslich in warmem Wasser und in Alkohol, schwerer in Äther.
  - 7. Aminoderivat des 2- oder des 3-Acetyl-toluols  $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ .
- 4-Acetamino-2 oder 3-acetyl-toluol, 5-Acetamino-2-methyl- oder 6-Acetamino-3-methyl-acetophenon  $C_{11}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim anhaltenden Kochen von Acet-p-toluidid mit Eisessig und sirupöser Phosphorsäure (Кöнler, D. R. P. 56971; Frdl. 3, 22). F: 105°.
- 8. Aminoderivate des 4-Acetyl-toluols (4-Methyl-acetophenons)  $C_9H_{10}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 307).
- 2-Amino 4 chloracetyl toluol 1),  $\omega$  Chlor 3 amino 4 methylacetophenon 1)  $C_9H_{10}ONCl$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Acetylderivat (s. u.) entsteht durch Einw. von Aluminiumchlorid auf ein Gemisch von Chloracetylchlorid und Acet-o-toluidid in Schwefelkohlenstoff; man verseift es durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, Hecker, B. 33, 2650; K., D. R. P. 105199; C. 1900 I, 240). Blättchen (aus Alkohol). F: 75° (K., H.). C9H<sub>10</sub>ONCl + HCl. Zersetzt sich bei ca. 170° (K., H.)

Acetylderivat  $C_{11}H_{12}O_2NCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot CO \cdot CH_2Cl^4$ ). B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (K., H., B. 33, 2649).

- 6 Nitro 2 acetamino 4 chloracetyl-toluol 1),  $\omega$ -Chlor-5-nitro-3-acetamino-4-methyl-acetophenon 1)  $C_{11}H_{11}O_4N_2Cl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Durch Nitrieren von 2-Acetamino-4-chloracetyl-toluol (s. o.) (K., H., B. 33, 2650). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 205°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.
- 4 Aminoaeetyl toluol,  $\omega$  Amino 4 methyl acetophenon, p Tolacylamin  $C_9H_{11}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$ . B. Das Hydrochlorid entsteht durch Kochen von 1 Tl. N-p-Tolacyl-phthalamidsäure (s. u.) mit 4 Tln. konz. Salzsäure (Ryan, B. 31, 2133). Die freie Base zersetzt sich sofort unter Rötung.  $C_9H_{11}ON + HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 206° zu einer roten Flüssigkeit. Reduziert Fehlinosche Lösung sofort. Pikrat  $C_9H_{11}ON + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°.  $C_9H_{11}ON + HCl + AuCl_3$ . Nadeln. F: 167°. 2  $C_9H_{11}ON + 2 HCl + PtCl_4$ . Prismen (aus Wasser). F: 206°.
- 4-Anilinoacetyl-toluol,  $\omega$ -Anilino-4-methyl-acetophenon, N-p-Tolacyl-anilin  $C_{15}H_{15}ON=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton (Bd. VII, S. 309) und Anilin in alkoh. Lösung (Collet, Bl. [3] 17, 508). Gelbliche Blättchen. F: 118° bis 120°.
- N p Tolacyl phthalamidsäure  $C_{17}H_{15}O_4N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Lösen von N-p-Tolacyl-phthalimid (Syst. No. 3211) in alkoh. Kalilauge (Ryan, B. 31, 2133). F:  $165^{\circ}$ . Kupfersalz. Blaue Krystalle.  $AgC_{17}H_{14}O_4N$ . Weiße Krystalle.
- 9. Aminoderivate des 3.5-Dimethyl-benzaldehyds  $C_9H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3$ · CHO (Bd. VII, S. 312).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Kunckell, Ber. Disch. Pharm. Ges. 21, 451.

2-Amino-3.5-dimethyl-benzaldehyd, 2-Amino-mesitylenaldehyd  $C_9H_{11}ON$ , s. Formel I. B. Aus seinem Oxim (s. u.) durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure (Bamberger, Weller, J. pr. [2] 58, 343). Aus 2-Nitro-mesitylenaldehyd (Bd. VII, S. 313) durch Reduzieren mit Ferrosulfat und Ammoniak (B., W., J. pr. [2] 58, 361; B., Demuth,

B. 34, 1317). Beim Kochen von Dimethylbenzotriazin-N-oxyd (Formel II, Syst. No. 3809) mit verd. Schwefelsäure (B., W., J. pr. [2] 58, 351; vgl. Meisenheimer, Senn, Zimmermann, B. 60, [1927], 1741). — Citronengelbe Nädelchen (aus Petroläther). F: 48—49°; sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser; die gelbe wäßrige Lösung wird durch Mineralsäuren infolge von Salzbildung entfärbt (B., W.). — Gegen Säuren sehr viel weniger empfindlich als der 2-Amino-benzaldehyd (S. 21) (B., W.).

Oxim C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·CH:N·OH. B. Aus 2.1¹-Dinitro-mesitylen (Bd. V, S. 412) durch Reduktion mit Natriumamalgam in 95°/oigem Alkohol (B., W., J. pr. [2] 58, 339). Aus 2-Amino-mesitylenaldehyd (s. o.) und Hydroxylamin (B., W., J. pr. [2] 58, 345; B., Demuth, B. 34, 1317). — Nadeln. F: 170—171°; leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol, schwer in kaltem Wasser; leicht in verdünnten Alkalilaugen und Säuren (B., W.). Chlorkalk erzeugt eine minimale, durch Essigsäure sich nicht verändernde Gelbfarbung, Fehlingsche Lösung beim Kochen eine schmutzig olivgrüne Fällung (B., W.). Die salzsaure Lösung färbt sich mit Formaldehyd tief eigelb; mit 3-Nitro-benzaldehyd liefert sie ein Kondensationsprodukt [schwefelgelbe Nädelchen (aus Alkohol); F: 179—180°] (B., W.). Natriumnitrit liefert bei der Einw. auf die salzsaure Lösung des 2-Amino-mesitylenaldoxims Dimethylbenzotriazin-N-oxyd (Formel II) (B., W.). Wird beim Destillieren mit verdünnter Schwefelsäure in Hydroxylamin und 2-Amino-mesitylenaldehyd gespalten (B., W.). Mit Essigsäureanhydrid entsteht 2-Acetamino-mesitylensäure-nitril (Syst. No. 1905) (B., W.). Beim Stehen einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 2-Amino-mesitylenaldoxim in Essigsäureanhydrid + Eisessig entsteht das Benzoheptoxdiazin-Derivat der Formel III (Syst. No. 4492) (B., W.; vgl. Bischler, B. 26, 1901 ¹)).

2-Benzamino-3.5-dimethyl-benzaldehyd-oximbenzoat, 2-Benzamino-mesitylen-aldehyd-oximbenzoat  $C_{23}H_{26}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 2-Amino-mesitylenaldoxim (s. o.) und Benzoylchlorid bei Gegenwart von Kalilauge (B., W., J. pr. [2] 58, 342). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther und aus Alkohol). F: 142—142,5°.

## 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O$ .

- 1. Aminoderivate des Butyrophenons  $C_{10}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (Bd. VII, S. 313).$
- 4-Amino-butyrophenon  $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Das Acetylderivat (s. u.) entsteht durch Einw. von Aluminiumchlorid auf ein Gemisch von Acetanilid und Butyrylchlorid in Schwefelkohlenstoff; man verseift es durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2643). Krystalle (aus Wasser). F: 84°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.  $C_{10}H_{13}ON + HCl$ . Nadeln. F: 178°. Sulfat. F: 216°.

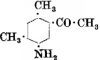
Acetylderivat  $C_{12}H_{15}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Wasser). F: 142° (K., B. 33, 2643).

- a-Anilino-butyrophenon  $C_{16}H_{17}ON=C_8H_5\cdot CO\cdot CH(C_2H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Bei 12-stdg. Stehen von 20 g a-Brom-butyrophenon (Bd. VII, S. 314) mit 16 g Anilin und 15 g Alkohol (Collet, Bl. [3] 15, 1101). Tafeln (aus Alkohol). F: 85—86°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.  $C_{16}H_{17}ON+HCl$ . Pulver.
- a-o-Toluidino-butyrophenon  $C_{17}H_{19}ON = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung (C., Bl. [3] 15, 1102). Blättehen. F: 91°.
- a-p-Toluidino-butyrophenon  $C_{17}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Analog denen der beiden vorangehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 15, 1102). Kryställchen. F: 96°.
- a [asymm. m Xylidino] butyrophenon  $C_{18}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Analog denen der vorangehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 78). Krystalle. F: 106—107°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Vgl. ferner die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910]
 erschienenen Arbeiten von MEISENHEIMER, DIEDRICH, B. 57, 1717 und von V. AUWERS, B. 57, 1723.

- $a \cdot [a \cdot \text{Naphthylamino}] \cdot \text{butyrophenon}$   $C_{20}H_{10}ON = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}(C_2H_5) \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_{10}H_7$ . B. Analog denen der vorangehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 78). Gelbes amorphes Pulver. F: gegen 137—138°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.
- $\alpha$ -[β-Naphthylamino]-butyrophenon  $C_{20}H_{19}ON = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ . B. Analog denen der vorangehenden Verbindungen (C., Bl. [3] 17, 78). Nadeln. F: 151—152°. Löslich in Alkohol.
- Bis-[\$\beta\$-benzoyl-isopropyl]-amin \$C\_{20}H\_{23}O\_{2}N = [C\_{6}H\_{5}\cdot CO\cdot CH\_{2}\cdot CH(CH\_{3})]\_{2}NH.\$\$ \$B.\$ Entsteht neben anderen Verbindungen aus 1 Mol.-Gew. Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680), 1 Mol.-Gew. Acetaldehyd und Ammoniak (Issoguo, \$C.\$ 1907 I, 409). Tafelförmige Krystalle. F: 127°. Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer löslich in Ather, fast unlöslich in Wasser. Pikrat \$C\_{20}H\_{23}O\_{2}N + C\_{6}H\_{3}O\_{7}N\_{3}.\$\$ Nadeln. F: 192° (Zers.). 2 \$C\_{20}H\_{23}O\_{2}N + 2 HCl + PtCl\_{4}.\$\$ Amorph. F: 198°.
- $\gamma\text{-Benzamino-butyrophenon} \ C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_6\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5.$  Beim Schütteln von 2-Phenyl-pyrrolin (Syst. No. 3071) mit Natronlauge und Benzoylchlorid (Gabriel, Colman, B. 41, 519). Plättchen (aus Alkohol). F: 125—126°.
- 2. Aminoderivate des Benzylacetons  $C_{10}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 314).
- 3-Amino-benzylaceton  $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ . Aus 3-Amino-benzalaceton (S. 72) mit stark überschüssigem Natriumamalgam in stets sauer gehaltener Lösung (v. Miller, Rohde, B. 23, 1886). Öl.
- Benzoylderivat  $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot C_6H_4 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3$ . B. Durch Benzoylieren des 3-Amino-benzylacetons (s. o.) (v. M., R., B. 23, 1886). F: 94—95°.
- 4-Amino-benzylaceton  $C_{10}H_{13}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzylacetons (Bd. VII, S. 315) mit Zink und alkoh. Salzsäure (Mech, C. r. 146, 1409). Gelbe, sehr hygroskopische Masse. F: 195° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.
- Semicarbazon  $C_{11}H_{16}ON_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-benzylaceton, salzsaurem Semicarbazid und Kaliumacetat (Mech, C. r. 146, 1410). Krystalle. F: 153° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, löslich in Säuren.
- a-Amino-a-benzyl-aceton  $C_{10}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Das salzsaure Salz wird erhalten, wenn man  $\alpha$ -Isonitroso- $\alpha$ -benzyl-aceton (Bd. VII, S. 685) mit Zinnehlorür und Salzsäure reduziert und die erhaltene Lösung mit Schwefelwasserstoff entzinnt (Sonn, B. 40, 4667). Das salzsaure Salz reduziert Fehlingsche Lösung in der Kälte, sowie ammoniakalische Silberlösung und alkalische Sublimatlösung. Seine Oxydation mit Eisenehlorid liefert 2.5 Dimethyl-3.6 dibenzyl-pyrazin (Syst. No. 3489). Mit Kalium-
- mit Eisenchlorid liefert 2.5-Dimethyl-3.6-dibenzyl-pyrazin (Syst. No. 3489). Mit Kalium-cyanat erhält man 4-Methyl-5-benzyl-imidazolon CH<sub>3</sub>·C—NH
  CO (Syst. No. 3568).
- Durch Einw. von Kaliumrhodanid entsteht 4-Methyl-5-benzyl-imidazolthion (Syst. No. 3568).  $C_{10}H_{13}ON + HCl$ . Blättchen (aus Alkohol + Äther). Sintert von 124° an; F: 126—127°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Pikrat  $C_{10}H_{13}ON + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Oktaeder. F: 147°.  $C_{10}H_{13}ON + HCl + AuCl_3$ . Krystallinisch. F: 136°. 2  $C_{10}H_{13}ON + 2 HCl + PtCl_4$ . Orangefarbene Spieße. F: 185—186° (Zers.).
- 3. Aminoderivat des Isobutyrophenons  $C_{10}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 316).
- a-Anilino-isobutyrophenon  $C_{16}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Anilin und a-Brom-isobutyrophenon  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CBr(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 316) in Alkohol (Collet, Bl. [3] 17, 79). Gelbe Nadeln. F: 136—1379. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.  $C_{16}H_{17}ON + HCl$ . Weißes, durch warmes Wasser zersetzliches Pulver.
- 4. Aminoderivat des 4-Propionyl-toluols (4-Methyl-propiophenons)  $C_{10}H_{12}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 317).
- 4-[a-Anilino-propionyl]-toluol, a-Anilino-4-methyl-propiophenon  $C_{16}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Durch Einw, einer alkoholischen Anilinlösung auf 4-[a-Brom-propionyl]-toluol  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 318) (Collet, C. r. 125, 305). Bräunlichgelbe Nadeln. F: 104—105°. Löslich in Alkohol.
- 5. Aminoderivate von Propionyl-toluolen ungewisser Stellung  $C_{10}H_{12}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 317, No. 10 oder 12 oder 14).

- 2 Acetamino eso [a brom propionyl] toluole  $C_{12}H_{14}O_2NBr = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$ . B. Zwei isomere 2-Acetamino-eso-[a-brom-propionyl]-toluole entstehen aus a-Brom-propionylbromid (Bd. II, S. 256) und Acet-o-toluidid unter der Einw. von AlCl<sub>3</sub> in Schwefelkohlenstoff; man trennt sie durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol (Kunckell, B. 33, 2653).
  - a) Zu Büscheln gruppierte Nadeln. F: 1586. Schwerer löslich in Alkohol.
  - b) Nadeln. F: 138°. Leichter löslich in Alkohol.
- 6. Aminoderivat des 4-Acetyl-m-xylols (2.4-Dimethyl-acetophenons)  $C_{10}H_{12}O = (CH_2)_aC_aH_3 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd, VII, S. 324).
- 6-Amino 4-acetyl m xylol, 5-Amino 2.4-dimethyl-acetophenon  $C_{10}H_{12}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2.4-dimethyl-acetophenon (Bd. VII, S. 325) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (CLAUS, J. pr. [2] 41, 498). Nädelchen (aus Alkohol). F: 88°.  $C_{10}H_{12}ON + HCl$ . Prismatische Krystalle (aus Wasser).  $2C_{10}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4 + 4H_2O$ . Gelbe Blättchen.



- 7. Aminoderivate von eso-Acetyl-m-xylolen ungewisser Stellung  $C_{10}H_{12}O = (CH_3)_2C_0H_3 \cdot CO \cdot CH_3$ .
- 4-Acetamino-eso-acetyl-m-xylol  $C_{12}H_{15}O_2N=(CH_3)_2C_9H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . Beim andauernden Kochen von Acet-asymm.-m-xyloidi (Bd. XII, S. 1118) mit Eisessig und sirupöser Phosphorsäure (Köhler, D. R. P. 56971; Frdl. 3, 22). F: 119°.
- 4 Amino 2 chloracetyl oder 6 Amino 4 chloracetyl m xylol  $C_{10}H_{12}ONCl = (CH_3)_2C_6H_2(NH_2) \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . B. Das Acetylderivat (s. u.) entsteht durch Einw. von Aluminiumchlorid auf Chloracetylchlorid und Acet-asymm.-m-xylidid in Schwefelkohlenstoff; man verseift es durch Kochen mit Salzsäure (Kunckell, B. 33, 2651). F: 126°. Leicht löslich in Alkohol. Hydrochlorid. Nadeln. Zersetzt sich bei 150° ohne zu schmelzen.

Acetylderivat  $C_{12}H_{14}O_2NCl = (CH_2)_2C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (K., B. 33, 2651).

5 oder 6-Nitro-4-acetamino-2-chloracetyl-m-xylol oder 2 oder 5-Nitro-6-acetamino-4-chloracetyl-m-xylol  $C_{12}H_{13}O_4N_2Cl = (CH_2)_2C_6H(NO_2)(NH\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ . B. Man trägt das Acetylderivat des Amino-chloracetyl-m-xylols (s. o.) in abgekühlte rauchende Salpetersäure ein (K., B. 33, 2651). — Gelb, krystallinisch. F: 202°.

9. Aminoderivat des 2.4.5-Trimethyl-benzaldehyds  $C_{10}H_{12}O=(CH_3)_3C_6H_2$ · CHO (Bd. VII, S. 326).

6-Amino-2.4.5-trimethyl-benzaldehyd  $C_{10}H_{13}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 6-Nitro-2.4.5-trimethyl-benzaldehyds  $H_2N$  CH<sub>3</sub> (Bd. VII, S. 327) mit Ferrosulfat und Ammoniak (GATTERMANN, A. 347, CH<sub>3</sub> 378). — Gelblichgrüne Blätter (aus verd. Alkohol). F:  $102-103^{\circ}$ . Mit Wasserdampf flüchtig.

# 5. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{11}H_{14}O$ .

1. Aminoderivat des Äthyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{11}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ 

Äthyl-[β-anilino-β-phenyl-äthyl]-keton C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>ON = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH(NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH<sub>2</sub>·CO·CH<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Aus Methyläthylketon und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in Alkohol (Ch. MAYER, Bl. [3] 33, 160). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121°; leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin und Äther (Ch. M., Bl. [3] 33, 160). — Spaltet unter dem Einfluß von konz. Säuren (Schwefelsäure, Eisessig), Säurechloriden (Acetylchlorid, Benzoylchlorid), Phenylisocyanat und Piperidin Anilin unter Bildung von Äthyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 373) ab (Ch. M., Bl. [3] 33, 959). Zerfällt bei der Einw. von Phenylhydrazinhydrochlorid, Semicarbazidhydrochlorid oder von Acetessigester in Gegenwart von Piperidin in Benzaldehyd, Anilin und Methyläthylketon (Ch. M., Bl. [3] 33, 959).

2. Aminoderivat des a.a-Dimethyl-a-phenyl-acetons  $C_nH_{14}O=C_6H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot CH_3$ .

a.a - Dimethyl - a - [2-benzamino - phenyl] - aceton  $C_{18}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot CH_3$ . Zur Konstitution vgl. Reissert, B. 38, 3449. — B. Aus 2.3.3-Trimethylindolenin (Syst. No. 3072), Benzoylchlorid und NaOH (Plancher, Bettinelli, G. 29 I, 111). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 183° (P., B.). Fast unlöslich in Benzol und Petroläther (P., B.). — Beständig gegen kalte,  $20^0/_0$ ige alkoholische Kalilauge (P., B.).

Aminoderivat des m-Tolubenzylacetons  $C_{11}H_{14}O = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ CO·CH<sub>3</sub>.

 $\alpha$ -Amino- $\alpha$ -m-tolubenzyl-aceton,  $\alpha$ -Amino- $\alpha$ -m-xylyl-aceton  $C_{11}H_{15}ON = CH_3$ C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH(NH<sub>2</sub>)·CO·CH<sub>3</sub>. B. Durch Reduktion von a-Isonitroso-a-m-tolubenzylaceton (Bd. VII, S. 688) mit Zinnehlorür und rauchender Salzsäure (Ryan, B. 31, 2131).  $-C_{11}H_{15}ON + HCl.$  Krystalle (aus Alkohol durch Ather). F: 150–151°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme. — Pikrat  $C_{11}H_{15}ON + C_8H_2O_7N_3$ . Krystalle (aus wenig Wasser). F:  $87^{\circ}$ . —  $2C_{11}H_{15}ON + 2 HCl + SnCl_4$ . Krystalle (aus rauchender Salzsäure). F:  $177-178^{\circ}$ . Bräunt sich an der Luft. —  $2C_{11}H_{15}ON + 2 HCl + PtCl_4$  (bei  $100^{\circ}$ ). Gelbe Krystalle. F:  $187^{\circ}$ .

4. Aminoderivat des 4-Propyl-1-acetyl-benzols (4-Propyl-acetophenons)  $C_{11}H_{14}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd, VII, S, 331).

Oxim des 3-Amino-4-propyl-1-acetyl-benzols, 3-Amino-4-propyl-acetophenon-oxim  $C_{11}H_{16}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man löst 3-Nitro-4-propyl-acetophenon-oxim (Bd. VII, S. 331) in Natronlauge und gibt zu der ständig alkalisch gehaltenen Lösung Ferrosulfat-lösung (Widman, B. 21, 2229). — Gelbe Prismen (aus verdünnten Alkohol). F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Petroläther.

NH. CH. CH. CH.

 $C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ 

5. Aminoderivat des 4 - Acetyl - cumols (4 - Isopropyl - acetophenons)  $C_{II}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 331).

Oxim des 2-Amino-4-acetyl-cumols, 3-Amino-4-isopropylacetophenon - oxim C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des 3-Nitro-4-isopropyl-acetophenon-oxims (Bd. VII, S. 332) mit Ferrosulfat und Natronlauge (WIDMAN, B. 21, 2229). - Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 95°.

 $C(:N\cdot OH)\cdot CH_2$ ·NH,  $CH(CH_3)_2$ 

6. Aminoderivat des eso-Propionyl-p-xylols CH<sub>3</sub> (2.5-Dimethyl-propiophenons)  $C_{11}H_{14}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 332).  $\gamma \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}(\text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_5) \cdot \text{CH}_3$ 

eso-[a-Anilino-propionyl]-p-xylol, a-Anilino-2.5-di-methyl-propiophenon C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>ON, s. nebenstehende Formel. CH<sub>3</sub> B. Aus a Brom-2.5-dimethyl-propiophenon (Bd. VII, S. 332) mit Anilin (COLLET, C. r. 125, 306). - F: 110-111°.

- 7. Aminoderivat eines eso-Propionyl-m-xylols  $C_{11}H_{14}O = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot CO$ CH<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>.
- 4-Acetamino-eso-[a-brom-propionyl]-m-xylol  $C_{13}H_{16}O_2NBr = (CH_3)_2C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Aluminiumchlorid auf Acet-asymm.-m-xylidid und a-Brom-propionylbromid in Schwefelkohlenstoff (Kunckell, B. 33, 2653). — Blättchen (aus Alkohol). F: 115-116°.
- 8. Aminoderivat des 3-Acetyl-pseudocumols1) (2.3.6-Trimethyl-aceto**phenons**)  $C_{11}H_{14}O = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$ .
- 5-Amino 3-chloracetyl-pseudocumol 1), ω-Chlor-5-amino-2.3.6-trimethyl-acetophenon  $C_{11}H_{14}ONCl$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Acetylderivat (s. u.) entsteht aus Chloracetylchlorid, Acet-pseudocumidid (Bd. XII, S. 1153) und Aluminiumchlorid in Schwefel-H<sub>2</sub>N· kohlenstoff bei mehrstündigem Erhitzen auf dem Wasserbade; man verseift das Acetylderivat durch Kochen mit Salzsäure (KUNCKELL, B. 33, 2652). — Blättehen (aus Wasser). F: 70°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 245°.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{H_2N} \cdot \bigodot \cdot \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \end{array}$$

Acetylderivat  $C_{13}H_{16}O_2NCl = (CH_3)_3C_6H(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1896; löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser (K., B. 33, 2652). — In der Kalischmelze entsteht kein Indigo-Homologes.

6-Nitro-5-acetamino-3-chloracetyl-pseudocumol1), ω-Chlor-4-nitro-5-acetamino -2.3.6 - trimethyl - acetophenon  $C_{13}H_{15}O_4N_3Cl = (CH_3)_3C_6(NO_2)(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ . B. Aus dem Acetylderivat des 5-Amino-3-chloracetyl-pseudocumols (s. o.) durch rauchende Salpetersäure (K., B. 33, 2653). — Nadeln (aus Alkohol). F: 2006. Löslich in Äther.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Pseudocumol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 400.

## 6. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O$ .

1. Aminoderivate des Caprophenons  $C_{12}H_{16}O=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 333).

ε-Amino-caprophenon  $C_{12}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen des ε-Benzamino-caprophenons (s. u.) (Gabriel, B. 42, 1251) oder des ε-Phthalimido-caprophenons (Syst. No. 3211) (Gabriel, Colman, B. 41, 2016) mit Eisessig und rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr. — Fettaminartig riechendes Öl; mit Wasserdampf flüchtig; löslich in viel Wasser mit alkal. Reaktion (G., C.). — Das salzsaure Salz liefert bei der Reduktion mit

Alkohol und Natrium 2-Phenyl-hexamethylenimin  $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5)$  NH (Syst. No. 3065) (G., B. 42, 1267). —  $C_{12}H_{17}ON + HCl$ . Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 153—154° (G., C.). — Pikrat  $C_{12}H_{17}ON + C_6H_3O_7N_3$ . Prismen (aus Alkohol). Schmilzt, bei 100° getrocknet, bei 128—129° (G., B. 42, 1252). —  $2C_{12}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Plättchen. F: 213° (Zers.) (G., C.).

Benzoylderivat  $C_{19}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Man behandelt  $\varepsilon$ -Benzamino-n-capronsäure (Bd. IX, S. 253) mit Phosphorpentachlorid oder Thionylchlorid und erwärmt das Reaktionsprodukt mit Benzol und Aluminiumchlorid (Gabriel, B. 42, 1251). — Schuppen (aus Alkohol). F: 95°. — Spaltet sich beim Erhitzen mit Eisessig und rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr unter Bildung von  $\varepsilon$ -Amino-caprophenon (s. o.).

2. Aminoderivat des Propyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{12}H_{16}O = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot (Bd. \ VII, \ S. \ 334).$ 

Propyl- $[\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl- $\ddot{a}$ thyl]-keton  $C_{18}H_{21}ON = C_{\delta}H_{5} \cdot CH(NH \cdot C_{\delta}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot B$ . Aus Methylpropylketon und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) (CH. MAYER, Bl. [3] 33, 161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88°.

3. Aminoderivat des Isopropyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{12}H_{16}O=C_{0}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH(CH_{3})_{2}$  (Bd. VII, S. 334).

Isopropyl- $[\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl-āthyl]-keton  $C_{18}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus Benzalanilin und Methylisopropylketon in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur, im Verlaufe von 12 Tagen (CH. MAYER, Bl. [3] 38, 396). — Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich in absol. Äther.

4. Aminoderivat des 3- oder des 6-Propionyl-pseudocumols  $^1$ )  $C_{12}H_{16}O = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ .

5-Acetamino-3- oder 6-[a-brom-propionyl]-pseudocumol 1)  $C_{14}H_{18}O_2NBr$ , Formel I oder II. B. Durch Einw. von Aluminiumchlorid auf ein Gemisch von Acetpseudocumidid

$$I. \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \bigodot \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3 \end{array} \qquad II. \begin{array}{c} CH_3 \cdot CHBr \cdot CO \cdot \bigodot \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \bigodot \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \bigodot \cdot CH_3 \end{array}$$

(Bd. XII, S. 1153), a-Brom-propionylbromid und Schwefelkohlenstoff (Kunckell, B. 33, 2653). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in Alkohol.

# 7. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $m C_{13}H_{18}O$ .

- 1. Aminoderivate des Önanthophenons  $C_{13}H_{18}O=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 337).
- **4-Dimethylamino-önanthophenon**  $C_{15}H_{23}ON = (CH_3)_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$ . *B.* Entsteht neben der Verbindung  $C_{28}H_{32}N_2$  (Bd. XII, S. 156) beim Eintröpfeln von Önanthsäurechlorid in ein Gemisch aus Dimethylamilin und ZnCl<sub>2</sub> (Auger, *Bl.* [2] **47**, 47). Nadeln (aus Alkohol). F: 48,5°; Kp<sub>20</sub>: ca. 190°.

Oxim  $C_{15}H_{24}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Dimethylamino-önanthophenon (s. o.) durch Hydroxylamin in alkoh. Lösung (Au., Bl. [2] 47, 47). — Blätter aus Alkohol). F: 99°.

2 oder 3-Nitro-4-dimethylamino-önanthophenon  $C_{15}H_{22}O_3N_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$ . B. Beim Lösen von 4-Dimethylamino-önanthophenon in kalter konzentrierter Salpetersäure (Au., Bl. [2] 47, 47). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 65°.

 $<sup>^{\</sup>rm i})$  Bezifferung der vom Namen "Pseudocumol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 400.

- $\zeta$ -Amino-önanthophenon  $C_{13}H_{19}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot NH_2.$  B. Man erwärmt  $\zeta$ -Phthalimido-önanthophenon (Syst. No. 3211) mit Natronlauge, fällt die verdünnte, kalte Lösung mit Salzsäure und kocht die hierbei erhaltene N-[ $\zeta$ -Benzoyl-n-hexyl]-phthalamidsäure mit  $20^9/_0$ iger Salzsäure (Gabriel, B. 42, 4056). Öl. Besitzt in der Wärme Fettamingeruch. Schwer löslich in Wasser mit starker alkalischer Reaktion. Nimmt an der Luft Kohlendioxyd auf und wird dabei fest. Liefert mit Natrium und Alkohol [ $\zeta$ -Aminohexyl]-phenyl-carbinol (Bd. XIII, S. 661).  $C_{13}H_{19}ON+HCl.$  Blättchen (aus verd. Salzsäure). F:  $120^0$ .  $C_{13}H_{19}ON+HCl+AuCl_3$ . Nädelchen und Blättchen. F:  $106^0$ . 2  $C_{13}H_{19}ON+2$  HCl+PtCl4. Nädelchen. F:  $213^0$  (Zers.).
- 2. Aminoderivat des Butyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{13}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$

Butyl- $[\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl-äthyl]-keton  $C_{19}H_{23}ON = C_6H_5 \cdot CH_(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$ . Aus Benzalanilin und Methylbutylketon in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur im Verlaufe von 4 Tagen (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 396). — Blättchen (aus Alkohol). F: 80°. — Geht beim Auflösen in kalter konzentrierter Schwefelsäure oder in Eisessig in Butyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 377) über.

8. Aminoderivat des n-Hexyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{15}H_{22}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot [CH_3]_5\cdot CH_3$ .

n-Hexyl-[ $\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl-äthyl]-keton  $C_{21}H_{27}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$ . B. Aus Methyl-n-hexyl-keton und Benzalanilin in Alkohol (CH. MAYER, Bl. [3] 33, 161). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92—93°. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure n-Hexyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 380).

9. Aminoderivat des n-Heptyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{16}H_{24}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$ .

n-Heptyl- $[\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl-äthyl]-keton  $C_{22}H_{29}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$ . B. Aus Methyl-n-heptyl-keton und Benzalanilin in Alkohol (CH. MAYER, Bl. [3] 33, 161). — Nadeln. F: 93—94°. Schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Äther. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure n-Heptyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 380).

10. Aminoderivat des n-Nonyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{18}H_{28}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot [CH_2]_8\cdot CH_3.$ 

n-Nonyl-[ $\beta$ -anilino- $\beta$ -phenyl-äthyl]-keton  $C_{24}H_{33}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_8 \cdot CH_3$ . B. Aus Methyl-n-nonyl-keton und Benzalanilin in Alkohol (CH. MAYER, Bl. [3] 33, 162). — Nadeln. F: 96°. Schwer löslich in Alkohol und Äther. — Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure n-Nonyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 381).

- e) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_n H_{2n-10}O$ .
- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $\mathrm{C_9H_8O}$ .
  - 1. Aminoderivate des Zimtaldehyds  $C_0H_8O = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CHO$  (Bd. VII, S. 348).
- 2-Benzamino-zimtaldehyd C<sub>18</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N = C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>·CO·NH·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CH·CH·CHO. B. Beim Schütteln von Chinolin mit Benzoylchlorid und 10% iger Natronlauge (Reissert, B. 38, 1607). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 184—185%; ziemlich löslich in siedendem Eisessig, sonst schwer löslich (R., B. 38, 1608). Wird durch Einw. von Silberoxyd in Gegenwart von Natronlauge zu 2-Benzamino-zimtsäure oxydiert (R., B. 38, 3423). Liefert mit Permanganat N-Benzoyl-anthranilsäure (Syst. No. 1895), Isatinsäure (Syst. No. 1916) und eine bei 73% schmelzende Verbindung (R., B. 38, 1608). Zerfällt beim Kochen mit verd. Salzsäure in Chinolin und Benzoesäure (R., B. 38, 1608). Wird beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat in Benzoesäure und Chinolin gespalten (R., B. 38, 3422). Gibt mit Anilin ein Anil (R., B. 38, 3421). Setzt sich mit sekundären Basen, z. B. mit Methylanilin, nicht um (R., B. 38, 3422).
- 2 Benzamino zimtaldehyd anil, [2 Benzamino cinnamal] anilin  $C_{22}H_{18}ON_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot C_6H_5$ . B. Aus 2-Benzamino-zimtaldehyd und Anilin in Alkohol (R., B. 38, 3421). Blaßgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 144—145°. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Benzol, Chloroform, Aceton, Essigester, sehr wenig in

Äther, Ligroin, Wasser. Die Lösung in Eisessig ist tiefgelb. Färbt sich mit Salzsäure tiefgelb, ohne sich zu lösen. — Gibt beim Kochen mit absol. Alkohol Benzanilid.

- 2-Benzamino-zimtaldoxim  $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot N \cdot OH$ . B. Aus 2-Benzamino-zimtaldehyd und Hydroxylamin in Alkohol (R., B. 38, 3420). Nādelchen (aus Alkohol). F: 170—171° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Eisessig, siedendem Alkohol, schwer in Benzol und Chloroform, sehr wenig in Äther, kaum in Ligroin.
- 4-Dimethylamino-zimtaldehyd  $C_{11}H_{13}ON=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot O.$  Darst. Man löst 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) in wenig konz. Schwefelsäure und tropft bei —3 bis 0° 1 Mol.-Gew. Acetaldehyd hinzu (Möhlau, Adam, C. 1907 I, 107). Gelbe Blättehen (aus Ligroin + Benzol). F: 133°; leicht löslich in organischen Mitteln, etwas löslich in Salzlösungen; färbt sich mit Salzsäure rot (M., A.). Läßt sich durch Phenylmagnesiumbromid in Phenyl-[4-dimethylamino-styryl]-carbinol (Bd. XIII, S. 722) überführen (Sachs, Weigert, B. 40, 4368).
- 4-Dimethylamino-zimtaldehyd-[2-oxy-anil], 2-[4-Dimethylamino-cinnamalamino]-phenol  $C_{17}H_{18}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH:CH:N\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylamino-zimtaldehyd und 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) in wäßr. Alkohol (Möhlau, Adam, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 411; C. 1907 I, 109). Bräunliche Tafeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 143°. Leicht löslich in organischen Mitteln. In konz. Schwefelsäure dunkelgelb löslich.
- 4-Dimethylamino-zimtaldehyd- [4-oxy-anil], 4-[4-Dimethylamino-cinnamalamino]-phenol  $C_{17}H_{18}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylamino-zimtaldehyd, salzsaurem 4-Amino-phenol und Natriumacetat in wäßr. Alkohol (M., A., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Dunkelbraune Krystalle. F: 260°. In konz. Schwefelsäure gelb löslich.
- 4 Dimethylamino zimtaldehyd [4 dimethylamino anil], N.N Dimethyl-N'-[4-dimethylamino-cinnamal]-p-phenylendiamin  $C_{19}H_{23}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH:CH:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-zimtaldehyd und schwefelsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in wäßr. Alkohol (M., A., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 196°. In konz. Schwefelsäure dunkelgelb löslich.
- 2. Aminoderivate des  $\omega$  Methylen-acetophenons  $C_9H_8O=C_9H_8\cdot CO\cdot CH: CH_2$  (Bd. VII, S. 359).
- ω-Anilinomethylen-acetophenon  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit β-Phenylimino-propiophenon  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 208.
- ω-Methylanilinomethylen-acetophenon  $C_{16}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzoylacetaldehyd (Bd. VII, S. 679) und Methylanilin in wäßr. Alkohol (CLAISEN, FISCHER, B. 21, 1137). Krystalle. F: 103°.
- ω-Benzylanilinomethylen acetophenon  $C_{22}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzoylacetaldehyd und Benzylanilin (Bd. XII, S. 1023) in wäßr. Alkohol (C., F., B. 21, 1137). Gelblichweiße Krystalle. F: 130°.
- ω-[β-Naphthylamino-methylen]-acetophenon  $C_{19}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot NH \cdot C_{10}H_7$  ist desmotrop mit β-[β-Naphthylimino]-propiophenon  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot C_{10}H_7$ , Bd. XII, S. 1283.

## 3. Aminoderivate des Hydrindons-(1) C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O (Bd. VII, S. 360).

2-Amino-hydrindon-(1)  $C_9H_9ON = C_6H_4 < CH_2 > CH \cdot NH_2$ . B. Bei allmählichem Eintragen von 1,6 g zerriebenem 2-Oximino-hydrindon-(1) (Bd. VII, S. 694) in eine Lösung von 5 g Zinnchlorür in 10 ccm rauchender Salzsäure; man erwärmt schließlich 10 Minuten, löst das nach dem Erkalten abgesaugte Zinndoppelsalz in heißem Wasser und dampft die durch Schwefelwasserstoff entzinnte Lösung im Vakuum bei 45° ein (Gabriel, Stelzner, B. 29, 2605). — Sehr unbeständig. Das Hydrochlorid gibt mit Kaliumcyanat [Hydrindon-(1)-yl-(2)]-harnstoff (s. folg. Art.). Durch Behandeln des Hydrochlorids mit Kaliumrhodanid in wäßr. Lösung, Eindampfen und Erhitzen des Rückstandes auf 100° entsteht die Verbindung  $CH_2$ —C—NH—CS (Syst. No. 3569). —  $C_9H_9ON + HCl$ . Säulen oder Nadeln (aus siedendem 96°/ojem Alkohol). Bräunt sich von 200° an, zersetzt sich bei 230—240°. Sehr leicht löslich. — Pikrat. Nadeln. F: 152° (Zers.). —  $2C_9H_9ON + 2HCl + PtCl_4$ . Täfelchen. Bräunt sich von 200° an.

2-Ureido - hydrindon-(1), [Hydrindon-(1)-yl-(2)] - harnstoff  $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_9H_7O \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 1 g salzsaurem 2-Amino-hydrindon-(1) (s. vorangehenden Artikel) und 0,5 g Kaliumeyanat, gelöst in Wasser (G., Sr., B. 29, 2608). — Prismen (aus siedendem Alkohol). F: 210—211° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig, unlöslich in Alkalien.

## 2. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O$ .

- 1. Aminoderivate des Benzalacetons  $C_{10}H_{10}O=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 364).
- 3-Amino-benzalaceton  $C_{10}H_{11}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitrobenzalaceton (Bd. VII, S. 367) mit Eisenvitriol und Ammoniak (v. Miller, Rohde, B. 23, 4885). Öl.
- 3-Benzamino-benzalaceton  $C_{17}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-benzalaceton mit Benzoylehlorid und Natronlauge (v. M., R., B. 23, 1885). Warzen (aus Benzol). F:  $125^{\circ}$ .
- 4-Amino-benzalaceton  $C_{10}H_{11}ON=H_2N\cdot C_3H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Acetamino-benzalaceton mit Schwefelsäure in siedender verdünnter Essigsäure (Ruff, Siebel, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 302; C. 1906 II, 1324). Aus 4-Amino-benzaldehyd (S. 29) und Aceton in siedender  $50^{\circ}/_{o}$ iger Essigsäure (R., S.). Strohgelbe Blättchen (aus  $50^{\circ}/_{o}$ igem Methylalkohol). F: 81°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Ligroin, Benzol und Toluol.
- Oxim  $C_{10}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(CH_2) : N \cdot OH$ . B. Aus 4-Amino-benzal-aceton mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Alkohol (R., S., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 302; C. 1906 II, 1324). Krystalle (aus Alkohol). F: 196°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.
- Hydrazon  $C_{10}H_{13}N_3=H_2N\cdot C_eH_4\cdot CH\cdot C(CH_3):N\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Amino-benzalaceton und Hydrazinacetat in Alkohol mit etwas konz. Schwefelsäure (R., S., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 302; C. 1906 II, 1324). Rotbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 92°. Löslich in verd. Salzsäure mit tief dunkelroter Farbe; bei Zusatz von konz. Salzsäure entfärbt sich die Lösung.
- 4-Dimethylamino-benzalaceton  $C_{12}H_{15}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) und Aceton in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumhydroxyd (Sachs, Lewin, B. 35, 3576; Rupe, Siebel, Zischr. f. Farbenindustrie 5, 303; C. 1906 II, 1324). Schwach gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 132° (R., Sie.). Sintert bei 130°, schmilzt bei 134—135° (Sa., L., B. 39, 3785). Leicht löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (R., Sie.). Löslich in verd. Mineralsäuren mit gelber Farbe, die durch einen Überschuß von Säure verschwindet (R., Sie.).
- Oxim  $C_{12}H_{16}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot C(CH_3):N\cdot OH.$  B. Aus 4-Dimethylaminobenzalaceton beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Alkohol (Rupe, Siebel, Zeitschr. f. Farbenindustrie 5, 303; C. 1906 II, 1324). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol.
- 4-Diäthylamino-benzalaceton  $C_{14}H_{19}ON = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Diäthylamino-benzaldehyd (S. 36) in Alkohol mit Aceton in Gegenwart von wenig Alkali (Sachs, Michaells, B. 39, 2168). Rötlichgelbe Spieße (aus Alkohol). F: 164°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leichter in Aceton, Chloroform, Benzol, Alkohol und Äther.
- 4-Acetamino-benzalaceton  $C_{12}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Acetamino-benzaldehyd und Aceton mit  $^1/_2{}^0/_0$ iger Natronlauge (Rupe, Siebel, Zischr. f. Farbenindustrie 5, 301; C. 1906 II, 1324). Mattgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 184°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton.
- **4-Benzamino-benzalaceton**  $C_{17}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus **4-Amino-benzalaceton** mit Benzoylchlorid und Natronlauge (R., S., Zischr. f. Farbenindustrie **5**, 302; C. **1906** II, 1324). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 207°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Ligroin und Benzol.
- N.N'-Thiocarbonyl-bis-[4-amino-benzalaceton]  $C_{21}H_{20}O_2N_2S=CS(NH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3)_2$ . B. Durch 12-stdg. Kochen von 4-Amino-benzalaceton mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol (R., S., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 302; C. 1906 II, 1324). Schwach gelbbraunes Pulver. F: 162°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- 2. Aminoderivate des  $\omega$ -Äthyliden-acetophenons  $C_{10}H_{10}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH$ :  $CH\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 368).

- $\omega$ -[a-Amino-äthyliden]-acetophenon  $C_{10}H_{11}ON = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH : C(CH_9) \cdot NH_2$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino-butyrophenon (Benzoylaceton-imid)  $C_8H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : NH$  Bd. VII, S. 683
- ω-[α-Methylamino-äthyliden]-acetophenon  $C_{11}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot CH_3$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Methylimino-butyrophenon (Benzoylaceton-methylimid)  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot CH_3$ , Bd. VII, S. 684.
- ω-[a-Anilino äthyliden] acetophenon  $C_{16}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit β-Phenylimino-butyrophenon (Benzoylaceton-anil)  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 208.
- $\begin{array}{l} \omega\text{-}[a\text{-}(3\text{-}Oxy\text{-}anilino)\text{-}\ddot{a}thyliden]\text{-}acetophenon} \quad C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5\cdot CO\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot OH \quad \text{ist} \quad \text{desmotrop} \quad \text{mit} \ \beta\text{-}[3\text{-}Oxy\text{-}phenylimino}]\text{-}butyrophenon} \quad \text{[Benzoyl-aceton-}(3\text{-}oxy\text{-}anil)]} \quad C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_6H_4\cdot OH, \ Bd. \ XIII, \ S. \ 415. \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \omega\text{-}[a\text{-p-Anisidino-$athyliden}]\text{-}acetophenon} & C_{17}H_{17}O_{2}N = C_{6}H_{5}\cdot \text{CO}\cdot \text{CH}: C(\text{CH}_{3})\cdot \text{NH}\cdot \\ C_{6}H_{4}\cdot \text{O}\cdot \text{CH}_{3} & \text{ist desmotrop mit } \beta\text{-}[4\text{-Methoxy-phenylimino}]\text{-butyrophenon} & [Benzoylaceton-(4\text{-methoxy-anil})] & C_{6}H_{5}\cdot \text{CO}\cdot \text{CH}_{2}\cdot \text{C(CH}_{3}): N\cdot C_{6}H_{4}\cdot \text{O}\cdot \text{CH}_{3}, & \text{Bd. XIII, S. 457.} \end{array}$
- $\begin{array}{ll} \omega\cdot [\alpha\text{-Ureido-\"{a}thyliden}]\text{-}acetophenon} & C_{11}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot CH: C(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2 \text{ ist desmotrop mit }\beta\text{-}Carbaminylimino-butyrophenon (Benzoylaceton-carbaminylimid)} \\ C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3): N\cdot CO\cdot NH_2, \text{ Bd. VII, S. 684.} \end{array}$
- 3. Aminoderivate des a-Methyl-zimtaldehyds  $C_{10}H_{10}O=C_6H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CHO$  (Bd. VII, S. 369.)
- 3-Amino-a-methyl-zimtaldehyd  $C_{10}H_{11}ON=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_3)\cdot CHO.$  B. Beim Eingießen einer alkoh. Lösung von 5 g 3-Nitro-a-methyl-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 369) in ein heißes Gemisch von 80 g Eisenvitriol und Ammoniak; man filtriert und schüttelt das Filtrat mit Äther aus (v. Miller, Kinkelin, B. 19, 1248). Krystallinisch. F: 60°. Sehr unbeständig; wandelt sich bald in eine gelbe, amorphe, unlösliche Modifikation um.
- 3-Acetamino-a-methyl-zimtaldehyd  $C_{12}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_3)\cdot CHO. B. Aus 3-Amino-<math>a$ -methyl-zimtaldehyd und Essigsäureanhydrid (v. M., K., B. 19, 1249). Prismen (aus Äther-Alkohol). F: 120°.
  - $4. \ \textit{Aminoderivat des a-Methylen-propiophenons} \ C_{10} H_{10} O = C_6 H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3) : CH_2.$
- a-Anilinomethylen-propiophenon  $C_{16}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Phenylimino-isobutyrophenon  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 208.
- 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{11}H_{12}O$ .
- 1. Aminoderivat des  $\omega$ -Propyliden-acetophenons  $C_{11}H_{12}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_2H_5.$
- $\begin{array}{lll} \omega\text{-}[a\text{-}(3\text{-}Oxy\text{-anilino})\text{-}propyliden]\text{-}acetophenon} & C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{CH}: C(C_2H_5)\cdot \mathrm{NH}\cdot C_6H_4\cdot \mathrm{OH} & \mathrm{ist} & \mathrm{desmotrop} & \mathrm{mit} & \beta\text{-}[3\text{-}Oxy\text{-}phenylimino}]\text{-}valerophenon} & C_6H_5\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{CH}_2\cdot \mathrm{C(C_2H_5)}\cdot \mathrm{N}\cdot C_6H_4\cdot \mathrm{OH}, & \mathrm{Bd.} & \mathrm{XIII}, & \mathrm{S.} & 415. \end{array}$
- 2. Aminoderivate des a-Methylen-butyrophenons  $C_{11}H_{12}O=C_6H_3\cdot CO\cdot C(C_2H_5): CH_2.$
- $\alpha\textbf{-Anilinomethylen-butyrophenon}$   $C_{17}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C(C_2H_5):CH\cdot NH\cdot C_8H_5$  ist desmotrop mit  $\alpha\textbf{-Phenyliminomethyl-butyrophenon}$   $C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 208.
- a-Methylanilinomethylen-butyrophenon  $C_{18}H_{19}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C(C_2H_5):CH\cdot N(CH_3).$   $C_6H_5.$  B. Beim Erhitzen von a-Benzoyl-butyraldehyd (Bd. VII, S. 688) mit Methylanilin auf 150° (BISHOP, CLAISEN, SINCLAIR, A. 261, 398). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 72—73°.
- 4. Aminoderivat des  $\omega$ -Butyliden-acetophenons  $C_{12}H_{14}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH$ :  $CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (Bd.\ VII,\ S.\ 376)$ .

## f) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$ .

- 1. Aminoderivate des Inden-(1)-ons-(3)  $^1$ )  $C_9H_6O$  (Bd. VII, S. 383).
- 1-Anilino-inden-(1)-on-(3)  $C_{15}H_{11}ON = C_8H_4$   $C(NH \cdot C_6H_5)$  CH ist desmotrop mit 1-Phenylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 209.
- 1-Benzylamino-inden-(1)-on-(3)  $C_{16}H_{13}ON = C_6H_4$   $C(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)$  CH ist desmotrop mit 1 Benzylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 1042.
- 2-Chlor-1-methylamino-inden-(1)-on-(3)  $C_{10}H_8ONCl = C_8H_4$ :  $C(NH\cdot CH_3)$  CCl ist desmotrop mit 2-Chlor-1-methylimino-indanon-(3), Bd. VII, S. 696.
- 2-Chlor-1-dimethylamino-inden-(1)-on-(3)  $C_{11}H_{10}ONCl = C_6H_4$   $C[N(CH_3)_2]$  CCl B. Aus 1.2-Dichlor-inden-(1)-on-(3) (Bd. VII, S. 384) und Dimethylamin (ZINCKE, B. 20. 1270). Tiefrot. Krystallisiert aus Alkohol in langen Nadeln, die sich beim Stehen in dicke Tafeln umwandeln. F: 140°. Löst sich farblos in verd. Salzsäure. Wird durch Salzsäure oder Kalilauge in Dimethylamin und 2-Chlor-indandion-(1.3) (Bd. VII, S. 695) zerlegt.  $2C_{11}H_{10}ONCl + 2HCl + PtCl_4$ . Gelb; krystallinisch.
- 2-Chlor-1-anilino-inden-(1)-on-(3)  $C_{15}H_{10}ONCl = C_8H_4$   $C(NH \cdot C_6H_5)$  CCl ist desmotrop mit 2-Chlor-1-phenylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 209.
- 2-Chlor-1-benzylamino-inden-(1)-on-(3)  $C_{16}H_{12}ONCl-C_6H_4$   $C(NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5)$  CCl ist desmotrop mit 2-Chlor-1-benzylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 1042.
- 2.4.5.6.7-Pentachlor-1-amino-inden-(1)-on-(3)  $C_9H_2ONCl_5 = C_6Cl_4$  CO ist desmotrop mit 2.4.5.6.7-Pentachlor-1-imino-indanon-(3), Bd. VII, S. 697.

- 2-Brom-1-äthylamino-inden-(1)-on-(3)  $C_{11}H_{10}ONBr = C_6H_4$  CO  $C_{11}H_{10}ONBr = C_6H_4$   $C(NH\cdot C_2H_5)$  CBr ist desmotrop mit 2-Brom-1-äthylimino-indanon-(3), Bd. VII, S. 697.
- **2-Brom-1-anilino-inden-(1)-on-(3)**  $C_{15}H_{10}ONBr = C_6H_4 \underbrace{CONH \cdot C_6H_5}CBr$  ist desmotrop mit 2-Brom-1-phenylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 209.
- 2 Brom 1 benzylamino inden (1) on (3)  $C_{16}H_{12}ONBr = C_6H_4 C_{(NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5)} CBr$  ist desmotrop mit 2-Brom-1-benzylimino-indanon-(3), Bd. XII, S. 1042.
- 2. Aminoderivate des 1-Phenyl-cyclohexen-(3)-ons-(5)  $\rm C_{12}H_{12}O=C_6H_5\cdot C_6H_7O.$
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Anilino-1-phenyl-cyclohexen-(3)-on-(5)} & C_{18}H_{17}ON = \\ C_8H_5 \cdot HC < & CH_2 & CONH \cdot C_8H_5 > CH \text{ ist desmotrop mit 1-Phenyl-cyclohexandion-(3.5)-monoanil,} \\ Phenyldihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 209. \end{array}$

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Inden" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 515.

- 3-Äthylanilino-1-phenyl-cyclohexen-(3)-on-(5)  $C_{20}H_{21}ON=$
- C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·HC CH<sub>2</sub>·C[N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>] CH. B. Aus 1-Phenyl-cyclohexandion (3.5) monoanil (Bd. XII, S. 209) durch Kochen mit überschüssigem Äthyljodid und der berechneten Menge Natriumäthylat in absolut alkoholischer Lösung (Vorländer, Erig, A. 294, 306). F: 135°. Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° Äthylanilin.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-p-Phenetidino-1-phenyl-cyclohexen-(3)-on-(5)} & C_{20}H_{21}O_2N = \\ C_8H_5\cdot HC < & CH_2 \\ CH_2\cdot C(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5) > CH & ist & desmotrop & mit & 1-Phenyl-cyclohexandion-(3.5)-mono-[4-$athoxy-anil], & Phenyldihydroresorein-mono-[4-$athoxy-anil], & Bd. & XIII, & S. & 457. \\ \end{array}$ 
  - g) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-14}O$ .
- 1. Aminoderivat eines Methyl-naphthyl-ketons  $C_{12}H_{10}O=C_{10}H_7\cdot CO\cdot CH_3$ .

Methyl-[2-amino-naphthyl-(x)]-keton, C-Acetyl-naphthylamin-(2)  $C_{12}H_{11}ON = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch sehr andauerndes Kochen von Acetyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1284) mit Eisessig und sirupöser Phosphorsäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit kochender verdünnter Salzsäure (Köhler, D. R. P. 56971; Frdl. 3, 22). — Gelbliche Blättehen. F: 106°. — Hydrochlorid. Gelbe Warzen.

- 2. Aminoderivate des 3-Benzal-camphers  $C_{17}H_{20}O$  (Bd. VII, S. 407).
- 3 [4 Dimethylamino benzal] campher  $C_{19}H_{25}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4 Dimethylamino benzaldehyd und Campher natrium (Bd. VII, S. 108) in Äther (Haller, Bauer, C. r. 148, 1492). Dunkelgelbe Blättchen. F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, weniger in Petroläther, unlöslich in Wasser.  $[a]_D^{\text{D}}: +758°$  (in absol. Alkohol, 0,0977 g in 10 ccm Lösung);  $[a]_D^{\text{E}}: +356°$  (0,1186 g gelöst in 2 ccm konz. Salzsäure, dann auf 20 ccm verdünnt). Ziemlich leicht löslich in konzentrierten, schwer in verdünnten Säuren.  $C_{19}H_{25}ON + HCl$ . B. Aus der Base in Äther mit Chlorwasserstoff. Weißes, sehr hygroskopisches Pulver; löslich in überschüssiger Salzsäure, wird durch Wasser sofort zersetzt.
- 3-[4-Diäthylamino-benzal]-campher  $C_{21}H_{29}ON=C_8H_{14}$   $C:CH\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$  . B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung (H., B., C. r. 148, 1493). Gelbe Tafeln, F: 78—79°. Löslich in den meisten organischen Lösungs, mulöslich in Nasser. [ $\alpha$ ] $_0^{19}$ : +740° (in absol. Alkohol; 0,0990 g in 10 ccm Lösung);  $[\alpha]_0^{20}$ : +321° (0,0973 g gelöst in 1,5 ccm konz. Salzsäure, dann auf 20 ccm verdünnt). Löslich in konz. Säuren, sehwer in verd. Säuren.  $C_{21}H_{29}ON+HCl$ . Weißes Pulver. Löslich in konz. Salzsäure, wird durch Wasser sofort zersetzt.
- zersetzt.  $\textbf{3-[a-Amino-benzal]-campher} \quad C_{17}H_{21}ON = C_8H_{14} \overset{CO}{\overset{\cdot}{C}:C(NH_2)\cdot C_6H_5} \text{ ist desmotrop} \\ \text{mit 3-[a-Imino-benzyl]-campher, Bd. VII, S. 737.}$
- $\begin{array}{lll} 3 [a Acetylanilino benzal] campher anil & C_{31}H_{32}ON_2 = \\ C_{8}H_{14} & C_{1}C(C_{6}H_{5}) \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot CO \cdot CH_{3} \end{array} \qquad \begin{array}{lll} B. & Durch & 2\text{-stdg. Erhitzen des } 3\text{-}[a\text{-}Anilino-benzal]-campher-anils (Bd. XII, S. 210) mit & Essigsäureanhydrid (Forster, Soc. 83, 106). -- Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 166°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol. \\ \end{array}$

- h) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-16}O$ .
- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{13}H_{10}O$ .
  - 1. Aminoderivate des Benzophenons C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Bd. VII, S. 410).

Monoaminoderivate des Benzophenons,

#### 2-Amino-benzophenon und seine Derivate.

2-Amino-benzophenon  $C_{13}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Aus 2-Nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 425) durch Kochen in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (D: 1,19) (GEIGY, KÖNIGS, B. 18, 2403) oder durch Eintragen in eine heiße Lösung von Zinnchlorür in rauchender Salzsäure (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 1303). Bei der Reduktion von 2-Nitro-benzophenon wit sieder der Belleh 1, 2000 der 1,000 der benzophenon mit siedender alkoholischer Natronlauge und Zinkstaub, neben anderen Produkten benzophenon mit siedender alkoholischer Natronlauge und Zinkstaub, neben anderen Produkten (Carré, C. r. 148, 493; Bl. [4] 5, 279; A. ch. [8] 19, 225). Durch Kochen der N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1901) in Benzollösung mit Phosphorpentachlorid, Behandeln der Benzollösung des entstandenen Chlorids mit Aluminiumchlorid und Erwärmen des so erhaltenen 2-p-Toluolsulfamino-benzophenons (S. 79) mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade (Ullmann, Bleier, B. 35, 4276; Stoermer, Fincke, B. 42, 3118). Durch Eintragen eines Gemisches aus 10 g 2-Benzoyl-benzoesäure-amid (Bd. X, S. 749) und 30 cem  $10^{6}$ /eiger Natronlauge in Natriumhypobromitlösung, hergestellt aus 15 g Natriumhydroxyd, 100 cem Wasser 15 g Brown bei Behatens 80; men westett die filtrigete Lägung wit 5 generals in Schwefels aus 10 generals aus 10 gener 100 ccm Wasser, 15 g Brom, bei höchstens 80; man versetzt die filtrierte Lösung mit 5 ccm Alkohol und erhitzt zum Sieden (Graebe, Ullmann, A. 291, 13). — Hellgelbe Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 105—106° (Gel., Kö.; U., B.), 110—111° (Ca.). — Liefert beim Erhitzen mit Bleioxyd bis auf 350° Acridon (Syst. No. 3187) (Gr., U., A. 291, 15). Gibt mit schwefelsaurer Sulfomonopersäurelösung 3-Phenyl-anthranil  $C_6H_4$  (Syst. No.

4199) (Bamberger, Lindberg, B. 42, 1725). Wird von Natriumamalgam in wäßr. Alkohol in 2-Amino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696) umgewandelt (Ga., Ste., B. 29, 1304). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes auf 130º entsteht dimeres Anhydro-[2-amino-benzophenon]

 $C_6H_4 < \frac{C(C_6H_5): N}{N:C(C_6H_5)} > C_6H_4$  (Syst. No. 3496) (Sondheimer, *B.* 29, 1273). 2-Amino-benzophenon zerfällt beim Erhitzen mit Zinkchlorid und wenig Wasser auf 200° in Anilin und Benzoesäure (Königs, Nef., B. 19, 2431). Durch Diazotierung von 2-Amino-benzophenon und Erwärmen der wäßr. Diazoniumsalzlosung entsteht als Hauptprodukt Fluorenon (Bd. VII, S. 465) (Staedel,

B. 27, 3363; 28, 111; Gr., U., A. 291, 14) neben wenig 2-Oxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 155) (Gr., U., A. 291, 14). Durch Diazotierung von 2-Amino-benzophenon in Salzsäure mit Natriumnitrit und Eintragen der Diazoniumsalzlösung in Natriumsulfitlösung entstehen 2-Oxy-3-phenyl-indazol  $C_6H_4$   $N \cdot OH$  (Syst. No. 3487) und 3-Phenyl-indazol (Syst. No. 3487)

(Auwers, B. 29, 1265, 1269). Beim Behandeln von 2-Amino-benzophenon in verd. Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und überschüssiger Kalilauge im Wasserbade erhält man als Hauptprodukt das 2-Amino-benzophenon-oxim vom Schmelzpunkt 156° (S. 77) (Auwers, v. Meyen-BURG, B. 24, 2382). Bei 3—4-stdg. Erhitzen der alkoh. Lösung von 2-Amino-benzophenon mit 3 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin im geschlossenen Rohr auf 130—140° wird mit 3 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin im geschlossenen Rohr auf 130—140° wird 2-Phenyl-benzimidazol (Syst. No. 3487) gebildet (Au., v. M., B. 24, 2386). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzophenon mit Brombenzol und Kupferpulver im Druckrohr erhält man 2-Anilino-benzophenon (S. 77) (Goldberg, B. 40, 4541). Beim Kochen von 2-Amino-benzophenon mit Paraldehyd (Syst. No. 2952) und verd. Schwefelsäure erfolgt Bildung von 2-Mcthyl-8-benzoyl-chinolin (Syst. No. 3189) (Gei., Kö., B. 18, 2406). Beim Kochen mit Aceton und Kali in wäßrig-alkoholischer Lösung entsteht 2-Methyl-4-phenyl-chinolin (Syst. No. 3089) (Gei., Kö., B. 18, 2406). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzophenon mit Harnstoff auf 195° entsteht 4-Phenyl-chinazolon-(2) C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (Syst. No. 3572) (Ga., Ste., B. 29, 4240). Durch Firm von Methylmanneninvinde auf 2 Amino benzophenon in Åther

B. 29. 1310). Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf 2-Amino-benzophenon in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis, Salmiak und Ammoniak entsteht Methylphenyl-[2-amino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 712) (STOERMER, FINCKE, B. 42, 3119).

Hydrochlorid, Farblose Nadeln. Schmilzt bei 179-1809 unter Abspaltung von Chlorwasserstoff; löslich in salzsäurehaltigem Wasser und in Alkohol (Gr., U., A. 291, 14). —  $C_{13}H_{11}ON + H_2SO_4$ . Kryställehen. F: 112—113°; schwer löslich (STOE., Ft.).

- 2-Amino-benzophenon-oxime, Phenyl-[2-amino-phenyl]-ketoxime  $C_{13}H_{12}ON_2 := C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ .
- a) . Höherschmelzende Form, syn-2-Amino-benzophenon-oxim  $C_{13}H_{12}ON_2=C_6H_5\cdot C\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . Zur Konfiguration vgl. v. MEYENBURG, B. 26, 1657 l). B. Beim Behander St. 26, 1657 l).
- deln einer Lösung von 2-Amino-benzophenon in verdünntem Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und überschüssiger Kalilauge im Wasserbade (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2382). Beim Kochen des niedrigerschmelzenden 2-Amino-benzophenon-oxims (s. u.) mit Natronlauge (Auwers, B. 29, 1257, 1265). Nädelchen oder vierseitige Blättchen. F: 156°; schwer löslich in kaltem Wasser und Benzol, leicht in sonstigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (Au., v. Mey., B. 24, 2382). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Au., Ph. Ch. 12, 701. Wird durch Diazotierung in verd. Salzsäure und Erhitzen der Lösung in 3-Phenyl-indoxazen  $C_6H_4 = C(C_6H_5) = N$  (Syst. No. 4199) übergeführt (v. Mey., B. 26, 1658). Gibt beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid 2-Acetamino-benzophenon-oximacetat (S. 78) (Au., v. Mey., B. 24, 2383). Liefert beim Stehen mit einem Gemisch

(Au., v. Mey., B. 24, 2383). Liefert beim Stehen mit einem Gemisch von Eisessig, Essigsäureanhydrid und Chlorwasserstoff 7-Methyl-3-phenyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-oxdiazin] (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4496) (Au., v. Mey., B. 24, 2383; Au., B. 29, 1263; vgl. Bischler, B. 26, 1901)<sup>2</sup>).

- b) Niedrigerschmelzende Form, anti-2-Amino-benzophenon-oxim  $C_{13}H_{12}ON_2 = \frac{C_6H_5\cdot C\cdot C_6H_4\cdot NH_2}{HO\cdot N}$ . Zur Konfiguration vgl. v. Meyenburg, B. 26, 1657 <sup>1</sup>). B. Bei 2 bis 3-stdg. Digerieren von 7-Methyl-3-phenyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-oxdiazin]
- $C_6H_4 < N:C(C_6H_5):N > O$  (Syst. No. 4496) mit verd. Natronlauge im Wasserbade (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2384). Krystalle (aus Benzol). F:125—126°; leichter löslich als das höherschmelzende Isomere (Au., B. 29, 1264). Geht beim Kochen mit Alkali in das höherschmelzende Isomere über (Au., B. 29, 1257, 1265). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazolösung nicht in Phenylindoxazen überführen (v. Mey., B. 26, 1658). Gibt bei der Einw. von Essigsäureanhydrid 2-Acetamino-benzophenon-oximacetat (S. 78) (Au., v. Mey., B. 24, 2385).
- 2-Methylamino-benzophenon  $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von 2-[p-Toluolsulfonyl-methylamino]-benzophenon (S. 79) mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade (Ullmann, Bleier, B. 35, 4276). Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 66°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.
- **2-Anilino-benzophenon**  $C_{19}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzophenon mit Brombenzol und Kupferpulver (Goldberg, B. **40**, 4541).
- 2-Acetamino-benzophenon  $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 2-Amino-benzophenon mit Essigsäureanhydrid (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2384; Bischler, Barad, B. 25, 3081). Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). Wurde ursprünglich in einer bei 72° schmelzenden Form erhalten (Au., v. M., B. 24, 2384), während als Nebenprodukt eine bei 88,5—89° schmelzende Form cntstand (Au., B. 29, 1263). Bei späteren Aeetylierungen des 2-Amino-benzophenons entstand ausschließlich letztere Form (Au., B. 29, 1263), die auch von Bi., Ba. (B. 25, 3081) und Camps (Ar. 237, 683) erhalten wurde. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und Benzol und in kaltem Äther (Bi., Ba.). Durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge entsteht 2-Oxy-4-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118) (C.). Alkoholisches Ammoniak erzeugt bei 170° 2-Methyl-4-phenyl-chinazolin (Syst. No. 3488) (Bi., Ba.).
- $\begin{array}{ll} \textbf{2-Acetamino-benzophenon-oxim} & C_{15}H_{14}O_2N_2 = \frac{C_6H_5\cdot C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3}{HO\cdot N}^3). & B. \\ \text{Man versetzt die heiße alkoholische Lösung von 7-Methyl-3-phenyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-benz$

3) Zur Konfiguration vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von v. AUWERS, JORDAN, B. 57, 800, 803.

<sup>1)</sup> Vgl. ferner die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Meisenheimer, Meis, B. 57, 291; v. Auwers, Jordan, B. 57, 800; Meisenheimer, Senn, Zimmermann, B. 60, 1736.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Vgl. ferner die nach dem Literatur Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von MEISENHEIMER, DIEDRICH, B. 57, 1717 und von v. AUWERS, B. 57, 1723.

oxdiazin]  $C_6H_4 < C(C_6H_5): N > O^1$ ) (Syst. No. 4496) mit wenig Natronlauge und säuert dann mit verd. Salzsäure an (Auwers, B. 29, 1264). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 180°. Löslich in verd. Alkalien. — Beim Erwärmen mit Natronlauge entsteht das niedrigerschmelzende 2-Amino-benzophenon-oxim (S. 77). Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht 2-Acetamino-benzophenon-oximacetat (s. u.).

- 2 Acetamino benzophenon oximacetat  $C_{17}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ R. Entsteht sowohl and Entsteht sowohl aus dem höherschmelzenden. wie aus dem niedrigerschmelzenden 2-Amino-benzophenon-oxim (S. 77) beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2383, 2385). Aus 2-Acetaminobenzophenon-oxim (S. 77) beim Erwärmen mit Essigsaureanhydrid (Au., B. 29, 1264), — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Chloroform). F: 218°; schwer löslich (Au., v. M., B. 24, 2383).
- 2-Propionylamino-benzophenon  $C_{16}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$ . Beim Erwärmen von 2-Amino-benzophenon mit überschüssigem Propionsäureanhydrid auf dem Wasserbade (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3085). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 78,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, Äther und Benzol. — Alkoholisches Ammoniak erzeugt bei 170° 2-Äthyl-4-phenyl-chinazolin (Syst. No. 3488).
- 2 Butyrylamino benzophenon  $C_{17}H_{17}O_2N = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzophenon mit Buttersäureanhydrid im Wasserbade (Bl., Ba., B. 25, 3087). Rhomben (aus Alkohol). F: 56°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Ather und Benzol. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 170° 2-Propyl-4-phenylchinazolin (Syst. No. 3488).
- **2-Benzamino-benzophenon**  $C_{20}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Neben 4-Benzamino-benzophenon beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Anilin mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf 220—230°, zweckmāßig unter Zusatz von etwas Zinkchlorid (Umlagerung des zunächst entstandenen Dibenzoylanilins) (Chattaway, Soc. 85, 394). Aus 2-Amino-benzophenon und Benzoesäureanhydrid bei 100° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3090). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80,5°; schwer löslich in kaltem Alkohol und Ather, leicht in warmem Alkohol und Benzol (BI., Ba.). — Liefert mit alkoholischem Ammoniak bei 1700 2.4-Diphenylchinazolin (Syst. No. 3492) (BI., BA.).
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-benzophenon, N-Phenyl-N'-[2-benzoyl-phenyl]-thioharnstoff  $C_{20}H_{16}ON_2S=C_8H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_8H_5$ . B. Beim Schmelzen von 2-Amino-benzophenon mit Phenylsenföl (Carré, C. r. 148, 493; Bl. [4] 5, 280; A. ch. [8] 19, 226). Weißes Krystallpulver. F: 156—157°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Äther.
- 2-[Acetyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{15}H_{12}O_2NCl = C_0H_5 \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot NCl \cdot CO \cdot CH_3$ . Beim Zusatz einer alkoh. Lösung von 2-Acetamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gut gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (Chattaway, Soc. 85, 396). — Farblose Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 102° (Ch., Soc. 85, 396). — Lagert sich beim Erhitzen mit chlorwasserstoffhaltigem Eisessig im geschlossenen Rohr auf 100° in 5-Chlor-2-acetamino-benzophenon (S. 79) um (CH., Soc. 85, 343).
- $\textbf{2-[Propionyl-chlor-amino]-benzophenon} \quad C_{16}H_{14}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NCl \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_6 \cdot NCl \cdot CO \cdot C_6H_6 \cdot NC$  $C_2H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 2-Propionylamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gut gekühlten Kaliumhypochloritlösung (Ch., Soc. 85, 396). — Farblose Prismen (aus Petroläther). F: 107°.
- 2-[Benzoyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{20}H_{14}O_{2}NCl = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot C_{6}H_{4} \cdot NCl \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 2-Benzamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gut gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (Сн., Soc. 85, 396). — Farblose Platten (aus Petroläther). F: 980.
- $\textbf{2-[Acetyl-brom-amino]-benzophenon} \text{ $C_{15}H_{12}O_2NBr} = \text{ $C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NBr\cdot CO\cdot CH_3$}.$ B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 2-Acetamino-benzophenon zu einer etwas Quecksilberoxyd enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., Soc. 85, 396). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 121°.

<sup>1)</sup> Zu dieser Formulierung vgl. die Anmerkung 2 auf S. 77.

<sup>2)</sup> Zur Konfiguration vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von v. Auwers, Jordan, B. 57, 803, 807.

- 2-[Propionyl-brom-amino]-benzophenon  $C_{16}H_{14}O_2NBr=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NBr\cdot CO\cdot C_2H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 2-Propionylamino-benzophenon zu einer etwas Quecksilberoxyd enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (Ch., Soc. 85, 396). Gelbe Platten (aus Petrolāther). F: 90°.
- 2-p-Toluolsulfamino-benzophenon  $C_{20}H_{17}O_3NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$ . B. Durch Behandeln von N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) mit Phosphorpentachlorid und Behandeln des rohen N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure-chlorids in Benzollösung mit Aluminiumehlorid, neben geringen Mengen von Phenyl-p-tolyl-sulfon (Bd. VI, S. 418) (Ullmann, Bleier, B. 35, 4275; Stoermer, Fincke, B. 42, 3118). Farblose Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: 127°; leicht löslich in Benzol, weniger in Alkohol, schwer in Ligroin und Ather (U., B.). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 2-Aminobenzophenon (U., B.; St., F.).
- 2-[p-Toluolsulfonyl-methylamino]-benzophenon  $C_{21}H_{19}O_3NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 2-p-Toluolsulfamino-benzophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Ullmann, Bleier, B. 35, 4276). Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Äther und Ligroin.
- 5-Chlor-2-amino-benzophenon  $C_{13}H_{10}ONCl=C_6H_6\cdot CO\cdot C_8H_3Cl\cdot NH_2$ . B. Aus 5-Chlor-2-acetamino-benzophenon durch Kochen mit überschüssiger alkoholischer Salzsäure (Chattaway, Soc. 85, 344). Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 100°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in Petroläther.
- 5-Chlor-2-acetamino-benzophenon  $C_{15}H_{12}O_2NCl = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 2-[Acetyl-chlor-amino]-benzophenon (S. 78) beim Erhitzen mit  $0.5^{\circ}/_{0}$  Chlorwasserstoff enthaltendem Eisessig im geschlossenen Rohr im Wasserbade (Ch., Soc. 85, 343). Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 117°.
- 5-Chlor-2-[acetyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{15}H_{11}O_2NCl_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3Cl\cdot NCl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 5-Chlor-2-acetamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, eiskalten Lösung von Kaliumhypochlorit (CH., Soc. 85, 344). Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F:  $107^{\circ}$ .
- 5-Nitro-2-amino-benzophenon  $C_{13}H_{10}O_3N_2=C_6H_6\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Durch 3—4-stdg. Erhitzen von 5 g 6-Chlor-3-nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) mit 20 ccm alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf  $160^\circ$  (Ullmann, Mallet, B. 31, 1695). Gelbrote Prismen mit blauem Reflex. F:  $161,5^\circ$  (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Aus der gelbroten Lösung in Säuren fällt Wasser die Base wieder aus. Durch Diazotierung in verd. Schwefelsäure und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung wird 2-Nitro-fluorenon (Bd. VII, S. 469) neben etwas 5-Nitro-2-oxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 157) gebildet.
- 5-Nitro-2-anilino-benzophenon  $C_{19}H_{14}O_3N_2=C_8H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Bei 3-stdg. Kochen von 1 g 6-Chlor-3-nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) mit 1 ccm Anilin und 1 g Kaliumcarbonat (Ullmann, Ernst, B. 39, 300). Citronengelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 155°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Benzol, heißem Alkohol und heißem Äther. Gibt in siedendem Eisessig mit konz. Schwefelsäure 2-Nitro-9-phenylacridin (Syst. No. 3092).
- 5-Nitro-2-o-anisidino-benzophenon  $C_{20}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Bei  $^3/_4$ -stdg. Erhitzen von 2 g 6-Chlor-3-nitro-benzophenon mit 4 ccm o-Anisidin und 2 g Kaliumcarbonat auf 215° (U., E., B. 39, 309). Hellgelbe, in Alkohol schwer lösliche Nadeln oder grüngelbe in Alkohol leichter lösliche Blättchen. Beide Formen können ineinander übergeführt werden und schmelzen bei 139°. In der Siedehitze leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin mit gelber Farbe; leicht löslich in Chloroform und Benzol. Die braune Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Stehen violett. Bei  $^{1}/_2$ -stdg. Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 90—100° entsteht 7-Nitro-4-methoxy-9-phenylacridin (Syst. No. 3121).
- 2'-Nitro-2-amino-benzophenon  $C_{13}H_{10}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 2.2'-Dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 427) mit Eisenpulver und Eisessig, neben sehr viel 2.2'-Diamino-benzophenon (S. 87) (Heyl, B. 31, 3033; J. pr. [2] 59, 439). Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $149-150^{\circ}$ .
- 3.5 Dinitro 2 amino benzophenon  $C_{13}H_2O_6N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH_2$ . Beim Einleiten von Ammoniak in die siedende Lösung von 1 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon

(Bd. VII, S. 428) in 10—15 ccm Amylalkohol (Ullmann, Broido, B. 39, 359). — Gelbbraune Nadeln (aus Amylalkohol oder Eisessig). F: 166°. Sehr schwer löslich in Ligroin und Ather; in der Siedehitze schwer löslich in Alkohol, besser in Chloroform, Benzol und Eisessig mit gelbbrauner Farbe. — Läßt sich durch Diazotieren in ziemlich konzentrierter Schwefelsäure und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung auf ca. 80° in 2.4-Dinitro-fluorenon (Bd. VII, S. 470) überführen.

- **3.5-Dinitro-2-**äthylamino-benzophenon  $C_{15}H_{13}O_5N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_5H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_2H_5$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon in Benzol und einer alkoh. Athylaminlösung (U., B., B. **39**, 361). Citronengelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 104°. Schr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Eisessig und Äther, reichlicher beim Erwärmen.
- **3.5-Dinitro-2-anilino-benzophenon**  $C_{19}H_{13}O_5N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon mit Anilin (U., B., B. **39**, 361). - Orangerote Nadeln. F: 206°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, schwer in Benzol und Eisessig, leicht in siedendem Chloroform; die Lösungen sind orangegelb. --Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht 2.4-Dinitro-9-phenyl-acridin (Syst. No. 3092).
- 3.5-Dinitro-2- $\alpha$ -naphthylamino-benzophenon  $C_{23}H_{15}O_5N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Bei 1-stdg. Kochen einer Lösung von 2 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon in 70—80 ccm Alkohol mit 2 g  $\alpha$ -Naphthylamin (U., B., B. 39, 364). Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 190°. Schwer löslich in Äther, Ligroin, Eisessig und Alkohol, leicht in Chloroform und Benzol. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 90—100° das Dinitrophenylbenzoacridin der Formel I (Syst. No. 3095).

$$I. \qquad \begin{array}{c} C_6H_5 \\ \vdots \\ NO_2 \end{array} \qquad \qquad II. \qquad \begin{array}{c} C_6H_5 \\ \vdots \\ NO_2 \end{array}$$

- 3.5-Dinitro-2- $\beta$ -naphthylamino-benzophenon  $C_{23}H_{15}O_zN_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Analog der des entsprechenden a-Naphthylamin-Derivates (s. o.) (U., B., B. 39, 365). Orangerote Nädelchen (aus Eisessig oder Amylalkohol). F: 208°. Unlöslich in Äther und Ligroin, schwer löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich in siedendem Eisessig und siedendem Chloroform. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure das Dinitrophenyl-benzoacridin der Formel II (Syst. No. 3095).
- 3.5 Dinitro 2 [2 oxy anilino] benzophenon  $C_{19}H_{13}O_6N_3 = C_8H_5 \cdot CO \cdot C_8H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Aus 1 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon und 0,5 g 2-Amino-phenol in 10 ccm siedendem Amylalkohol (U., B., B. 39, 368). Gelbe Blättchen (aus Amylalkohol). F: 233°. Sehr wenig löslich in Benzol, Äther, Chloroform, schwer in Alkohol, etwas leichter in siedendem Eisessig. Die Lösung in Natronlauge ist rotbraun, in konz. Schwefelsäure weinrot gefärbt. — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure  $CO \cdot C_6H_5$ entsteht 5.7-Dinitro-4-oxy-9-phenyl-acridin (Syst. No. 3121). Beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge erhält man das 2-Nitro-4-benzoyl-phenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst.  $NO_2$ No. 4286).
- 3.5-Dinitro-2-[4-amino-anilino]-benzophenon  $C_{19}H_{14}O_5N_4=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 1 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon und 0.8 g p-Phenylendiamin in 10 ccm siedendem Amylalkohol (U., B., B. 39, 365). — Braunviolette bis rotbraune Nadeln (aus Toluol). F: 221°. Sehr schwer löslich in Äther, Ligroin, Alkohol, leicht in siedendem Toluol und Eisessig. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° 5.7-Dinitro-2-amino-9-phenyl-acridin (Syst. No. 3401).
- 3.5-dinitro-benzophenon und 0,6 g (1 Mol.-Gew.) p-Phenylendiamin in 20 ccm siedendem Amylalkohol (U., B., B. 39, 367). — Ziegelrote Blättchen (aus Anilin). F: 318°. Unlöslich in Alkohol,  $C_0H_5$  NO<sub>2</sub> Ather, Chloroform, sehr wenig löslich in Toluol und Eisessig, schwer in siedendem Anilin; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun. — Liefert mit konz. Schwefelsäure bei 100° die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3501).

$$C_{e}H_{5}$$
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{2}N$ 
 $O_{3}N$ 
 $O_{4}N$ 
 $O_{5}N$ 
 $O_{5}N$ 
 $O_{5}N$ 
 $O_{6}N$ 

#### 3-Amino-benzophenon und seine Derivate.

- 3-Amino-benzophenon  $C_{13}H_{11}ON=C_8H_5\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3-Nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 425) mit salzsaurem Zinnchlorür (Getey, Köntos, B. 18, 2401). Gelbe, verfülzte Nadeln (aus viel heißem Wasser). F: 87°; schwer löslich in Wasser, viel leichter in Alkohol und Äther (G., K.). Läßt sich durch Diazotierung in schwefelsaurer Lösung und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung auf 35° in 3-Oxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 157) überführen (Smith, B. 24, 4044). Hydrochlorid. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 187° (G., K.).
- **3-Dimethylamino-benzophenon**  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus seinem Jodmethylat (s. u.) durch Erhitzen im Vakuum auf  $205^\circ$  (Baeyer, A. **354**, 189). Hellgelbliche Tafeln (aus Alkohol). F:  $47^\circ$ . Liefert bei der Reduktion in verdünnter alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam 3-Dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696).
- Jodmethylat, Trimethyl-[3-benzoyl-phenyl]-ammoniumjodid  $C_{16}H_{18}ONI = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_3I$ . B. Man behandelt 3-Amino-benzophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge und setzt das Reaktionsprodukt mit Kaliumjodid um (B., A. 354, 188). Nadeln (aus Alkohol).
- 4.4'-Dichlor-3-amino-benzophenon  $C_{13}H_9ONCl_2=C_8H_4Cl\cdot CO\cdot C_8H_3Cl\cdot NH_2$ . B. Aus 4.4'-Dichlor-3-nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) durch Reduktion mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Montagne, R. 21, 27). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140,5°.  $Kp_{11}$ : 280°. Unlöslich in verdünnten Säuren. Liefert beim Erhitzen mit Kaliumpermanganatlösung 4-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 340).
- 3'-Brom-x.x'-dinitro-3-amino-benzophenon  $C_{13}H_8O_5N_3Br=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot C_6H_8$  (NO<sub>2</sub>)·NH<sub>2</sub>. B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 3.3'-Dibrom-x.x'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) mit 25% igem wäßrigem Ammoniak und Alkohol im geschlossenen Rohr auf 130% (Kunckell, B. 37, 3485). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 250%. Schwer löslich in konz. Salzsäure.
- **3-Amino-**a.a-bis-äthylsulfon-diphenylmethan  $C_{17}H_{21}O_4NS_2=C_6H_5\cdot C(SO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Nitro-a.a-bis-äthylsulfon-diphenylmethan (Bd. VII, S. 430) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Posner, B. 35, 2353, 2354). Fast weißes krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 183—184°. Hydrochlorid. Nadeln. F: 201°. Sehwer löslich in verd. Salzsäure.

#### 4-Amino-benzophenon und seine Derivate.

4-Amino - benzophenon  $C_{13}H_{11}ON = C_{8}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$ . B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) mit Zinn und Eisessig (Baeyer, Villiger, B. 37, 605; vgl. Bae., Löhr, B. 23, 1626). Durch Erhitzen von Benzanilid (Bd. XII, S. 262) mit Benzoylchlorid und Zinkchlorid erhält man 4-Benzamino-benzophenon (S. 83) (Higgin, Soc. 41, 133); ebendieses entsteht nehen 2-Benzamino-benzophenon beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Anilin mit 2 Mol. Gew. Benzoylchlorid, zweckmäßig unter Zusatz von Zinkeblorid, auf 220—230° (Chattaway, Soc. 85, 394); man zerlegt das 4-Benzamino-benzophenon durch Erhitzen mit verd. Salzsäure (Hig.; vgl. Ch.). 4-Amino-benzophenon entsteht ferner durch Erhitzen aquimolekularer Mengen von Phthalanil (Syst. No. 3210) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Zinkchlorid auf 180° und Kochen des entstandenen 4-Phthalylamino-benzophenons (Syst. No. 3211) mit alkoh. Kali (Doebner, A. 210, 267). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 124° (Doe., A. 210, 268), 123° (Hig.). Schwer löslich in kaltem Wasser, viel leichter in heißem, sehr leicht in Alkohol, Äther, Eisessig (Doe., A. 210, 268). — Liefert beim Erhitzen mit der fünffachen Menge trocknen Chlorzinks zum Schmelzen neben anderen Zersetzungsprodukten Benzoesäure und Benzanilid (Bd. XII, S. 262) (DINGLINGER, A. 311, 153; vgl. auch Doe., A. 210, 276). Läßt sich durch Diazotierung in verd. Schwefelsäure und Erwärmen der Diazoniumsulfatlösung (Doe., A. 210, 274) auf 35—40° (SMITH, B. 24, 4039) in 4-Oxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 158) überführen. Gibt beim Kochen in alkoh. Lösung mit alkalischer Hydroxylaminlösung zwei stereoisomere Oxime (S. 82) (Smith, B. 24, 4038). — Wird beim Kochen mit Chloroform und alkoholischem Kali in 4-Carbylaminobenzophenon (S. 83) übergeführt (Doe., A. 210, 271). Liefert beim Erhitzen mit Pyrogallol in konz. Salzsäure auf 100° einen auf Chrombeize violett ziehenden Farbstoff (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 58689; Frdl. 3, 149). Gibt beim Erwärmen mit 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid ein Produkt, aus dem beim Versetzen mit Anilin und Schwefelsäure unter heftiger Reaktion ein Farbsalz des 4.4'-Diamino-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 742) resultiert (Doe., B. 15, 238). Läßt sich durch Bebandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Essigsäure in dimeres Anhydro-[4-amino-triphenyl-carbinol] C<sub>38</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub> (Bd. XIII, S. 740) überführen (BAE., VI., B. 36, 2794). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 81152; Frdl. 4, 753.

- $2\,\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{11}\,\mathrm{O\,N} + \mathrm{H}_2\mathrm{S\,O}_4$ . Nadeln. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem (Doe., A. 210, 269). Salz der d-Camphersäure (Bd. IX, S. 745)  $2\,\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{11}\mathrm{O\,N} + \mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{16}\mathrm{O}_4$ . Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 116°; ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aceton;  $[a]_1^{\mathrm{B}}: +12,2^{\circ}$  (in Chloroform; p = 5) (Hilditch, Soc. 95, 337).  $2\,\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{11}\mathrm{O\,N} + 2\,\mathrm{H\,Cl} + \mathrm{Pt\,Cl}_4$ . Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (Doe., A. 210, 269).
- 4-Amino-benzophenon-oxime, Phenyl-[4-amino-phenyl]-ketoxime  $C_{13}H_{12}ON_2 =$  $C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ .
- a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht noben der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) bei 2-stdg, Kochen von 4-Amino-benzophenon, gelöst in Alkohol, mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge (SMITH, B. 24, 4038). — Prismen (aus Alkohol). F: 168°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Äther und Eisessig.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 126°; in Alkohol viel löslicher als das höherschmelzende Isomere (S., B. 24, 4039).
- **4-Dimethylamino-benzophenon**  $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Entsteht beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Benzoesäure und Dimethylanilin mit Phosphorpentoxyd im geschlossenen Rohr auf 180-200° (O. FISCHER, A. 206, 88) neben anderen Produkten 1). Durch Digerieren von 4-Amino-benzophenon mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr bei 1000 und Schmelzen des entstandenen 4-Dimethylamino-benzophenon-jodmethylats (S. 83) (DOEENER, A. 210, 270). Bei der Destillation der 4'-Dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) mit Barythydrat (LIMPRICHT, SRYLER, A. 807, 307) oder bei der trocknen Destillation des Bariumsalzes dieser Säure (Haller, Guyor, C. r. 126, 1248; Bl. [3] 25, 170). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Carbinolbase des Malachitgrüns, Bd. XIII, S. 743) mit konz. Salzsäure auf 180° (Doebner, A. 217, 257). — Darst. Man erhitzt 20 Tle. Benzanilid mit 40 Tln. Dimethylamilin und 20 Tln. Phosphoroxychlorid, so daß die Temperatur des Gemisches nicht 120° überschreitet, kocht nach Beendigung der Reaktion 1—2 Stunden und zerlegt das zunächst entstandene Anil C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> durch Eintragen in warme verdünnte Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 45). — Blätter (aus Alkohol). F:90° (D., A. 217, 257), 91° (LI., SEY.), 92° (H., GU.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem Alkohol und in Ather (D., A. 217, 257). Sehr schwache Base, wird aus der Lösung in konzentrierten Mineralsäuren durch Wasser gefällt (D., A. 217, 258). — Liefert bei der Reduktion in alkoh. Lösung mit 3% jegem Natrium-amalgam 4-Dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696) (Albrecht, B. 21, 3293). Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-dimethylamino-phenyl]äthylenglykol (Bd. XIII, S. 824), beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol α.β-Diphenyl-α.β-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-āthylen (Bd. XIII, S. 292) (Will-STÄTTER, GOLDMANN, B. 39, 3768). Gibt beim Erhitzen mit einer Lösung von Oxalylchlorid in Petroläther oder Ather 4-Dimethylamino-benzophenonchlorid C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CCl<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (vgl. Bd. XIII, S. 903), dessen salzsaures Salz man aus der Lösung durch Einleiten von Chlorwasserstoff als äußerst feuchtigkeitsempfindlichen, bei 110-1200 schmelzenden, farblosen Niederschlag erhält (STAUDINGER, B. 42, 3980). Wird durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 130° in 4-Dimethylamino-benzophenon-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 1928) übergeführt (WI., Go., B. 39, 3773). Verbindet sich mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung zu 4-Dimethylamino-benzophenon-jodmethylat (S. 83) (D., A. 210, 270). Wird durch Erwärmen mit Phosphortrichlorid auf 60—70° in ein Produkt übergeführt, das beim Erhitzen mit Dimethylanilin Malachitgrün (Bd. XIII, S. 743) liefert (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27789; Frdl. 1, 84). Kondensation mit aromatischen Aminen in Gegenwart von konz. Schwefelzi 105; Frui. 1, 04). Konuensuton mit aromatischen Aminen in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu Farbstoffen: Lemoult, C. r. 132, 887. 4-Dimethylamino-benzophenon läßt sich durch Methylmagnesiumjodid in Äther + Benzol zunächst in Methyl-phenyl-[4-dimethylamino-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 713) überführen, das bei 130° unter Wasserabspaltung in a-Phenyl-a-[4-dimethylamino-phenyl]-äthylen (Bd. XII, S. 1333) übergeht (Fecht, B. 40, 3902). Über Bildung von analogen Äthylenderivaten durch Einw. von magnesiumorganischen Verbindungen auf 4-Dimethylamino-benzophenon vgl. Busignies, C. r. 149, 349.

  C15 H15 ON + HCl. Krystalle. F: 129—130° (STAUDINGER, B. 42, 3981).
- 4 Dimethylamino benzophenon anil  $C_{21}H_{20}N_2=C_8H_6\cdot C(:N\cdot C_6H_5)\cdot C_8H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Erhitzen von Benzanilid mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster

<sup>1)</sup> Nach dem für die 4. Auflage dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] beweist NEUNDLINGER (A. 409, 182), daß das von Fischer erhaltene 4-Dimethylamino-benzophenon durch Benzoesäure-methylanilid und 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan verunreinigt war.

- Farbw., D. R. P. 44751; Frdl. 1, 46). Gelbliches Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 151°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 4-Dimethylamino-benzophenon-[2.4-dimethyl-anil]  $C_{23}H_{24}N_2 = C_8H_5 \cdot C[:N \cdot C_6H_3 \cdot (CH_3)_2] \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Benz-asymm.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1119) und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (H. F., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 46). Gelbliches Krystallpulver. F: 121°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 4-Dimethylamino benzophenon a-naphthylimid  $C_{25}H_{22}N_2=C_8H_5\cdot C(:N\cdot C_{10}H_7)\cdot C_8H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Benzoyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1233) und Dimethylamilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (H. F., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 46). Gelbliches Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 167°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 4-Dimethylamino-benzophenon-oxim  $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzophenon, salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge in alkoholisch-wäßriger Lösung (Merck, D. R. P. 167053; C. 1906 I, 720). Farblose Prismen. F: 152—154°. Bei der Einw. von Reduktionsmitteln entsteht 4-Dimethylamino-benzhydrylamin (Bd. XIII, S. 246).
- 4-Dimethylamino-benzophenon-jodmethylat, Trimethyl-[4-benzoyl-phenyl]-ammoniumjodid  $C_{16}H_{18}ONI=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_8I$ . B. Aus 4-Amino-benzophenon und Methyljodid in methylalkoholischer Lösung im Druckrohr bei 100° (Doebner, A. 210, 269). Tafeln (aus heißem Wasser). Schmilzt bei 181° und zerfällt dabei in Methyljodid und 4-Dimethylamino-benzophenon. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 4-Diäthylamino-benzophenon  $C_{17}H_{19}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Entsteht, neben Diäthylanilin, beim Erhitzen von 4.4'-Bis-diäthylamino-triphenylearbinol (Bd. XIII, S. 746) mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 180° (Doebner, A. 217, 265). Durch Erwärmen von Benzanilid mit Diäthylanilin und Phosphoroxychlorid und Zersetzen des entstandenen Anils mit verdünnter Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 46). Krystalle (aus Alkohol). F: 78° (D.), 78—79° (H. F.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (D.).
- Oxim  $C_{17}H_{20}ON_2 = C_8H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_8H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Diåthylamino-benzophenon mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge in alkoholisch-wäßriger Lösung (Merck, D. R. P. 167053; C. 1906 I, 720). Farblose Nadeln. F: 175—177°.
- 4-Methylanilino-benzophenon  $C_{20}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von Benzanilid mit Methyldiphenylamin (Bd. XII, S. 180) und Phosphoroxychlorid und Spaltung des entstandenen Anils mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 46). Gelblichweiße Krystalle (aus Petrolnaphtha). F: 82°. Kaum noch basisch.
- 4-Methylbenzylamino-benzophenon  $C_{21}H_{19}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von Benzanilid mit Methylphenylbenzylamin (Bd. XII, S. 1024) und Phosphoroxychlorid und Zerlegung des entstandenen Anils mit verdünnter Salzsäure (H. F., D. R. P. 41751; Frdl. 1, 46). Gelblichweiße Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 78—79°. Kaum basisch. Fast unlöslich in Salzsäure.
- 4-Carbylamino-benzophenon, 4-Isocyan-benzophenon  $C_{14}H_9ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4$ . N:C<. B. Beim Kochen von 10 g 4-Amino-benzophenon mit 8 g Chloroform und alkoh. Kali; der Alkohol wird verdunstet, der Rückstand mit Wasser versetzt und das 4-Carbylamino-benzophenon durch Ather ausgeschüttelt (DOEBNER, A. 210, 271). Nadeln (aus stark verdünntem Alkohol). Riecht nur in der Wärme widerlich. F: 118—119°. Mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer in Petroläther. Sehr beständig gegen Alkalien. Wird von Mineralsäuren in Ameisensäure und 4-Amino-benzophenon gespalten.
- 4-Acetamino-benzophenon  $C_{15}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzophenon mit 1 Mol.-Gew. Acetylchlorid (Doebner, A. 210, 270). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 153°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.
- **4** Propionylamino benzophenon  $C_{18}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$ . Farblose Platten (aus Alkohol). F: 139° (Chattaway, Soc. 85, 397).
- 4-Benzamino-benzophenon  $C_{20}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Anilin mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid auf 220—230°, zweckmäßig unter Zusatz von Zinkchlorid, neben 2-Benzamino-benzophenon (Chattaway, Soc. 85, 394). Durch Erhitzen von Benzanilid (Bd. XII, S. 262) mit Benzoylchlorid und Zinkchlorid (Higgin, Soc. 41, 133). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-benzophenon und Benzoylchlorid (Doebner, A. 210, 271). Blättchen (aus Alkohol). F: 152° (D.), 150° (H.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem Alkohol, in Benzol und Eisessig (D.). Wird durch alkoh. Alkali (D.) oder verd. Salzsäure (H.) in Benzoesäure und 4-Amino-benzophenon gespalten.

- 4-Äthoxalylamino-benzophenon, [4-Benzoyl-phenyl]-oxamidsäure-äthylester  $C_{17}H_{15}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-benzophenon und Oxalester (Bd. II, S. 535) im Druckrohr bei 200° (Dinglinger, A. 311, 148). Blättchen (aus Alkohol). F: 112°. Löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und Äther.
- 4 Carbomethoxyamino benzophenon, [4 Benzoyl phenyl] carbamidsäuremethylester  $C_{15}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-benzophenon und Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) in absol. Alkohol bei Zimmertemperatur (DINGLINGER, A. 311, 148). Blättchen (aus Alkohol). F: 155°. Zerfällt beim Schmelzen in Methylalkohol und 4-Benzoyl-phenylisocyanat (s. u.).
- 4-Carbäthoxyamino-benzophenon, [4-Benzoyl-phenyl]-carbamidsäure-äthylester, [4-Benzoyl-phenyl]-urethan  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B$ . Aus 4-Amino-benzophenon und Chlorameisensäureäthylester in Äther (Doebner, A. 210, 273). Aus 4-Benzoyl-phenylisocyanat (s. u.) und Äthylalkohol (Dinglinger, A. 311, 149). Blätter (aus Alkohol). F: 189°; schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in heißem Alkohol, leicht in Chloroform, Äther und siedendem Eisessig (Doe.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in 4-Amino-benzophenon, Kohlendioxyd und Äthylalkohol (Doe.).
- N.N'-Bis-[4-benzoyl-phenyl]-harnstoff  $C_{27}H_{20}O_3N_2=(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH)_2CO$ . Beim Erhitzen von 4-Amino-benzophenon mit 4-Benzoyl-phenylisocyanat (s. u.) in Benzollösung oder beim Einleiten von Chlorkohlenoxyd (Bd. III, S. 13) in die siedende Lösung von 4-Amino-benzophenon in wasserfreiem Benzol (DINGLINGER, A. 311, 150). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 189°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwieriger in Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther.
- 4-Thioureido-benzophenon, [4-Benzoyl-phenyl]-thioharnstoff  $C_{14}H_{12}ON_2S=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CS\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 4-Benzoyl-phenylsenföl (s. u.) mit alkoh. Ammoniak (Dr., A. 311, 151). Blättchen. F: 198°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol.
- N.N'-Bis-[4-Benzoyl-phenyl]-thioharnstoff  $C_{27}H_{20}O_2N_2S = (C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6H_4 \cdot \text{NH})_2\text{CS}$ . B. Bei mehrtägigem Kochen von 4-Amino-benzophenon mit Schwefelkohienstoff und absol. Alkohol unter Zusatz von etwas Kali (Doebner, A. 210, 273). Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 166°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, leichter in Chloroform.
- 4-Carbonylamino-benzophenon, 4-Benzoyl-phenylisocyanat, 4-Benzoyl-phenyl-carbonimid  $C_{14}H_9O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N:CO.$  B. Aus [4-Benzoyl-phenyl]-carbamidsäuremethylester (s. o.) durch Schmelzen (DINGLINGER, A. 311, 149). Gelbes, körniges Pulver (aus Benzol). F: 2016. Unlöslich in Petroläther, löslich in Äther. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren teilweise.
- 4-Thiocarbonylamino-benzophenon, 4-Benzoyl-phenylisothiocyanat, 4-Benzoyl-phenylsenföl  $C_{14}H_9ONS = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N:CS$ . B. Aus N.N'-Bis-[4-benzoyl-phenyl]-thioharnstoff (s. o.) beim Destillieren mit Phosphorsäure (D: 1,7) (DI., A. 311, 150). Krystalle (aus Äther oder Benzol). F: 122°.
- 4-Benzoyl-anil des Cinnamoylameisensäure-[4-benzoyl-anilids], a-[4-Benzoyl-phenylimino]- $\beta$ -benzal-propionsäure-[4-benzoyl-phenylamid]  $C_{38}H_{26}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C(:N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH:CH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-benzophenon mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure in absolut-alkoholischer Lösung (D1., A. 311, 152). Weiße Nadeln (aus Eisessig). F: 180°.
- 4-[Acetyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{15}H_{12}O_2NCl=C_8H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NCl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man gibt eine alkoholische Lösung von 4-Acetamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (Chattaway, Soc. 85, 396). Farblose Platten (aus Petroläther). F: 124° (Ch., Soc. 85, 396). Lagert sich beim Stehen in Chloroform-Eisessiglösung in 3-Chlor-4-acetamino-benzophenon um (Ch., Soc. 85, 342).
- 4-[Propionyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{16}H_{14}O_2NCl=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NCl\cdot CO\cdot C_2H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Propionylamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (CH., Soc. 85, 397). Farblose Prismen (aus Petroläther). F: 129°.
- 4-[Benzoyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{20}H_{14}O_2NCl=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NCl\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Benzamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gekühlten Kaliumhypochloritlösung (Ch., Soc. 85, 397). Farblose Platten (aus Petroläther). F: 107°.

- $\textbf{4-[Acetyl-brom-amino]-benzophenon} \ C_{15}H_{12}O_{2}NBr = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot C_{8}H_{4} \cdot NBr \cdot CO \cdot CH_{3}.$ B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Acetamino-benzophenon zu einer etwas Quecksilberoxyd enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., Soc. 85, 397). — Blaßgelbe Platten aus Chloroform + Petroläther). F: 151°.
- 4-[Propionyl-brom-amino]-benzophenon  $C_{16}H_{14}O_2NBr=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NBr\cdot CO\cdot C_2H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Propionylamino-benzophenon zu einer etwas Quecksilberoxyd enthaltenden Lösung von unterbromiger Säure (CH., Soc. 85, 397). — Blaßgelbe Platten (aus Petroläther). F: 123°.
- 4 [Benzoyl brom amino] benzophenon  $C_{20}H_{14}O_2NBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot N_6H_4 \cdot NBr \cdot CO \cdot N_6H_4$ C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>. B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Benzamino-benzophenon zu einer etwas Quecksilberoxyd enthaltenden Lösung von unterbromiger Saure (CH., Soc. 85, 397). — Gelbe Platten (aus Chloroform + Petrolather). F: 93°.
- $\textbf{4-Benzolsulfamino-benzophenon} \quad C_{19}H_{15}O_{3}NS \\ = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot SO_{2}\cdot C_{6}H_{5}.$ Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 156° (CH., Soc. 85, 397).
- 4-p-Tuluolsulfamino-benzophenon  $C_{29}H_{12}O_3NS=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 184° (CH., Soc. 85, 398).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-[(d-Campher)-}\beta\text{-sulfonylamino]-benzophenon^1)} & C_{23}H_{25}O_4NS = \\ C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_8H_{13} & CO\cdot C_6H_2\cdot B. & Man \ \text{erhitzt} \ \text{4-Amino-benzophenon} \ \text{mit} \ [\text{d-Camber-lambda}] \\ C_6H_2\cdot C_6H_3\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_8H_{13} & CO\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3 & CO\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3 & CO\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3 & CO\cdot C_6H$ pher]-β-sulfochlorid (Bd. XI, S. 316) auf dem Wasserbade (Hilditch, Soc. 95, 339). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F:  $168^{\circ}$ .  $\lceil a \rceil_{2}^{n}$ :  $+57.1^{\circ}$  (in Chloroform; p=5).
- **4-[Benzolsulfonyl-chlor-amino]-benzophenon**  $C_{19}H_{14}O_3NClS = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NCl$  $SO_2 \cdot C_6H_5$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-Benzolsulfamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (CHATTAWAY, Soc. 85, 397). — Farblose Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 114°.
- 4-[p-Toluolsulfonyl-chlor-amino] benzophenon  $C_{20}H_{16}O_3NCIS = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 NCI \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 4-p-Toluolsulfamino-benzophenon zu einer überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden, gekühlten Lösung von Kaliumhypochlorit (CH., Soc. 85, 398). — Farblose Platten (aus Chloroform — Petrolather). F: 116°.
  - **4-Nitrosamino-benzophenon**  $C_{13}H_{10}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NO$  s. Syst. No. 2200.
- 3-Chlor-4-amino-benzophenon  $C_{13}H_{10}ONCl=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3Cl\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Chlor-4-acetamino-benzophenon durch Kochen mit alkoh. Salzsäure (Chattaway, Soc. 85, 342). - Farblose Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 140°.
- 3-Chlor-4-acetamino-benzophenon  $C_{15}H_{12}O_2NCl = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . Aus 4-[Acetyl-chlor-amino]-benzophenon (S. 84) beim Stehen in Chloroform-Eisessiglösung (CH., Soc. 85, 342). — Farblose Platten (aus Alkohol). F: 99,5%.
- 3-Chlor-4-propionylamino-benzophenon  $C_{16}H_{14}O_3NCl = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$ . Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 107,5° (Ch., Soc. 85, 343).
- 3 Chlor 4 benzamino benzophenon  $C_{20}H_{14}O_{2}NCl = C_{8}H_{5}\cdot CO\cdot C_{8}H_{3}Cl\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ . Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 126°; schwer löslich in Alkohol (CH., Soc. 85, 342).
- NCI CO CH3. B. Aus 3-Chlor-4-acetamino-benzophenon in alkoh. Lösung und einer eiskalten, überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden Lösung von Kaliumhypochlorit (Ch., Soc. 85, 342). — Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F:102°. — Verwandelt sich beim Erhitzen in chlorwasserstoffhaltigem Eisessig auf 130-140° in 3.5-Dichlor-4-acetamino-benzophenon.
- 3-Chlor-4-[propionyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{16}H_{13}O_2NCl_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3Cl \cdot$ NCl·CO·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus 3-Chlor-4-propionylamino-benzophenon in alkoh. Lösung und einer eiskalten, überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden Lösung von Kaliumhypochlorit (CH., Soc. 85, 343). — Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 1149.
- $\bf 3$  Chlor-4-[benzoyl-chlor-amino] benzophenon  $\rm C_{20}H_{19}O_2NCl_2 = \rm C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3Cl \cdot NCl \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$ . Aus 3-Chlor-4-benzamino-benzophenon in alkoh. Lösung und einer eiskalten, überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden Lösung von Kaliumhypochlorit (CH., Soc. 85, 343). — Farblose Prismen (aus Petroläther). F: 123°.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Campher" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 117.

- 3.5-Dichlor-4-amino-benzophenon  $C_{13}H_9ONCl_2=C_8H_5\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot NH_2$ . B. Aus 3.5-Dichlor-4-acetamino-benzophenon durch Kochen mit alkoh. Salzsäure (CH., Soc. 85, 345). Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 137°.
- 3.5-Dichlor-4-acetamino-benzophenon  $C_{15}H_{11}O_2NCl_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen einer Lösung von 3-Chlor-4-[acetyl-chlor-amino]-benzophenon in chlorwasserstoffhaltigem Eisessig auf 130—140° (CH., Soc. 85, 344). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.
- 3.5-Dichlor-4-[acetyl-chlor-amino]-benzophenon  $C_{15}H_{10}O_2NCl_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_8H_2Cl_2\cdot NCl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man gibt eine alkoh. Lösung von 3.5-Dichlor-4-acetamino-benzophenon zu einer eiskalten, überschüssiges Kaliumdicarbonat enthaltenden Kaliumhypochloritlösung (CH., Soc. 85, 345). Farblose Platten (aus Chloroform + Petroläther). F: 118°.
- 3-Nitro-4-amino-benzophenon  $C_{13}H_{10}O_3N_2=C_5H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Brom-3-nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) und alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 130° (Schöpff, B. 24, 3772). Gelbe Nädelchen. F: 135°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- 3-Nitro-4-äthylamino-benzophenon  $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_8H_5\cdot CO\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Brom-3-nitro-benzophenon und alkoh. Äthylamin (SCH., B. 24, 3772). Gelbe Nadeln. F: 99—100°.
- 3-Nitro-4-anilino-benzophenon  $C_{19}H_{14}O_3N_2=C_6H_6\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_8H_5$ . Beim Kochen von 4-Brom-3-nitro-benzophenon mit Anilin (Sch., B. 24, 3772). Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 157°.
- 3'-Nitro-4-dimethylamino-benzophenon  $C_{15}H_{14}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von [3-Nitro-benzoesäure]-anilid (Bd. XII, S. 267) mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid im Wasserbade und Zerlegung des entstandenen Produkts mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 42853; Frdl. 1, 598). Gelbes Krystallpulver. F: 173°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4'-Brom-3-nitro-4-amino-benzophenon  $C_{13}H_9O_3N_2Br = C_6H_4Br\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Aus 4.4'-Dibrom-3-nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 426) mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 130° (Schöpff, B. 24, 3773). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 171°.
- 4'-Brom-3-nitro-4-anilino-benzophenon  $C_{10}H_{13}O_3N_2Br=C_0H_4Br\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_0H_5$ . B. Aus 4.4'-Dibrom-3-nitro-benzophenon und Anilin (Sch., B. 24, 3773). Gelbe Nadeln. F: 180°.
- 3.5 Dinitro 4 amino benzophenon  $C_{13}H_9O_6N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) in Alkohol beim Kochen mit wäßr. Ammoniak (Ullmann, A. 366, 99). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol, Benzol und Eisessig mit gelber Farbe.
- 3.5-Dinitro-4-anilino-benzophenon  $C_{19}H_{13}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Beim Kochen von 4-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon mit Anilin in Alkohol (U., A. 366, 99). Orangegelbe Nadeln. F: 211°. Kaum löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol und Eisessig.
- 3.5 Dinitro 4 [2 oxy-anilino] benzophenon  $C_{19}H_{13}O_6N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon und 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) in Alkohol (U., A. 366, 100). Ziegelrote Krystalle. F: 220° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, leicht in heißem Eisessig. Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge das 4-Nitro-2-benzoyl-phenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4286).
- 3.5 Dinitro 4 [2 mercapto anilino] benzophenon  $C_{10}H_{13}O_5N_3S = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SH$ . B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-benzophenon und salzsaurem 2 Amino thiophenol in siedendem Alkohol (U., A. 366, 101). Gelbe Krystalle. F: gegen 200° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Eisessig und Benzol mit Orangefarbe. Liefert beim Kochen mit Alkohol und Natronlauge das 4-Nitro-2-benzoyl-phenthiazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. S. S. CO \cdot C\_6H\_5 + 286).
- 3'-Brom-x.x'-dinitro-4-amino-benzophenon  $C_{13}H_8O_5N_3Br=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Durch 12-stdg. Erhitzen von 3.4'-Dibrom-x.x'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) oder von 4'-Chlor-3-brom-x.x'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) mit konzentriert-wäßrigem Ammoniak und etwas Alkohol auf 130° (Kunckell, B. 37, 3485). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 240°. Schwer löslich in Alkohol, Eisessig; unlöslich in Chloroform.

#### Diaminoderivate des Benzophenons.

#### 2.2'-Diamino-benzophenon und seine Derivate.

2.2′-Diamino-benzophenon  $C_{13}H_{12}ON_2 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Bei der Reduktion von 2.2′-Dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 427) mit Zinn und Salzsäure (STAEDEL, A. 218, 349) oder mit Eisenpulver und Eisessig (HEYL, J. pr. [2] 59, 436). Entsteht neben 2.2′-Diamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 237) bei der Behandlung von 2.2′-Dinitro-diphenylmethan (Bd. V, S. 595) mit Eisen und Essigsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bertram, J. pr. [2] 65, 331). — Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol), gelbe Säulen (aus Benzol). F: 134—135° (St., A. 263, 171), 132—133° (HEYL, J. pr. [2] 59, 438). — Beim Erhitzen von 2.2′-Diamino-benzophenon mit Zinkstaub entsteht (neben anderen Produkten) Acridin (Syst. No. 3088) (St., B. 27, 3362). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder mit ZinCl<sub>2</sub> entsteht Acridon (Syst. No. 3187) (St., B. 27, 3362). Läßt sich durch Diazotierung in Bis-diazoniumsalze (Syst. No. 2200) überführen (H., B. 31, 3033; J. pr. [2] 59, 444; B., J. pr. [2] 65, 338). Wird durch Diazotieren und darauffolgendes Verkochen mit Wasser in 1-Oxyfluorenon (Bd. VIII, S. 188) und Xanthon (Syst. No. 2467) übergeführt (St., A. 283, 175; B. 28, 111; H., B. 31, 3034; J. pr. [2] 59, 441). Läßt sich nicht in ein Oxim oder Phenylhydrazon verwandeln (B., J. pr. [2] 65, 340). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2HCl$ . Weiße, am Licht sich rötende Blättchen. Wird beim Kochen mit Wasser oder Alkohol zerlegt (B., J. pr. [2] 65, 335; vgl. St., A. 218, 349). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2HBr$ . Blätter. Wird durch Wasser und Alkohol bereits bei gewöhnlicher Temperatur zerlegt (B., J. pr. [2] 65, 335). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2C_{6}H_{3}ON_3$ . Orangefarbene Nadelbüschel (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 164 und 165°; leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser, schwer in Äther (B., J. pr. [2] 65, 337).

2.2'-Bis-dimethylamino-benzophenon, Tetramethyl-2.2'-diamino-benzophenon  $C_{1\gamma}H_{20}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_5H_4]_2CO$ . B. Aus bromwasserstoffsaurem 2.2'-Diamino-benzophenon durch Methylalkohol im Druckrohr bei 100° (Berteam, J. pr. [2] 65, 340). Aus N.N-Dimethyl-anthranilsäure-methylester (Syst. No. 1894) und 2-Dimethylamino-phenylmagnesium-jodid (Syst. No. 2337) in Äther (Baeyer, B. 38, 2764). — Gelbe Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118° (Be.), 122° (Bae, B. 38, 2765; A. 354, 192). Mit Wasserdampf flüchtig (Be.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser (Be.). In Eisessig mit gelber Farbe löslich; in Mineralsäuren farblos löslich (Bae., B. 38, 2765). — Wird bei gelinder Reduktion nicht angegriffen, bei energischer unter Abspaltung von Dimethylanilin zersetzt (Be.). Gibt kein Oxim, Phenylhydrazon oder Imid (Be.). —  $C_{17}H_{20}ON_2 + 2H_2SO_4$ . Weißgelbe Nädelchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (Be.). — Pikrat  $C_{17}H_{20}ON_2 + 2C_6H_3O_7N_3$ . Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160—162°; löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther und Wasser (Be.).

2.2'-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 2.2'-Diamino-benzophenon und Essigsäureanhydrid (STAEDEL, A. 218, 349; Bertram, J. pr. [2] 65, 338). Aus 2.2'-Diamino-benzophenon, gelöst in Alkohol, mit etwas mehr als der bezeichneten Menge Thioessigsäure auf dem Wasserbade (Heyl, J. pr. [2] 59, 438). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol); gelbe Prismen (aus Essigester). F: 154° (H., B. 31, 3033; J. pr. [2] 59, 438; B.).

#### 2.3'-Diamino-benzophenon und seln Derivat.

2.3'-Diamino-benzophenon  $C_{13}H_{12}ON_2 = (H_2N \cdot C_8H_4)_2CO$ . B. Bei der Reduktion von 2.3'-Dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 427) mit Zinnehlorür und Salzsäure (STAEDEL, A. 283, 173). — Goldgelbe Täfelchen und Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Hydrochlorid. Gelbbraune, in Alkohol sehr leicht lösliche Täfelchen.

2.3'-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2CO$ . Säulchen. F: 167° (STAE., A. 283, 173).

#### 2.4'-Diamino-benzophenon und seine Derivate.

2.4'-Diamino-benzophenon  $C_{13}H_{12}ON_2 = (H_2N \cdot C_8H_4)_2CO$ . B. Bei der Reduktion von 2.4'-Dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 427) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Staedel, A. 283, 171). — Darst. 2.4'-Dinitro-benzophenon wird in Eisessig gelöst und durch Eingießen der Lösung in Wasser als sehr fein verteilter Niederschlag gefällt; zur innigen Mischung des getrockneten Niederschlages mit 3 Tln. Eisenpulver werden allmählich  $1^4/_2$  Tle. Eisessig hinzugegeben; zuletzt wird erwärmt, die mit Soda verriebene Masse mit Wasser angefeuchtet und mit Alkohol extrahiert (Benöhb, J. pr. [2] 65, 310). — Strohgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 128—129°; leicht löslich in Alkohol (St.). — Liefert weder ein Oxim noch ein Phenylhydrazon (B.). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2HBr$ . Tafelförmige Krystalle, die beim Trocknen Bromwasserstoff verlieren (B.).

- 2.4'-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 2.4'-Diamino-benzophenon durch Acetanhydrid (STAEDEL, A. 283, 172; BENÖHE, J. pr. [2] 65, 312) oder Thioessigsäure (B.). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 170° (B.).
- 5-Chlor-2-amino-4'-dimethylamino-benzophenon  $C_{15}H_{15}ON_2Cl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4$ CO · C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl · NH<sub>2</sub>. B. Durch Reduktion von 5-Chlor-3-[4-dimethylamino-phenyl]-anthranil (s. nebenstehende Formel) Cl · C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> · N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (Syst. No. 4345) mit Zinkstaub in saurer Lösung (ZINCKE, PRENNTZELL, B. 38, 4120). — Gelbliche Nadeln (aus verd. N. Essigsäure). F: 185°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, weniger leicht in Alkohol, Äther. —

Hydrochlorid, Tafeln, Wird von Wasser und Alkohol zerlegt.

**5-Chlor-4**'-dimethylamino - **2**-acetamino - benzophenon  $C_{17}H_{17}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot$  $NH \cdot C_8H_3Cl \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 5-Chlor-2-amino-4'-dimethylamino-benzophenon durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Z., P., B. 38, 4121). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig.

#### 3.3'-Diamino-benzophenon und seine Derivate.

**3.3'-Diamino-benzophenon**  $C_{13}H_{12}ON_2=(H_2N\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 3.3'-Dinitrobenzophenon (Bd. VII, S. 427) bei der Reduktion mit alkoh. Schwefelammonium (Chancel, A. 72, 281), mit Zinn und Salzsäure (Staedel, A. 194, 356) oder mit Zinnehlorür und Salzsäure (Gattermann, Rüdt, B. 27, 2296) in Eisessig (Baeyer, A. 354, 193). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170—171° (St., A. 283, 170), 173—174° (G., R.). Die aus Wasser oder Alkohol umkrystallisierte Verbindung schäumt beim Erhitzen auf; der Rückstand schmilzt bei 173° (B.). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (Ch.). — Wird von überschüssigem Natriumamalgam und Alkohol zu 3.3'- Diamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) reduziert (St., A. 218, 351). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2HCl$ . Tafeln (St., A. 194, 359). —  $C_{13}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbes Pulver (Ch.).

Oxim  $C_{13}H_{13}ON_3=(H_2N\cdot C_8H_4)_2C:N\cdot OH$ . Bei eintägigem Kochen von 3.3'-Diamino-benzophenon mit  $1^1/_2$  Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol unter Zusatz von etwas konz. Salzsäure (Münchmeyer, B. 20, 511). — Krystalle (aus Äther). F: 177—178°.

3.3'-Bis-dimethylamino-benzophenon, Tetramethyl-3.3'-diamino-benzophenon  $C_{17}H_{20}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CO$ . B. Man methyliert 3.3'-Diamino-benzophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge erschöpfend, führt das erhaltene methylschwefelsaure Salz mit Kaliumjodid in das entsprechende Jodid über und erhitzt letzteres im Vakuum (BAEYER, A. 354, 193). — Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 59—60°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Farblos löslich in Sauren.

3.3'-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 3.3'-Diamino-benzophenon und Essigsäureanhydrid (STARDEL, A. 194, 360). — Sechsseitige Doppelpyramiden. F: 226-227° (St., A. 283, 171).

#### 3.4'-Diamino-benzophenon und seine Derivate.

**3.4**′-Diamino-benzophenon  $C_{13}H_{12}ON_2 = (H_2N\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Bei der Reduktion von 3.4′-Dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 427) mit Zinnehlorür und Salzsäure (GATTERMANN, B. Bei der Reduktion RÜDT,  $B.\,27,\,2294$ ). — Nadeln mit  $H_2O$  (aus verd. Alkohol) (STAEDEL,  $A.\,283,\,174$ ). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 98—100°, und nach dem Entwässern bei 125—126° (ST.). Schmilzt bei 131—132° (BAEYER,  $A.\,354,\,179$ ). Leicht löslich in Alkohol (ST.).

3.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon, Tetramethyl-8.4'-diamino-benzophenon  $C_{17}H_{20}ON_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CO$ . B. Man erhitzt das Hydrobromid des 3.4'-Diamino-benzophenon benzophenons mit Methylalkohol im Druckrohr auf 140-145°, dann nach Zusatz von konz. Bromwasserstoffsäure auf die gleiche Temperatur und schließlich mit Ammoniak auf 180° (BAEYER, A. 354, 190). — Bräunlichgelbe Krystalle (aus Alkohol oder Äther). F: 77—78,5°. — Hydrochlorid. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 278—280° (Zers.). Wird von Wasser zersetzt. —  $C_{17}H_{20}ON_2+2HCl+PtCl_4+H_2O$ . Dunkelgoldgelbe Tafeln. Färbt sich bei 100° dunkel, zersetzt sich bei 200°.

3.4'-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}G_{16}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_2CO$ . Nådelchen (aus Alkohol). F: 2180 (GATTERMANN, RUDT, B. 27, 2294).

#### 4.4'-Diamino-benzophenon und seine Derivate.

4.4'-Diamino-benzophenon  $C_{13}H_{12}ON_2=(H_2N\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 4.4'-Dinitrobenzophenon (Bd. VII, S. 428) mit Zinn und Salzsäure unter Zusatz von Alkohol (Staedel. SAUER, B. 11, 1747; St., A. 218, 344) oder mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure (BILTZ. A. 296, 226). Bei der Einw. von Natronlauge und Wasserstoffsuperoxyd auf Parafuchsin (Bd. XIII, S. 750) (Georgeevics, B. 38, 886). Bei längerem Kochen von Parafuchsin oder von Fuchsin mit Salzsäure (Wichelhaus, B. 19, 110; 22, 988). — Prismatische Nadeln (aus verd. Alkohol). Hexagonal rhomboedrisch (Deecke, A. 296, 227; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 91). F: 237° (W., B. 19, 110; 22, 988), 239° (St., Haase, B. 23, 2578), 244° (korr.) (Blltz, A. 296, 226). Leicht löslich in Alkohol, etwas löslich in heißem Wasser, gar nicht in kaltem; zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (St., Sauer, B. 11, 1747; St., A. 218, 346). Läßt sich durch Behandeln mit salpetriger Säure in 4.4′-Dioxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 316) überführen (St., Sauer, St., A. 218, 354). Verwendung von 4.4′-Diamino-benzophenon zur Darstellung von Azofarbstoffen: Wichelhaus, D. R. P. 39958; Frdl. 1, 527. 4.4′-Diamino-benzophenon liefert beim Erhitzen mit salzsaurem m-Phenylendiamin einen braungelben Aeridinfarbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 89660; Frdl. 4, 1041). — C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl. Tafeln (St., Sauer, St., A. 218, 345). — C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nädelchen (aus Alkohol) (St., A. 218, 347). — C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl + 2 SnCl<sub>2</sub>. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (St., Sauer, St., A. 218, 345).

#### Funktionelle Derivate des 4.4'-Diamino-benzophenous.

- 4.4'-Bis-methylamino-benzophenon  $C_{15}H_{16}ON_2=(CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4)_2CO$ . B. Aus 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-benzophenon (S. 99) durch Kochen mit Mineralsäure (v. Braun, B. 37, 2677). Gelbe Krusten. F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, weniger in Äther, fast unlöslich in Petroläther. Die Lösungen in neutralen Mitteln und in Säuren sind stark gelb gefärbt. Liefert mit Bromcyan 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-benzophenon zurück.  $C_{15}H_{16}ON_2+2HCl+PtCl_4$ . Prismen, ziemlich löslich in Wasser.
- 4.4'-Bis-methylamino-benzophenon-imid  $C_{15}H_{17}N_3 = (CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4)_2C \cdot NH$ . B. Das Hydrochlorid entsteht durch Erhitzen eines Gemenges von 4.4'-Bis-methylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239), Schwefel, Kochsalz und Salmiak im Ammoniakstrome (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 68011; Frdl. 3, 92). Hydrochlorid. Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt tannierte Baumwolle grünstichig gelb.
- **4-Methylamino-4'-dimethylamino-benzophenon**  $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Bei schwachem Erwärmen von 4-Dimethylamino-4'-methylnitrosaminobenzophenon (S. 99) mit konz. Salzsäure und Alkohel (Herzberg, Polonowsky, B. 24, 3198). Blättchen (aus Alkohol). F: 203—204°.

# 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon, Tetramethyl-4.4'-diamino-benzophenon, Michlersches Keton $C_{14}H_{20}ON_2=\frac{1}{2}(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CO$ .

Bildung.

Man leitet in Dimethylanilin bei gewöhnlicher Temperatur solange Phosgen ein, bis die Gewichtszunahme der theoretisch erforderlichen Menge entspricht, fällt mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol um (Michler, B. 9, 716; Michler, Dupertus, B. 9, 1900; vgl. hierzu auch Michler, Moro, B. 12, 1168). Michlersches Keton entsteht auch bei Einw. von Chloranil auf 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) in der Wärme (Kliegl, B. 39, 1274). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Michlerschem Hydrol, Bd. XIII, S. 698) durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 125° (Rosenstehl, Bl. [3] 13, 273). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-imid (Auramin; S. 91) durch Einw. von verd. Mineralsäuren (Fehrmann, B. 20, 2848). Durch Erwärmen von [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anilid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoylchlorid (Syst. No. 1905) und Anilin oder aus 4-Dimethylamino-benzoesäure und Anilin] mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid und Zerlegen des Kondensationsproduktes (N-Phenyl-auramin) mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24, 25). Aus Krystallviolett (Bd. XIII, S. 755) beim Kochen mit Salzsäure (Wichelmaus, B. 19, 109) oder bei der Einw. von Natronlauge in Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd (v. Georgievics, B. 38, 886). Durch Erhitzen von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-glykolsäure-äthylester (Syst. No. 1911) mit konz. Schwefelsäure auf 140° (Guyot, C. r. 144, 1052, 1121; Bl. [4] 1, 935, 941).

Physikalische Eigenschaften.

Blättchen (aus Alkohol). F: 172—172,5° (Fehrmann, B. 20, 2845), 173—174° (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24, 25), 174° (korr.) (Graebe, B. 20, 3262; van Romburgh, R. 6, 366). Siedet unter erheblicher Zersetzung oberhalb 360° (Graebe, B. 20, 3262). Unlöslich in Wasser, mäßig löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther, sehr leicht in warmem Benzol (Fehrmann, B. 20, 2845). Absorptionsspektrum: Bally, Marsden, Soc. 93, 2111. Bindungsvermögen für Chlorwasserstoff: Kaufler, Kunz, B. 42, 391. Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: Vignon, Bl. [3] 7, 657.

Chemisches Verhalten.

Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Michlersches Hydrol, Bd. XIII, S. 698) (Michler, Dupertuis, B. 9, 1900; Nathansohn, P. Müller, B. 22, 1879; Möhlau, Heinze, B. 35, 360; Bielecki,

KOLENIEW, Anzeiger Akad. Wiss. Krakau 1908, 303; C. 1908 II, 877). Dieselbe Verbindung erhält man bei der Reduktion von MICHLEBschem Keton mit Natrium in Äthylalkohol (KLAGES, ALLENDORFF, B. 31, 1002) oder Amylalkohol (MÖHLAU, KLOPFER, B. 32, 2148) oder mit Zinkstaub in amylalkoholisch-alkalischer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 27032; Frdl. 1, 76). Bei der elektrolytischen Reduktion von MICHLERschem Keton entstehen im allgemeinen nebeneinander 4.4'-Bis-dimethyamino-benzhydrol (Kauffmann, Z. El. Ch. 4, 461; Elbs, Z. El. Ch. 7, 644; Elbs, Brandl, Z. El. Ch. 8, 786; Escherich, Moest, Z. El. Ch. 8, 850; Höchster Farbw., D. R. P. 168273; C. 1906 I, 1198) und Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]äthylenglykol (Bd. XIII, S. 824) (Escherich, Moest, Z. El. Ch. 8, 850). Durch Einhaltung geeigneter Versuchsbedingungen läßt sich die Bildung eines jeden der beiden Produkte auf Kosten des anderen stark begünstigen (Еscherich, Moest, Z. El. Ch. 8, 849). Beim Erhitzen von Michierschem Keton mit Zinkstaub entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) (NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1882). MICHLERsches Keton liefert mit 2 Mol.-Gew. Brom in Chloroform 3.3'(?)-Dibrom-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon (GRI-MAUX, C. r. 126, 1118), mit überschüssigem Brom in Eisessig 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-bisdimethylamino-benzophenon (Nathansonn, Müller, B. 22, 1883; vgl. Elion, R. 44 [1925], 101). Läßt man etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit unter guter Kühlung in die Lösung von Michlerschem Keton in verd. Salzsäure einfließen, so erhält man 4-Dimethylamino-4'-methylnitrosamino-benzophenon (S. 99) (Bischoff, B. 21, 2453; 22, 337; Herz-BERG, POLONOWSKY, B. 24, 3198). Beim Erwärmen von Michlerschem Keton mit der äquimolekularen Menge Salpeter in konz. Schwefelsäure erhält man 3-Nitro-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon (Nathansohn, P. Müller, B. 22, 1883; vgl. Kliegl, B. 39, 1266, 1267); mit 2 Mol.-Gew. Salpeter in konz. Schwefelsäure entsteht 3.3-Dinitro-4.4-bis-dimethylamino-benzophenon (S. 100) (GRIMAUX, C. r. 126, 1117; vgl. KLIEGL, B. 39, 1266, 1267). Beim Kochen von Michlerschem Keton mit 10—12 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) entsteht 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-benzophenon (S. 100) (VAN ROMBURGH, R. 6, 367). Zur Überführung von Michlerschem Keton in eine Mono- und eine Disulfonsäure vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 38789; Frdl. 1, 93. Durch Zusammenschmelzen von Michlerschem Keton mit Phosphorpentasulfid (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 39074; Frdl. 1, 97) oder durch Behandlung mit Phosphoroxychlorid und Einw. von Schwefelwasserstoff auf das Reaktionsprodukt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 40374; Frdl. 1, 97) entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (S. 100). Läßt sich durch Erhitzen mit Salmiak in Gegenwart von Chlorzink leicht in salzsaures Auramin (S. 91) überführen (Bd. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 29060; Frdl. 1, 99; vgl. D. R. P. 38433; Frdl. 1, 102; PRUD'HOMME, Bl. [3] 35, 668). Über die Geschwindigkeit der Abspaltung von Methylgruppen beim Kochen von Michlerschem Keton mit Jodwasserstoffsaure vgl. Goldschmiedt, M. 27, 859, 870. Durch Erhitzen von Michlerschem Keton mit 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid auf 170—175° erhält man 4-Dimethylamino-4'-methylbenzylamino-benzophenon; mit 2 Mol.-Gew. Benzylchlorid entsteht 4.4'-Bismethylbenzylamino-benzophenon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 72808; Frdl. 8, 84). Einw. von Thiophenol auf Michlesches Keton in Gegenwart von Phosphoroxychlorid: Votogek, Jelínek, B. 40, 410. Michlesches Keton liefert mit a-Naphthol in Gegenwart von Phosphoroxychlorid und Zinkehlorid a-Naphtholblau (S. 128) (Ewer & Pick, D. R. P. 31321; Fral. 1, 90; vgl. Noelting, Saas, B. 46 [1913], 96i). Läßt sich durch Einw. von Phosphorpentachlorid und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Brenzcatechin und konz. Schwefelsäure in Protoblau (Bd. XIII, S. 841) überführen (Sachs, Thonet, B. 37, 3332). Gibt beim Erhitzen mit Resorcin auf  $180^{\circ}$  Dimethylanilin, eine Verbindung  $C_{16}H_{20}O_3N_2$  (S. 91) und als Hauptprodukt eine braune, fluorescierende Substanz (R. MEYER, PFOTENHAUER, B. 40, 1448). Kondensiert sich mit 1.2.-, 2.3- und 2.7-Dioxy-naphthalin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid zu Diphenylnaphthylmethanfarbstoffen, die auf Chrombeize graublau bezw. blau bezw. grün färben (B. A. S. F., D. R. P. 59868; Frdl. 3, 147). Mit Pyrogallol entsteht auf analoge Weise ein Triphenylmethanfarbstoff, der auf Chrombeize violett färbt (B. A. S. F., D. R. P. 59869). Derselbe Farbstoff wird aus Michlerschem Keton und Pyrogallol beim Erwärmen in verdünnter salzsaurer oder schwefelsaurer Lösung erhalten (G. f. chem. Ind., D. R. P. 61326; Frdl. 3, 150). Beim Erhitzen von Michlerschem Keton mit Benzoylchlorid auf 190° erhält man 4.4'-Bis-[benzoylmethylamino]-benzophenon (NATHANSOHN, MÜLLER, B. 22, 1877). Beim Behandeln von Michlebschem Keton mit Oxalylchlorid in Benzol, Dichlorathylen oder Chloroform, sowie beim Erhitzen mit Phosgen in Toluol im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht die chinoide Form des Tetramethyldiaminobenzophenonchlorids (Bd. XIII, S. 245) (STAUDINGER, B. 42, 3981). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes des Michlerschen Ketons mit Oxalylchlorid im geschlossenen Rohr auf 100° oder in siedendem Benzol erhält man die benzoide Form des Tetramethyldiaminobenzophenonchlorids (STAU., B. 42, 3983). Beim Erhitzen von Michlerschem Keton mit Anilin bis auf 280° entsteht N-Phenyl-auramin (S. 93) (Graebe, B. 35, 2619); beim Verschmelzen des Ketons mit salzsaurem Anilin bildet sich salzsaures N-Phenyl-auramin (B. A. S. F., D. R. P. 29060; Frdl. 1, 101; Fehrmann, B. 20, 2851). Michlersches Keton kondensiert sich mit verschiedenen sekundären und tertiären

Aminen bei Gegenwart von Phosphortrichlorid, Phosphoroxychlorid, Aluminiumchlorid, Phosgen usw., mit gewissen sekundaren Aminen auch bei Gegenwart von konz. Schwefelsaure, zu Triphenylmethanfarbstoffen (B. A. S. F., D. R. P. 27789; Frdl. 1, 80; Lemoult, C. r. 132, 885). So erhält man mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphortrichlorid oder Phosphoroxychlorid usw. Krystallviolett (Bd. XIII, S. 755) (B. A. S. F., D. R. P. 27789; Frdl. 1, 80). Bei der Kondensation mit Phenyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1224) in Gegenwart von Phosphoroxychlorid entsteht der Diphenylnaphthylmethanfarbstoff Viktoriablau B, (Bd. XIII, S. 775) (NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1889; vgl. FRIEDLÄNDER, Frdl. 1, 73; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 260). Methyl-phenyla-naphthylamin liefert den Triphenylmethanfarbstoff Viktoriablau 4 R (Bd. XIII, S. 761) (NATHANSOHN, P. MÜLLER, B. 22, 1891; vgl. Friedländer, Frdl. 1, 73; Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 260). Kondensation von Michlerschem Keton mit Benzyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1225): Bayer & Co., D. R. P. 69863; Frdl. 3, 146, mit Phenyl-B-naphthylamin (Bd. XII, S. 1275): J. Meyer, D. R. P. 94500; Frdl. 4, 225; C. 1898 I, 543), mit Methyl-phenyl-\(\theta\)-naphthylamin (Bd. XII, S. 1277): Chem. Fabr. vorm. Sandoz, D. R. P. 96402; \(Frdl.\) 5, 184. Über Triphenylmethanfarbstoffe aus MICHLERSchem Keton und 3-Alkoxy-diarylaminen, z. B. 3'-Methoxy-4-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 412) vgl. B. A. S. F., D. R. P. 62539; Frdl. 3, 142. Beim Erhitzen von MICHLERschem Keton mit salzsaurem m-Phenylendiamin auf 130-140° entsteht salzsaures N-[3-Aminophenyl]-auramin (S. 96), durch Erhitzen mit m-Phenylendiamin und seinem salzsauren Salz auf 195—210° entsteht 3-Amino-6-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin (Rheonin; Syst. No. 3415) (B. A. S. F., D. R. P. 82989; Frdl. 4, 173; vgl. Grandmougin, LANG, B. 42, 3634). Kondensation von MICHLERschem Keton mit Thiodiphenylamin (Phenthiazin, Syst. No. 4198) in Gegenwart von Phosphoroxychlorid zu einem blaugrünen Farbstoff: vgl. B. A. S. F., D. R. P. 36818; Frdl. 1, 87. Bei der Reaktion zwischen Michierschem Keton und Methylmagnesium jodid wurde a.a. Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-athylen (Bd. XIII, S. 268) erhalten (Freund, F. Mayer, B. 39, 1118; Busignies, C. r. 149, 349; vgl. Fecht, B. 40, 3902; vgl. dazu auch Lemoult, C. r. 157 [1913], 724; Madelung, Völker, J. pr. [2] 115 [1927], 29, 41). Mit 4-Methoxy-phenylmagnesium jodid reagiert MICHLERsches Keton unter Bildung von 4-Methoxy-4'.4"-bis-dimethylamino-triphenylcarbinol, das beim Kochen mit Eisessig-Schwefelsäure in 4'.4"-Bis-dimethylamino-fuchson (S. 123) übergeht (SCHLENK, A. 368, 294).

Verwendung.

Michlersches Keton findet Verwendung zur Darstellung des Diphenylmethanfarbstoffes Auramin (Schultz, Tab. No. 493), der Triphenylmethan- bezw. Diphenylnaphthylmethanfarbstoffe Krystallviolett (Schultz, Tab. No. 516), Viktoriablau 4 R (Schultz, Tab. No. 522), Säureviolett (Schultz, Tab. No. 527, 548, 561), Viktoriablau R (Schultz, Tab. No. 558), Viktoriablau B (Schultz, Tab. No. 559), Wollgrün S (Schultz, Tab. No. 566), sowie des Acridinfarbstoffes Rheonin (Schultz, Tab. No. 607).

Additionelle Verbindungen des 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenons.

Verbindung mit m-Dinitro-benzol  $C_{17}H_{20}ON_2+2C_6H_4O_4N_2$ . Rote Tafeln (van Romburgh, R. 6, 366). — Verbindungen mit 1.3.5-Trinitro-benzol  $C_{17}H_{20}ON_2+C_6H_3O_6N_3$ . Dunkelviolette Tafeln. F: 123° (v. R., R. 6, 366). —  $C_{17}H_{20}ON_2+2C_6H_3O_6N_3$ . Violettrote Nadeln. F: 100° (v. R., R. 6, 366).

Salze des 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenons.

C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl. Prismen (aus Alkohol). Gibt an Wasser alle Salzsäure ab (Fehrmann, B. 20, 2846). Zerfällt auch beim Erhitzen im Vakuum auf 150° (unter vorübergehender Braunfärbung) in Chlorwasserstoff und 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon (Staudinger, B. 42, 3983). — C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl + 2 ICl. B. Aus Chlorjodsalzsäure und 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon in stark salzsaurer Lösung bei 0° (Samtleben, B. 31, 1144). Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 76°. — Stearinsaures Salz. F: 159° (Gnehm, Röthell, Z. Ang. 11, 501). — Pikrinsaures Salz C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Purpurrote Prismen (aus Alkohol). F: 156—157°; unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in heißem Wasser, mäßig in heißem Alkohol (Feh., B. 20, 2846). — Chloroplatinat C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> + 2HCl + PtCl<sub>4</sub>. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol (Feh., B. 20, 2846).

Verbindung  $C_{16}H_{20}O_3N_2$ . B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4.4'-Bisdimethylamino-benzophenon und Resorein auf 180° (R. MEYER, PROTENHAUER, B. 40,

1448). Nadeln (aus Alkohol). F: 238—239°. Löslich in Sauren und Alkalien.

4.4'- Bis - dimethylamino - benzophenon - imid, Auramin (bezüglich des Namens "Auramin" vgl. Fehrmann, B. 20, 2846; Graebe, B. 20, 3263)  $C_{17}H_{21}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C: NH$ . Zur Konstitution der Auraminbase und zur Konstitution der Auraminsalze vgl. Stock, J. pr. [2] 47, 401ff.; Graebe, B. 32, 1681; Hantzsch, Osswald, B. 33, 283,

297; STOCK, B. 33, 318; DIMROTH, ZOEPPRITZ, B. 35, 988; GRAEBE, B. 35, 2615; GERLINGER, B. 37, 3962; SACHS, BERTHOLD, C. 1907 I, 1749 1). B. Beim Durchleiten von Ammoniak durch eine auf 1800 erhitzte Schmelze von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII. S. 239) und Schwefel (Feer, D. R. P. 53614; Frdl. 2, 60). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan im Ammoniakstrom bei Gegenwart von Chinonen, Nitrobenzol, Chloranil oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 70908; Frdl. 3, 88). Beim Leiten von Ammoniak durch ein mit Salmiak und Kochsalz versetztes Gemisch von β.β-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propan (Bd. XIII, S. 262) und Schwefel bei 175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 71320; Frdl. 3, 89). Beim Erhitzen von 4.4'-Bisdimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit Schwefel, Natriumchlorid und Ammoniumchlorid auf 170° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 58277; Frdl. 3, 88). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol im Ammoniakstrom bei Gegenwart von Nitrobenzol, Chloranil oder ähnlichen Oxydationsmitteln auf 1500 (B. A. S. F., D. B. P. 70908). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydrol (Bd. XIII, S. 703) mit Schwefel, Kochsalz und Salmiak auf 170° (B. A. S. F., D. R. P. 58277). Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzhydrol im Ammoniakstrom bei Gegenwart von Nitrobenzol, Chloranil oder (Syst. No. 1905) und salzsaurem Dimethylanilin durch Erhitzen mit Zinkchlorid auf 160° bis 200° (Bayer & Co., D. R. P. 77329; Frdl. 4, 173). Bei der Oxydation von a-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-diphenylessigsäure (Syst. No. 1907) mit Ferrieyankalium in alkal. Lösung (Guyot, C. r. 144, 1220; Bl. [4] 1, 937, 943). — Darst. Man erhitzt 12,7 kg 4.4′-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit 3,2 kg Schwefel bis zur Lösung des letzteren, tragt ein auf 140° vorgewärmtes Gemisch von 120 kg Kochsalz und 7 kg Salmiak ein und leitet unter ca. 1/4 Atm. Überdruck trocknes Ammoniak 7 Stdn. lang ein; aus der wäßr. Lösung fällt man den Farbstoff mit Kochsalz aus (FEER, D. R. P. 53614). Die Base wird mit Ammoniak frei gemacht (FEHRMANN, B. 20, 2849).

Die Auraminbase C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> krystallisiert aus Alkohol in farblosen (Graebe, B. 20, 3264; Semper, A. 381 [1911], 235) Blättehen. F: 136° (Graebe, B. 20, 3264). Unlöslich in Wasser, in warmem Ather ziemlich reichlich löslich (Finckh, Schwimmer, J. pr. [2] 50, 403). 100 ccm 96 volumprozentiger Alkohol lösen bei 200 7,0 g, 100 ccm Äther lösen bei 20° 2,31 g Auraminbase (FI., Schw.). Brechungsvermögen der alkoh. Lösung des salzsauren Salzes im Ultraviolett: Fricke, Ann. d. Physik [4] 16, 882. Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung des salzsauren Salzes im sichtbaren Teil des Spektrums: Gr., B. 20, 3265, im Ultraviolett: Krüss, Ph. Ch. 51, 285. Elektrische Leitfähigkeit des salzsauren Salzes: Hantzsch, OSSWALD, B. 33, 297; vgl. Sidowick, Moore, Ph. Ch. 58, 393 Anm. Die Auraminbase C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> ist ein Nichtelektrolyt (HA., Oss., B. 33, 298). — Auramin wird durch Zinkstaub und Salzsäure zu Leukauramin (Bd. XIII, S. 307) reduziert (Kern & Sandoz, D. R. P. 64270; Frdl. 3, 140). Auch bei Einw. von Natriumamalgam auf Auraminbase in alkoh. Lösung entsteht Leukauramin (Gr., B. 20, 3265). Schwefelwasserstoff bewirkt Bildung von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (Fehrmann, B. 20, 2857; Gr., B. 20, 3266). Auch durch Schwefelkohlenstoff wird Auraminbase in 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon übergeführt (Feh., B. 20, 2859). Beim Erhitzen von salzsaurem Auramin mit Wasser und sofort beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren erfolgt Zersetzung unter Bildung von Ammoniak und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (FEH., B. 20, 2847, 2848). Beim Erhitzen von salzsaurem Auramin mit Anilin entsteht salzsaures N-Phenyl-auramin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 29060; Frdl. 1, 100; Feh., B. 20, 2850). Mit Methylanilin erfolgt keine Reaktion (Gr., B. 32, 1683). Beim Erhitzen von Auraminbase mit 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin entsteht N-[4-Amino-phenyl]-auramin (S. 96), mit 1/2 Mol.-Gew. p-Phenylen-

diauramin (S. 97) (Finckh, Schwimmer, J. pr. [2] 50, 403, 421).

Salzsaures Auramin färbt tanningefärbte Baumwolle rein gelb (B. A. S. F., D. R. P. 29060; Feh., B. 20, 2848). Wirkt antiseptisch (Stilling, A. Pth. 28, 352). Über das physio-

logische Verhalten s. auch Fühner, B. 39, 2437.

Salze.  $C_{17}H_{21}N_3 + HCl + H_2O$ , als Farbstoff gewöhnlich Auramin schlechthin (vgl. dazu Graebe, B. 20, 3263), als Antiseptikum gelbes Pyoktanin, Pyoktaninum aureum (vgl. Fränkel, Die Arzneimittelsynthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 635) genannt. Gelbe, goldglänzende Blättchen (aus Wasser). Schmilzt bei 267° (Gr., B. 20, 3264). Schwer löslich

<sup>1)</sup> Vgl. ferner die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten: Straus, Bormann, B. 43 [1910], 731 Anm. 3; W. J. Müller, B. 43 [1910], 2610; Semper, A. 381 [1911], 234, 247; Straus, Zeime, B. 46 [1913], 2269; Grandmougin, Favre-Ambrumyan, B. 47 [1914], 2127; Ismailski, 3K. 47 [1915], 63; Kögel, C. 1918 II, 1098; Madelung, J. pr [2] 114 [1926], 1.

in kaltem Wasser, bedeutend leichter in Alkohol (Fehrmann, B. 20, 2848). Optisches Verhalten und Leitfähigkeit s. S. 92. —  $C_{17}H_{21}N_3 + HI$ . Gelber Niederschlag, aus mikroskopischen Säulen bestehend. F: 267—268° (Gr., B. 20, 3265). —  $C_{17}H_{21}N_3 + HI + I_3$ . B. Durch Zusatz von Jodjodkaliumlösung zur Lösung des salzsauren Salzes (Pelet, Gillieron, C. 1907 I, 1259). — Propionsaures Salz. Orangegelbe Blätter. Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, Ligroin; zersetzt sich beim Erhitzen ohne vorher zu schmelzen (Gnrhm, Röthell, Z. Ang. 11, 501). — Palmitinsaures Salz  $C_{17}H_{21}N_3 + C_{16}H_{32}O_2$ . Orangefarbenes Pulver. F: 57°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, weniger löslich in Ather (Gn., Rö., Z. Ang. 11, 487). — Stearinsaures Salz. F: 68° (Gn., Rö. Z. Ang. 11, 501). — Oxalsaures Salz  $2C_{17}H_{21}N_3 + C_{2}H_{2}O_4$ . Orangegelbe Nadeln. Schmilzt unter Gasentwicklung bei 193—194°; wenig löslich in Wasser, mäßig in warmem Alkohol (Feh., B. 20, 2850). — Rhodanwasserstoffsaures Salz  $C_{17}H_{21}N_3 + HSCN$ . Rotgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 220—221° (Finckh, Schwimmer, J. pr. [2] 50, 440; vgl. Gr., B. 20, 3265). Unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, fast unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol (Fi., Sch.). — Pikrinsaures Salz  $C_{17}H_{21}N_3 + C_{3}H_{3}O_{7}N_3$ . Gelbe Blättchen, Scheint zwischen 230—236° zu schmelzen; unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (Feh., B. 20, 2850). — Salz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330)  $C_{17}H_{21}N_3 + C_{10}H_{0}O_{5}S$ . Blauschwarzschimmernde Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Sachs, Berthold), C. 1907 I, 1749). — Chloroplatinat 2  $C_{17}H_{21}N_3 + 2$  HCl + PtCl4. Orangefarbener, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (Feh., B. 20, 2848).

N-Methyl-auramin C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> = [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>C: N·CH<sub>3</sub>. B. Das Hydrojodid C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI entsteht beim Verdunsten der Lösung der Auraminbase C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> (8. 91) in Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur oder beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Auraminbase mit 1 Mol.-Gew. Methyljodid in Benzollösung auf dem Wasserbade oder durch Erhitzen von N-Methyl-auramin-bis-jodmethylat-hydrojodid (8. 98) auf 90—100° (Graere, B. 35, 2618). Das methylschwefelsaure Salz entsteht aus der Auraminbase und Dimethylsulfat in kaltem Äther (Zonlen, J. pr. [2] 66, 387). Die freie Base wurde durch Zersetzung des Hydrojodids mit verd. Natronlauge (G.) oder des methylschwefelsauren Salzes mit Ammoniak dargestellt (Z.). — Blaßgelbe, schwach grünstichige Krystalle (aus Alkohol). F: 133° (Z.), 130° (G.). Leicht löslich in Eisessig, Alkohol, schwerer in Aceton und Benzol, fast unlöslich in Wasser (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HCl. Gelber blättriger Niederschlag. F: 225°; schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HBr. Nadeln. F: 260°; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI. Gelbe Krystalle. F: 235—240° (G.), 259° (Z.). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol; leicht löslich in Salzsäure (G.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI + I<sub>2</sub>. Im durchfallenden Licht rotbraune, im auffallenden Licht hellviolette Krystalle. F: 178°; in warmem Alkohol ziemlich leicht löslich (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI + I<sub>4</sub>. Krystalle mit grüner Oberflächenfarbe und starkem Metallglanz. F: 128—129°; leicht löslich in warmem Alkohol (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI + I<sub>4</sub>. Tiefviolette Nadeln. F: 100°; sehr leicht löslich in warmem Alkohol; verliert leicht Jod (Z.). — C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + HI + I<sub>5</sub>Br. Fast schwarze Blättchen. Leicht löslich in Alkohol; spaltet schon im Vakuum Jod ab unter Zersetzung (Z.). — 2C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>10</sub>. Hellrotbraune Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 70°; leicht löslich in heißem Wasser (Z.).

N-Äthyl-auramin  $C_{19}H_{25}N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_5$ . B. Aus Auraminbase (S. 91), gelöst in Benzol, beim Kochen mit Äthyljodid und Zinkoxyd (Höchster Farbu., D. R. P. 136616; C. 1902 II, 1376). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 130—131°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol oder Chloroform. Die Salze färben Baumwolle, die mit Tannin und Brechweinstein gebeizt ist, rein gelb mit grünem Stich.

N-Phenyl-auramin  $C_{23}H_{25}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C \cdot N \cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) mit Anilin und Schwefel auf 200° (Feer, D. R. P. 53614; Frdl. 2, 60). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (S. 89) durch Erhitzen mit Anilin bis auf 280° (Graebe, B. 35, 2619) oder durch Zusammenschmelzen mit salzsaurem Anilin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 29060; Frdl. 1, 101; Fehrmann, B. 20, 2851). Beim Erhitzen von salzsaurem Auramin mit Anilin (B. A. S. F., D. R. P.

29060; Feh.). Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit salzsaurem Anilin auf 150° (Baither, B. 20, 3296). Beim Erhitzen von [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anilid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und Anilin] mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbwerke, D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24). — Nädelchen (aus Alkohol) (Feh.). F: 170—171° (Bal.), 171° (G.), 172° (Hö. Fa.). Unlöslich in Wasser und Äther, mäßig löslich in Alkohol (Feh.). — Wird durch Mineralsäure sehr rasch in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Anilin gespalten (Feh.). Wird in alkoh. Lösung von Schwefelwasserstoff bei 60° in Anilin und 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon zerlegt (Feh.). Schwefelkohlenstoff bewirkt eine analoge Spaltung, jedoch sehr viel langsamer und vollständig erst bei 150° (Feh.). — C23H25N3 + HCl. Rot. Mäßig löslich in Wasser, reichlicher in Alkohol (Feh.). — C23H25N3 + HCl. Gelbe Krystalle. F: 242°; reichlich löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Wasser (G.). — Pikrat C23H25N3 + C6H3O7N3. Tief orangerote Flocken. Unlöslich in Wasser, reichlich löslich in Alkohol (Feh.). — Chloroplatinat 2C23H25N3 + 2HCl + PtCl4. Purpurroter, flockiger Niederschlag. Wenig löslich in Wasser, mäßig in Alkohol (Feh.).

4.4'- Bis - dimethylamino - benzophenon - methyl - phenylimonium - hydroxyd, N - Phenyl - auramin - hydroxymethylat  $C_{24}H_{29}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N(CH_3)(C_6H_5) \cdot OH$ . Zur Konstitution vgl. Graebe, B. 35, 2615. B. Das Chlorid-hydrochlorid entsteht beim Kochen einer Lösung äquimolekularer Mengen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon, Methylanilin und Phosphoroxychlorid in Benzol (Stock, J. pr. [2] 47, 406) oder bei 2-stündigem Erhitzen von [4-Dimethylamino-benzoesäure]-methylanilid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoylchlorid (Syst. No. 1905) und Methylanilin oder aus Chlorameisensäure-methylanilid (Bd. XII, S. 417) und Dimethylanilin in Gegenwart von Zinkehlorid], mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade (Stock, J. pr. [2] 47, 409, 410; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 23). Das Jodid wird erhalten beim Erwarmen äquivalenter Mengen von N-Phenyl-auramin und Methyljodid in Benzol im Druckrohr auf dem Wasserbade (Graebe, B. 35, 2620). Das Rhodanid erhält man heim Erwärmen der alkoh, Lösung des 4.4'-Bis-dimethylamino- $\alpha$ -methylamilino-diphenylessigsäure-nitrils [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·  $C_6H_4$ ]<sub>2</sub>C(CN) N(CH<sub>3</sub>)· $C_6H_5$  (Syst. No. 1907) mit Schwefel (Stock, B. 33, 318). — Das Chloridhydrochlorid liefert, mit wäßr. Ammoniak behandelt, Methylanilin, 4.4'-Bis-dimethylaminobenzophenon und geringe Mengen Auraminbase (Sr., J. pr. [2] 47, 409). Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in die Lösung des Chlorid-hydrochlorids in Chloroform entstehen salzsaures Auramin und Methylanilin (Sr., J. pr. [2] 47, 408). Das Chlorid-hydrochlorid wird durch Alkali in Methylanilin und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon gespalten (Sr., J. pr. [2] 47, 409). Das Chlorid-hydrochlorid zerfällt bereits in wäßr. Lösung in Methylanilin und 4.4'-Bis-47, 409). Das Chlorid-hydrochlorid zerialit bereits in wahr, Losting in Methylamino-henzophenon (St., J. pr. [2] 47, 407). — Salze: Chlorid-hydrochlorid C<sub>24</sub>H<sub>28</sub>N<sub>3</sub>·Cl+ HCl. Hellrotes, amorphes Pulver. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform (St., J. pr. [2] 47, 407). — Jodid C<sub>24</sub>H<sub>28</sub>N<sub>3</sub>·I. Gelblichrote Krystalle. F: 214° (Graebe, B. 35, 2620). — Rhodanid C<sub>24</sub>H<sub>28</sub>N<sub>3</sub>·SCN. B. Aus dem Chlorid-hydrochlorid und Rhodanammonium in wäßr. Lösung, neben anderen Produkten (St., B. 33, 318). Eine weitere Bildungsweise s. o. Granatrote Krystalle (aus Alkohol + Åther).

N-o-Tolyl-auramin  $C_{24}H_{27}N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Schmelzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit o-Toluidin und Schwefel (Feer, D. R. P. 53 614; Frdl. 2, 60). Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-o-toluidid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und o-Toluidin] mit Dimethylamilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R, P. 44077; Frdl. 2, 25). — Gelbes Krystall-pulver. F: 173—174° (Hö. Fa.). Schwer löslich in Alkohol (Hö. Fa.).

N-p-Tolyl-auramin  $C_{24}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Schmelzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan mit p-Toluidin und Schwefel (Feer, D. R. P. 53614; Frdl. 2, 60). Bei einstündigem Erhitzen von salzsaurem Auramin mit p-Toluidin auf 160° (Fehrmann, B. 20, 2853). — Aus 4-Dimethyl-amino-benzoesäure-p-toluidin [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und p-Toluidin] mit Dimethylamilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25). — Gelbes Krystallpulver. F: 178° (H. Fa.). Schwer löslich in Alkohol (H. Fa.). —  $2C_{24}H_{27}N_3 + 2HCl + PtCl_4$ . Rote Flocken. Kaum löslich in Wasser wenig in Äther, ziemlich leicht in warmem Alkohol (Feh.).

N-Benzyl-auramin  $C_{24}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_5H_4]_2C \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_5H_5$ . B. Aus Auraminbase mit Benzylchlorid und Magnesia in Xylol bei  $130^\circ$  (Höchster Farbw., D. R. P. 136616; C. 1902 II, 1376). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F; 116°. Löslich in Chloroform und heißem Alkohol, schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser. Gibt mit Mineralsäuren gut charakterisierte Salze.

N-[2.4-Dimethyl-phenyl]-auramin  $C_{25}H_{20}N_3 = [(CH_3)_8N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot B$ . Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-[2.4-dimethyl-anilid] [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und asymm. m-Xylidin] mit Dimethylanilin

- und Phosphoroxychtorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25). Gelbes Krystall-pulver. F: 174—175°. Schwer löslich in Alkohol.
- N-a-Naphthyl-auramin  $C_{27}H_{27}N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_{10}H_7$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-a-naphthylamid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und a-Naphthylamin] mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25). Gelbes Krystallpulver. F: 225°. Schwer töslich in Alkohol.
- N-β-Naphthyl-auramin  $C_{27}H_{27}N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_{10}H_2$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung. Gelbes Krystallpulver. F: 179—180°; schwer löslich in Alkohol (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25).
- N-Benzoyl-auramin  $C_{24}H_{35}ON_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot CO \cdot C_8H_5$ . B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. Auraminbase  $C_{17}H_{21}N_3$  (S. 91) mit 1 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid und Benzol (FINCKH, SCHWIMMER, J. pr. [2] 50, 432). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 179° (korr.). Bei 16° enthalten 100 ccm der gesättigten Lösung in 96°/ $_0$ igem Alkohol 0,16 g und 100 ccm der gesättigten Lösung in Benzol 0,925 g. Färbt Eisessig blauviolett. Beim Erwärmen mit verd. Salzsäure entstehen 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon und Benzamid.
- N Methylaminothioformyl auramin , N Methyl N' [bis (4 dimethylaminophenyl) methylen] thioharnstoff  $C_{19}H_{24}N_4S = [(CH_3)_2N \cdot C_5H_4]_2C : N \cdot CS \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Versetzen einer warmen alkoh. Lösung von 10 g Auraminbase  $C_{17}H_{21}N_3$  mit 27 g Methylsenföl (Bd. IV, S. 77) (F., Sch., J. pr. [2] 50, 442). Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich von 185° ab dunkler und schmilzt bei 203—203,5° unter Dunkelfärbung. Unlöslich in Äther.
- N-Äthylaminothioformyl-auramin, N-Äthyl-N'-[bis-(4-dimethylamino-phenyl-methylen]-thioharnstoff  $C_{20}H_{26}N_4S=[(CH_{3)_2}N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot CS\cdot NH\cdot C_2H_5$ . B. Aus 10 g Auraminbase und 3,3 g Äthylsenföl im warmem Alkohol (F., Sch., J. pr. [2] 50, 442). Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 179°.
- N-Allylaminothioformyl-auramin, N-Allyl-N'-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-methylen]-thioharnstoff  $C_{21}H_{26}N_4S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH:CH_2.$  B. Aus 10 g Auraminbase und 3,3 g Allylsenföl in warmem Alkohol (F., Sch., J. pr. [2] 50, 443). Citronengelbe Säulen (aus Benzol). F: 160—161°. 100 ccm der gesättigten Lösung in 96°/oigem Alkohol enthalten bei 18° 1,7 g. Liefert mit Schwefelkohlenstoff bei 110—120° 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon, rhodanwasserstoffsaures Auramin, Allylsenföl und N.N'-Diallyl-thioharnstoff.
- N-Anilinothioformyl-auramin, N-Phenyl-N'-[bis-(4-dimethylamino-phenyl)-methylen]-thioharnstoff  $C_{24}H_{26}N_4S=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Versetzen einer bei  $40^o$  gesättigten Lösung von 20 g Auraminbase in Alkohol mit 10 g Phenylsenföl (F., Sch., J. pr. [2] 50, 435). Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). Wird bei ca.  $180^o$  dunkelrot und schmilzt bei 194— $195^o$ . Unlöslich in Wasser und Äther, sehr wenig löslich in Benzol und Toluol, mäßig löslich in heißem Xylol; 100 ccm der gesättigten Lösung in  $96^o/_0$ ig. Alkohol enthalten bei  $16^o$  0,717 g. Verdünnte Salzsäure spaltet in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Phenylthioharnstoff. Bei 4-stdg. Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf ca.  $150^o$  entstehen 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon, Thiocarbanilid, Phenylsenföl und rhodanwasserstoffsaures Auramin.
- N-[2-Amino-phenyl]-auramin  $C_{23}H_{26}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Bei 1-stdg. Erhitzen bis auf 120—130° von 10,8 g Auraminbase mit 4,4 g o-Phenylendiamin (F., Sch., J. pr. [2] 50, 424). Hellorangegelbe Kryställchen (aus Benzol + Alkohol). F: 199—200°. Unlöslich in Petroläther, fast unlöslich in Äther, schwer löslich in Chloroform. Bei 17° sind in 100 ccm der gesättigten Lösung in 96°/ojgem Alkohol 0,16 g und in 100 ccm gesättigter Benzollösung 2,6 g enthalten. Trockner Chlorwasserstoff fällt aus benzolischer Lösung rote Flocken, die sich rasch unter Bildung von 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon und salzsaurem o-Phenylendiamin zersetzen. Pikrat  $C_{23}H_{26}N_4+C_6H_3O_7N_3$ . Dunkelrubinrote Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 220—221°. Leicht löslich in warmem Benzol.
- N-[2-Benzamino-phenyl]-auramin  $C_{30}H_{30}ON_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Bei  $^1/_4$ — $^1/_2$ -stündigem Kochen von 1 Mol.-Gew, N-[2-Amino-phenyl]-auramin mit 1 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid und Benzol (F., Sch., J. pr. [2] 50, 426). Schwefelgelbe Nādelchen (aus Alkohol). F: 236—237°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in kochendem Toluol.
- N-[2-( $\omega$ -Phenyl-thioureido)-phenyl]-auramin  $C_{30}H_{31}N_5S=[(CH_3)_2N\cdot C_5H_4]_2C:N\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 1 g N-[2-Amino-phenyl]-auramin und 1 g Phenylsenföl (F., Sch., J. pr. [2] 50, 428). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 166—167°. Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol.

- o-Phenylendiauramin  $C_{40}H_{44}N_6 := [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot N:C[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_3\cdot B.$  Bei  $1^1/_2$ -stündigem Erhitzen von 1,5 g o-Phenylendiamin mit 7,2 g Auraminbase  $C_{17}H_{21}N_3$  (S. 91) bis auf  $150^6$  (F., Sch., *J. pr.* [2] **50**, 430). Goldgelbe Nadeln (aus Xylol). F: 305°. Bei 16° enthalten 100 ccm der gesättigten Benzollösung 0,72 g. Wird durch Erwärmen mit verdünnter Salzsäure in o-Phenylendiamin und 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon zerlegt.
- N-[3-Amino-phenyl]-auramin C<sub>23</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub> = [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>C:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Man erhitzt 16 g Auraminbase mit 10 g m-Phenylendiamin 4—5 Stdn. im Wasserstoffstrom auf 140° (Grandmough, Lang, B. 42, 3632). Aus 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon mit salzsaurem m-Phenylendiamin bei 130—140° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 82989; Frdl. 4, 173). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 198° (G., L.). Die gelbe wäßrige Lösung färbt sich mit Säuren vorübergehend rot (G., L.). Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen auf 190—210° 3-Amino-6-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-acridin (Rheonin; Syst. No. 3415): B. A. S. F.; G., L. Pikrat C<sub>23</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Orangerote Krystalle. F: 198° (G., L.).
- N-[3-Dimethylamino-phenyl]-auramin  $C_{25}H_{30}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4$ . N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Aus 18 g Auraminbase und 11 g N.N-Dimethyl-m-phenylendiamin bei 5-stdg. Erhitzen auf 140° im Wasserstoffstrom (Grandmough, Lang, B. 42, 3632). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 180°. Gibt beim Erhitzen mit Zinkehlorid auf 200—210° 3.6-Bis-dimethylamino-9-[4-dimethylamino-phenyl]-aeridin (Syst. No. 3415). Pikrat. Rotorange. F: 151°.
- N [3 Diäthylamino phenyl] auramin  $C_{27}H_{34}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Erhitzen von 15 g Auraminbase mit 11 g N.N-Diäthyl-m-phenylendiamin (G., L., B. **42**, 3633). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 157°.
- N-[4-Amino-phenyl]-auramin  $C_{23}H_{26}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Bei 1-stdg. Erwärmen von 10 g Auraminbase mit 4 g p-Phenylendiamin bis auf 115—120° (FINCKH, SCHWIMMER, J. pr. [2] 50, 403). Gelbe Schüppchen (aus Alkohol + Benzol). F: 221—222°. Unlöslich in Wasser und Äther. Bei 20° enthalten 100 ccm der gesättigten Lösung in Benzol 1,55 g und 100 ccm der gesättigten Lösung in 96°/0 jeem Alkohol 0,43 g. Zerfällt mit verd. Salzsäure in 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon und p-Phenylendiamin.  $C_{23}H_{26}N_4+HCl$ . Grünglänzende, amorphe Masse. Sintert bei ca. 200° und schmilzt bei 224° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Benzol, unlöslich in Äther und Petroläther. Pikrat  $C_{23}H_{26}N_4+C_6H_3O_7N_3$ . Rubinrote, krystallinische Masse (aus Benzol). F: 185° bis 186° (korr.). Schwer löslich in Alkohol.  $2C_{23}H_{26}N_4+2HCl+PtCl_4$  (bei 100°). Roter, flockiger Niederschlag.
- Ver bind ung  $C_{20}H_{32}O_3N_4$ (?). B. Bei  $^1/_4$ -stdg. Kochen von N-[4-Amino-phenyl]-auramin mit der 3—4-fachen Gewichtsmenge Essigsäureanhydrid, neben N-[4-Diacetylamino-phenyl]-auramin (F., Sch., J. pr. [2] 50, 412, 413). Schüppchen (aus Amylalkohol). Sintert etwas gegen 250° und schmilzt bei 257—258°. Unlöslich in Benzol. Geht schon beim Kochen mit Alkohol in N-[4-Diacetylamino-phenyl]-auramin (s. u.) über.
- Verbindung  $(C_{10}H_8ON)_x$ . B. Aus N-[4-Amino-phenyl]-auramin durch Kochen mit Benzoesäureanhydrid in Benzollösung, neben N-[4-Benzamino-phenyl]-auramin und N-[4-Dibenzoylamino-phenyl]-auramin (F., Sch., J. pr. [2] 50, 418). Blättchen (aus Anilin). F: 326—327°. Unlöslich in Äther und Benzol, leicht löslich in kochendem Anilin und Nitrobenzol. Zerfällt erst bei 3-stdg. Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° in 4.4′-Bisdimethylamino-benzophenon und Benzoesäure.
- $\bf N\cdot [4-Dimethylamino-phenyl]$ -auramin  $\rm C_{25}H_{30}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4$   $\rm N(CH_3)_2.$  B. Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-[4-dimethylamino-anilid] [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und N.N-Dimethylp-phenylendiamin] mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25). Durch 5-stdg. Erhitzen von 14 g Auraminbase mit 9 g N.N-Dimethylp-phenylendiamin auf 150° (Grandmougin, Lang, B. 42, 3633). Tiefgelbe Krystalle. F: 179° (G., L.), 178° (H. F.); schwer löstich in Alkohol (H. F.).
- N [4 Diāthylamino phenyl] auramin  $C_{27}H_{34}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Erhitzen von 15 g Auraminbase mit 11 g N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin bei 135° bis zum Aufhören der Ammoniakentwicklung (Grandmougn, Lang, B. 42, 3633). Tiefgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 142°. Pikrat  $C_{27}H_{34}N_4 + C_6H_3O_7N_3$ . F: 217°.
- N-[4-Diacetylamino-phenyl]-auramin  $C_{27}H_{30}O_2N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Bei ca. 1-stdg. Stehen von N-[4-Amino-phenyl]-auramin mit viel überschüssigem Essigsäureanhydrid in der Kälte (FINCKH, SCHWIMMER, J. pr. [2] 50, 407, 414). Ockergelbes Pulver (aus Benzol + Alkohol). F: 194—195°. Unlöslich in Äther. Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf ca. 130° entstehen 4-Diacetylamino-phenylsenföl (Bd. XIII, S. 105) und 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon (S. 100).

- N-[4-Benzamino-phenyl]-auramin  $C_{30}H_{30}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei  $^1/_4$ -stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. N-[4-Amino-phenyl]-auramin mit 1 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid und Benzol (F., Sch., J. pr. [2] 50, 416). Orangerote Säulen (aus Benzol). F: 417°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in kaltem Alkohol.
- N-[4-Dibenzoylamino-phenyl]-auramin  $C_{37}H_{34}O_2N_4 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4$  N(CO· $C_6H_5$ )<sub>2</sub>. B. Entsteht neben der Verbindung ( $C_{10}H_8ON$ )<sub>x</sub> (S. 96) und N-[4-Benzamino-phenyl]-auramin bei  $^1$ /<sub>4</sub>-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. N-[4-Amino-phenyl]-auramin mit etwas über 2 Mol.-Gew. Benzoesäureanhydrid und Benzol; man filtriert die ausgeschiedene Verbindung ( $C_{10}H_8ON$ )<sub>x</sub> ab und fällt das N-[4-Benzamino-phenyl]-auramin aus der warmen Benzollösung mit wenig warmem Petroläther (F., Sch., J. pr. [2] 50, 416). Citronengelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 180—181°. Leichter löslich in warmem Benzol als das Monobenzoylderivat.
- N-[4-( $\omega$ -Phenyl-thioureido) phenyl] auramin  $C_{30}H_{31}N_5S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus N-[4-Amino-phenyl]-auramin und Phenylsenföl (F., Sch., J. pr. [2] 50, 420). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 124—127°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
- p-Phenylendiauramin  $C_{40}H_{44}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : N \cdot C_6H_4 \cdot N : C[C_6H_4 \cdot N (CH_3)_2]_2$ . B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 g p-Phenylendiamin mit 5 g Auraminbase bis auf 130° (F., Sch., J. pr. [2] 50, 421). Braungelbes Krystallpulver (aux Xylol). Sintert gegen 305° bis 308° und schmilzt bei 311—312°. Unlöslich in Ather und Petroläther, fast unlöslich in Alkohol. Zerfällt mit Salzsäure in 4.4'. Bis-dimethylamino-benzophenon und p-Phenylendiamin. Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 120—130° werden p-Phenylensenföl (Bd. XIII, S. 105) und 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon erhalten.
- N [3 Amino 4 methyl phenyl] auramin  $C_{24}H_{28}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C:N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$ . B. Man erhitzt 15 g Auraminbase mit 10 g 2.4-Diamino-toluol 5 Stunden auf 150° (Grandmough, Lang, B. 42, 3633; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 82989; Frdl. 4, 173. Hellgelbe Krystalle (aus Benzol und Alkohol). F: 229° (G., L.).
- 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-oxim  $C_{17}H_{21}ON_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot OH$ . B. Bei 1-tägigem Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit  $1^4/_2$  Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin, etwas Alkohol und 1 Tropfen Salzsäure (MÜNCHMEYER, B. 19. 1852). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon und Hydroxylamin in verd. Alkohol (BAITHER, B. 20, 1735). Krystalle (aus Alkohol). F: 233° (M., B. 20, 228).
- 4.4′- Bis dimethylamino benzophenon bis hydroxymethylat  $C_{19}H_{26}O_3N_2 = [(CH_3)_3N(OH) \cdot C_6H_4]_2CO$ . B. Das methylschwefelsaure Salz  $C_{19}H_{26}ON_2(O \cdot SO_2 \cdot O \cdot CH_3)_2$  cutsteht beim Erhitzen gleicher Teile von 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon und Dimethylsulfat; aus dem methylschwefelsaurem Salz erhält man mit Jodkalium in wäßr. Lösung das Jodid  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot I_2 + 3H_2O$  (ZOHLEN, J. pr. [2] 66, 393, 396). Das Jodid  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot I_2$  entsteht durch 4-stündiges Erhitzen von 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon mit überschüssigem Methyljodid und Methylalkohol im Druckrohr auf 110—120° (Nathansohn, Müller, B. 22, 1878). Aus den Jodiden erhält man durch Behandlung der wäßr. Lösung mit Silberoxyd und Eindunsten im Vakuum die freie Base (N., M.; ZOHLER, J. pr. [2] 66, 393, 396). Das freie 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon-bis-hydroxymethylat bildet hygroskopische Kryställchen (aus verd. Alkohol durch Aceton). In Wasser und Alkohol leicht löslich, in Aceton und Äther unlöslich (Z.). Schmeckt bitter und laugig (Z.). Zersetzt sich leicht (Z.). Salze. Bromid  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot Br_2 + 2H_2O$ . Gelbliche Säulen und Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 168° (Z.). Zersetzt sich schon bei anhaltendem Erhitzen auf 100° unter Bildung von 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon. Leicht löslich in Wasser und Essigsäure, ziemlich leicht in Alkohol. Jodide.  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot I_2$ . Lichtgelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 105°; zerfällt bei 150° in seine Komponenten; wenig löslich in Benzol, in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, leicht in heißem Wasser und heißem Alkohol (N., M.).  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot I_2 + 3H_2O$ . Gelbe bis braune Tafeln (aus verd. Alkohol) (Z.). Trich romat  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot I_2 + 3H_2O$ . Gelbe bis braune Tafeln (aus verd. Alkohol) (Z.). Trich romat  $C_{19}H_{26}ON_2 \cdot Cr_3O_{10} + 2H_2O$ . Heilbraune Krystalle. Schmilzt bei 200—210° unter Zersetzung; schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol schwer löslich, in absol. Alkohol mäßig löslich (Z.). Wird b

Blättchen (aus schwach salzsaurer Lösung). Verharzt bei 220°; schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (Z.).

- N-Methyl-auramin-bis-jodmethylat  $C_{20}H_{29}N_3I_2=[(CH_3)_3NI\cdot C_8H_4]_2C:N\cdot CH_3.$  N-Methyl-auramin-bis-jodmethylat-hydrojodid, Auramin-tris-jodmethylat  $C_{20}H_{30}N_3I_3=[(CH_3)_3NI\cdot C_6H_4]_2C:N(CH_3)HI.$  B. Beim Erhitzen von Auraminbase  $C_{17}H_{21}N_3$  mit überschüssigem Methyljodid im geschlossenen Gefäß auf  $100^{\circ}$  (Graebe, B. 35, 2618). Gelbe Krystalle. F:  $165^{\circ}$ .
- **N-Phenyl-auramin-tris-jodmethylat**  $C_{26}H_{24}N_3I_3=[(CH_3)_3NI\cdot C_8H_4]_2C:N(CH_3)(C_8H_5)I.$  B. Beim Erwärmen von N-Phenyl-auramin mit überschüssigem Methyljodid im geschlossenen Gefäß im Wasserbade (G., B. **35**, 2620). Rubinrote Krystalle. F: 185°.
- **4-Dimethylamino-4'-diäthylamino-benzophenon**  $C_{19}H_{24}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Beim Behandeln von 4-Dimethylamino-4'-diäthylamino-benzophenonanil mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24, 25). Gelbliche Krystalle aus Alkohol. F: 94°.
- **4-Dimethylamino-4**′-diāthylamino-benzophenon-anil  $C_{25}H_{29}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(: N \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Beim Erhitzen von [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anilid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und Anilin], mit Diāthylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24). Beim Erhitzen von [4-Diāthylamino-benzoesäure]-anilid mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (H. F., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24). Gelbes Krystallpulver. F: 136—137°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4 Dimethylamino 4' diäthylamino benzophenon a naphthylimid  $C_{29}H_{31}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot C_{16}H_7) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Diäthylamino-benzoesäure-a-naphthylamid [erhältlich aus 4-Diäthylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und a-Naphthylamin] mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid (H. F., D. R. P. 44077; Frill. 2, 25). Gelbes Krystallpulver. F: 177—178°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4 Dimethylamino 4' diäthylamino benzophenon  $\beta$  naphthylimid  $C_{29}H_{31}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot C_{10}H_7) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung. Gelbes Krystallpulver. F:  $163-164^0$ ; schwer löslich in Alkohol (H. F., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 25).
- 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon, Tetraäthyl-4.4'-diamino-benzophenon  $C_{21}H_{28}ON_2=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2CO$ . B. Durch Einleiten der theoretischen Menge Phosgen in Diäthylanilin und Kochen der Mischung (MICHLER, GRADMANN, B. 9, 1914). Beim Behandeln von 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon-anil mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24, 25). Blättchen (aus Alkohol). F: 95° (H. F., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24), 95—96° (M., G.). Überführung in Mono- und Disulfonsäuren: Höchster Farbw., D. R. P. 38789; Frdl. 1, 93. Über Kondensation mit aromatischen Aminen in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu Triphenylmethanfarbstoffen vgl. Lemoult, C. r. 132, 887. 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon findet Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen, z. B. Äthylviolett (Schultz, Tab. No. 518); vgl. ferner Schultz, Tab. No. 532. Dient auch zur Herstellung des Diphenylnaphthylmethanfarbstoffes Nachtblau (Schultz, Tab. No. 560).  $C_{21}H_{28}ON_2 + 2 HCl + PtCl_4$ . Gelb (M., G.).
- 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon-anil  $C_{27}H_{33}N_3 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_8H_4]_2C : N \cdot C_8H_5$ . Beim Erhitzen von [4-Diäthylamino-benzoesäure]-anilid [erhältlich aus 4-Diäthylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und Anilin] mit Diäthylanilin und Phosphoroxychlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24, 25). Gelbes Krystallpulver. F: 124—125°. Schwer löslich in Alkohol.
- **4.4'** Bis diäthylamino benzophenon a naphthylimid  $C_{31}H_{35}N_3=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_{10}H_7$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung. Gelbes Krystallpulver. F: 157—158°; schwer löslich in Alkohol (H. F., D. R. P. 44077; Frdl. **2**, 25).
- **4.4'** Bis diäthylamino benzophenon  $\beta$  naphthylimid  $C_{31}H_{35}N_3=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot C_{10}H_7$ . B. Analog der des 4.4'-Bis-diäthylamino-benzophenon-anils. Gelbes Krystallpulver. F: 155°. Sehwer löslich in Alkohol (H. F., D. R. P. 44077; Frill. **2**, 25).
- 4 Dimethylamino 4' methylanilino benzophenon  $C_{22}H_{22}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Man erhitzt [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anilid [erhältlich aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) oder ihrem Chlorid und Anilin] mit Methyldiphenylamin und Phosphoroxychlorid und zerlegt das entstandene Kondensationsprodukt mit verd. Salzsäure (H. F., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 24). Nadeln (aus Petroleumnaphtha). F: 141—142°.
- **4** Dimethylamino **4'** methylbenzylamino benzophenon  $C_{23}H_{24}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Durch ca. 5-stdg. Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethyl-

- amino-benzophenon mit 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid auf 170—175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 72808; Frdl. 3, 84). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 136°.
- **4.4'** Bis methylbenzylamino benzophenon  $C_{29}H_{28}ON_2 = [C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_8H_4]_2CO$ . B. Durch ca. 5-stdg. Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon mit 2 Mol.-Gew. Benzylchlorid auf 170—175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 72808; Frdl. 3, 85). F: 182°.
- 4.4′-Bis-acetamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2CO$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 235° (Staedel, A. 283, 170).
- 4-Dimethylamino-4'-[acetylmethylamino] benzophenon  $C_{16}H_{20}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Methylamino-4'-dimethylamino-benzophenon mit Essigsäureanhydrid (Herzberg, Polonowsky, B. 24, 3199). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser.
- 4.4'-Bis-[benzoylmethylamino] benzophenon  $C_{29}H_{24}O_3N_2 = [C_6H_5\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4]_2CO$ . B. Aus 4.4'-Bis-methylamino-benzophenon durch Benzoylchlorid und Natronlange (v. Braun, B. 37, 2677). Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Benzoylchlorid bei 190° (Nathansohn, Müller, B. 22, 1877). Blättchen (aus Alkohol). F: 204° (v. B.). Fast unlöslich in Wasser und Äther, wenig löslich in kaltem Alkohol und in heißem Benzol (N., M.).
- 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-benzophenon  $C_{17}H_{14}ON_4=[NC\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4]_2CO$ . B. Aus 4.4'-Bis-[methyl-cyan-amino]-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 243) und Chromsäure in Eisessig (v. Braun, B. 37, 2673). Aus 4.4'-Bis-methylamino-benzophenon und Bromcyan (v. B., B. 37, 2677). Krystalle (aus Eisessig oder Chloroform). F: 236°. Schwer löslich in organischen Mitteln außer Eisessig. Reagiert nicht mit aromatischen Aminen bei Gegenwart von Phosphoroxychlorid. Beim Kochen mit Mineralsäure entsteht 4.4'-Bis-methylamino-benzophenon.
- Oxim  $C_{17}H_{15}ON_5 = [NC\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4]_2C:N\cdot OH.$  B. Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 4.4′-Bis-[methyl-cyan-amino]-benzophenon mit der alkoh. Lösung von  $1^1/_2$  Mol.-Gew. salzsauren Hydroxylamins (v. B., B. 37, 2674). Krystalle (aus Alkohol). F: 173°.
- 4-Dimethylamino 4'- methylnitrosamino benzophenon  $C_{16}H_{17}O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(NO)\cdot CH_3$ . B. Durch Einfließenlassen einer Lösung von etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit unter guter Kühlung in die Lösung von 4.4'-Bis-dimethylaminobenzophenon in verd. Salzsäure (Bischoff, B. 21, 2452; 22, 337; vgl. Herzberg, Polonowsky, B. 24, 3198). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 182—183° unter Gasentwicklung (H., P.). Mäßig löslich in den üblichen Lösungsmitteln in der Wärme (H., P.).
- **4.4'-Bis-methylnitrosamino-benzophenon**  $C_{15}H_{14}O_3N_4 = [ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4]_2CO$ . *B.* Aus **4.4'-Bis-methylamino-benzophenon** in salzsaurer Lösung auf Zusatz von Natriumnitrit (V. Braun, *B.* **37**, 2677). Hellgelb. F: 228—229°.

Substitutions produkte des 4.4'-Diamino-benzophenons.

- 3.3'(?) Dibrom-4.4'-bis dimethylamino benzophenon  $C_{17}H_{18}ON_2Br_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3Br]_2CO$ . B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in Chloroformlösung durch Zusatz von 4 At.-Gew. Brom (Grimaux, C. r. 126, 1118). Prismen (aus Alkohol). F: 130° bis 131°.
- **3.5.3'.5'** Tetrabrom **4.4'** bis dimethylamino benzophenon¹)  $C_{17}H_{18}ON_2Br_4 = [(CH_2)_2N \cdot C_8H_2Br_2]_2CO$ . *B.* Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von **4.4'**-Bis-dimethylamino-benzophenon mit Brom (Nathansohn, Müller, *B.* **22**, 1883). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol.
- 3-Nitro-44'-bis-dimethylamino-benzophenon  $C_{17}H_{19}O_3N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Eintragen der äquimolekularen Menge Salpeter in eine Lösung von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in konz. Schwefelsäure; man digeriert gelinde einige Stunden auf dem Wasserbade und gießt schließlich die vollständig erkaltete Lösung in ammoniakhaltiges Wasser (Nathansohn, Müller, B. 22, 1883). Aus 26,8 g 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in 200 g konz. Schwefelsäure und einer Mischung von 9,5 g  $66^{9}/_{9}$ iger

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Elion, R. 44, 101.

Salpetersäure und 10,5 g konz. Schwefelsäure bei höchstens 0<sup>6</sup> (KLIEGL, B. 39, 1268). — Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 144<sup>6</sup>; schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol und Benzol (N., M.).

- 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-benzophenon  $C_{13}H_{10}O_5N_4=[H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)]_2CO$ . B. Bei 5-stündigem Erhitzen von 1 g 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428), 3 ccm  $4^9/_0$ igem alkoh. Ammoniak und 5 ccm Alkohol im Einschmelzrohr bei  $400^9$  (Consonno, G. 34 I, 379). Gelbe Krystalle. F: 121°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol.
- 3.3'-Dinitro 4.4' bis-methylamino benzophenon  $C_{15}H_{14}O_5N_4=[CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)]_2CO$ . B. Beim Erhitzen von 1 g 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) mit 5 ccm Alkohol und 0,6 g einer 33°/ $_0$ igen Methylaminlösung unter Druck (C., G. 34 I. 386). Gelbe Kryställchen (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 212°.
- 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon  $C_{17}H_{18}O_5N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)]_2CO$ . B. Beim Erhitzen von 1 g 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) mit 5 ccm Alkohol und 0,87 g einer 33 $^9$ /0 igen Dimethylaminlösung auf 100 $^9$  (Consonno, G. 34 I, 386). Man löst 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon in dem 20-fachen Gewicht konz. Schwefelsäure und gibt 2 Mol.-Gew. Salpeter hinzu; nach 24 Stdn. wird neutralisiert (Grimaux, C. r. 126, 1117; vgl. Kliegt, B. 39, 1267).— Orangefarbene Krystalle (aus Aceton durch Wasser). F: 165—166 $^9$  (G.). Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther (C.).
- 3.3'-Dinitro-4.4'-dianilino-benzophenon  $C_{25}H_{18}O_5N_4=[C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)]_2CO$ . B. Aus 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) beim Lösen in heißem Anilin (Consonno, G. 34 I, 377). Aus 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-benzophenon (Bd. VII, S. 428) und Anilin bei 130° (Schöfff, B. 24, 3774). Krystalle (aus Alkohol). F: 219° (Sch.), 212°; löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Essigsäure (C.).
- 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-diamino-benzophenon C<sub>13</sub>H<sub>8</sub>O<sub>8</sub>N<sub>6</sub> = [H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CO. B. Bei 8-stündigem Erhitzen von 0,5 g 4.4′-Dichlor-3.5.3′.5′-tetranitro-benzophenon (Bd. VII, S. 429) in 5 ccm Alkohol mit 2 ccm 5°/<sub>0</sub>igem alkoh. Ammoniak (Consonno, G. 34 I, 383). Beim Behandeln von 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis-methylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 246) oder 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis-methylamino-benzophenon mit Chromsäure und Essigsäure (van Romburgh, R. 7, 234). Kanariengelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 250° bis 260° (v. R.). Schmilzt bei 270° (C.), bei 324° (bestimmt mit Block Macquenne) (van Alfhen, R. 49 [1930], 161). Löslich in Alkohol, Benzol, Essigsäure und Schwefelsäure (C.).
- 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis methylamino benzophenon  $C_{15}H_{12}O_5N_6=[CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2]_2CO$ . B. Beim Kochen von 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-benzophenon mit Phenol; man fällt die Lösung mit Alkohol (van Romburgh, R. 6, 370). Goldglänzende Krystalle (aus heißem Phenol). Schmilzt gegen 225° unter Zersetzung; schwer löslich in den meisten gebräuchlichen Lösungsmitteln (v. R., R. 6, 370). Wird von Chromsäure und Essigsäure in 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-diamino-benzophenon übergeführt (v. R., R. 7, 234).
- 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon  $C_{17}H_{16}O_9N_6=[(CH_3)_2N\cdot C_8H_2(NO_2)_2]_2CO$ . B. Beim Erhitzen von 0,5 g 4.4'-Dichlor-3.5.-3'.5'-tetranitro-benzophenon (Bd. VII, S. 429) mit 5 ccm Alkohol und 2 ccm einer 33°/ $_0$ igen Dimethylaminlösung auf 100° (Cónsonno, G. 34 I, 383). Gelbe Kryställchen. F: 234°.
- 3.5.3′.5′ Tetranitro 4.4′ dianilino benzophenon  $C_{25}H_{16}O_9N_6=[C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_2\cdot NO_2)_2]_2CO$ . B. Zu 10 ccm Anilin fügt man  $^1/_2$  g 4.4′-Dichlor-3.5.3′.5′-tetranitro-benzophenon (Bd. VII, S. 429) (C., G. 34 I, 382). Goldgelbe Kryställehen (aus Essigsäure). F: 262°.
- 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis methylnitramino benzophenon  $C_{15}H_{10}O_{13}N_8=[O_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_2(NO_2)_2]_2CO$ . B. Beim Kochen von 1 Tl. 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon mit 10—42 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) (van Romburgh, R. 6, 367). Beim Kochen von 4.4′-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit konz. Salpetersäure (Bauther, B. 20, 1734, 3296). Beim Behandeln von 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis-methylnitramino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 246) mit Chromsäure und Essigsäure (van Romburgh, R. 7, 231). Hellgelbe Krystalle. Zersetzt sich gegen 215° (v. R., R. 7, 232). Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; reichlich löslich in Salpetersäure (D: 1,53) (v. R., R. 6, 368). Wird durch Kochen mit wäßr. Pottaschelösung nicht verändert (v. R., R. 6, 369). Entwickelt beim Kochen mit Kalilauge Methylamin (v. R., R. 6, 370). Beim Kochen mit Phenol wird 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis-methylamino-benzophenon gebildet (v. R., R. 6, 370; 7, 232), ebenso beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol auf 150—160° (B., B. 20, 3297).

#### Derivate des Schwefelanalogons des 4.4'-Diamino-benzophenons.

4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon  $C_{17}H_{20}N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CS$ . Bei der Einw. von 10 Tln. Thiophosgen (Bd. III, S. 134) auf 50 Tle. Dimethylanilin in Schwefelkohlenstoff, anfangs bei  $0^0$ — $10^0$ , später bei Zimmertemperatur (Kern, D. R. P. 37730; Frdl.

1, 95). Durch 100—120-stündiges Erhitzen von 4 Tln. Schwefelkohlenstoff, 30—40 Tln. Dimethylanilin, 20 Tln. Zinkchlorid auf 80°, neben 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 315) (Weinmann, C. 1898 I, 1029). Bei ca. ³/₄-stündigem Erhitzen von 50 g 4.4′-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) mit 15 g Schwefel auf 230° (Wallach, A. 259, 303; Höchster Farbw., D. R. P. 57963; Frdl. 3, 86). Beim Erhitzen von α-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-diphenylmethan (Leukauramin, Bd. XIII, S. 307) mit Schwefel auf 140° (Möhlau, Heinze, Zimmermann, B. 35, 377). Aus 4.4′-Bis-dimethylamino-beinzophen durch Erling von Resphorpentssulfid (Bad. Anilm. Schoff, D. P. 20074; Erdl. 1, 977) edecendered being von Phosphorpentswichlerid und Rehand. u. Sodaf., D. R. P. 39074; Frdl 1, 97) oder durch Einw. von Phosphoroxychlorid und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Schwefelwasserstoff (B. A. S. F., D. R. P. 40374; Frdl. 1, 97). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine warme, alkoh. Lösung von Auraminbase (Fehrmann, B. 20, 2857; Graebe, B. 20, 3266). Beim Behandeln von Auraminbase mit Schwefelkohlenstoff (Fehrmann, B. 20, 2859). — Rubinrote, blauglänzende Blätter oder cantharidengrünes Krystallpulver (Baither, B. 20, 1731). F: 2020 (Bai., B. 20, 1732, 3290; Gr., B. 20, 3267; Mö., Het., Z., B. 35, 377). Reichlich löslich in Benzol und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser; 100 Tle. Chloroform lösen bei 18° 4,58 Tle., 100 Tle. Äther bei 18° 0,27 Tle., 100 Tle. Alkohol bei 18° 0,072 Tle.; die gesättigte Lösung in Schwefelkohlenstoff enthält in 100 Tln. bei 170 1,15 Tle.; die Lösung in Eisessig ist grün, die Lösung in Schwefelkohlenstoff im auffallenden Licht grasgrün, im durchfallenden dunkelrot (Bal., B. 20, 1732). Die dunkle Lösung in konz. Salzsäure wird durch sehr viel Wasser tiefgrün (Bal., B. 20, 1732). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure: Vignon, Bl. [3] 7, 657. — Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit Kupferpulver 7, 657. — Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit Kupterpulver auf 210° entsteht a.a.β.β-Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-āthylen (Bd. XIII, S. 345) (GATTERMANN, B. 28, 2876). Beim Glühen mit Zinkstaub werden neben Zinksulfid Dimethylanilin und 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) gebildet (Bai., B. 20, 1737). Beim Kochen mit konz. Salpetersäure entsteht 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylnitramino-benzophenon (S. 100) (Bai., B. 20, 1734, 3296). Beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin und Kalilauge entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-oxim (Bai., B. 20, 1735). 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon zerfällt beim Erwärmen mit Mineralsäuren (Bai., B. 20, 1733; Fehrmann, B. 20, 2858) oder beim Erhitzen mit Wasser unter Druck auf 110—120° (Fe., B. 20, 2858) in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon und Schwefelwauserstoff Beim Erwärmen mit überschüssigem Methyligid auf dem Wasserbade entwasserstoff. Beim Erwärmen mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbade entsteht 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon-monojodmethylat (Bal., B. 20, 1736). Bei mehrtägigem Erhitzen mit Benzylchlorid auf 100° entsteht die chinoide Form des 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenonchlorids (Bd. XIII, S. 245) (Bal., B. 20, 3291). Beim Versetzen der konz. Lösung in ĈS<sub>2</sub> mit Thiophosgen scheidet sich ein sehr unbeständiger Farbstoff in goldgrünen Krusten ab, der sich in Wasser mit tiefblauer Farbe löst (BAL, B. 20, 1738). Versetzt man eine verdünnte Lösung von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon in Chloroform mit Thiophosgen und läßt die filtrierte Lösung einige Tage stehen, so scheiden sich farblose Krystalle der Verbindung  $\mathrm{CCl}_2[\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\cdot\mathrm{N}(\mathrm{CH}_3)_2]_2+\mathrm{CHCl}_3$  (Bd. XIII, S. 245) aus (Bal., B. 20, 1739). Acetylchlorid und Benzoylchlorid liefern mit 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon unbeständige Additionsprodukte (BAL, B. 20, 3293). Durch Erhitzen von 4.4'-Bisdimethylamino-thiobenzophenon mit salzsaurem Anilin auf 150° entsteht salzsaures N-Phenyl-auramin (Bal., B. 20, 3296). —  $C_{17}H_{20}N_2S+2HCl$ . Violette Nadeln. Verliert an der Luft schnell Chlorwasserstoff unter Rückbildung des Thioketons (GNEHM, WEIGHT, C. 1903 I,

Mono-jodmethylat  $C_{16}H_{28}N_2$ IS. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-thiobenzophenon mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbade (BAITHER, B. 20, 1736). — Cantharidengrüne Blättchen. Zersetzt sich bei 108°. Löst sich in Wasser mit tief blaugrüner Farbe. Wenig löslich in Äther.

#### Triaminoderivate des Benzophenons.

- 2 Amino 4.4′- bis dimethylamino benzophenon  $C_{17}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 4.4′-Bis-dimethylamino-2-acetamino-benzophenon mit  $10^0/_0$ iger Salzsäure (Kliecl, B. 39, 1275). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 205,5°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform und Eisessig, sehr wenig in Äther und Ligroin, sonst auch in der Wärme ziemlich schwer löslich.
- 4.4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino benzophenon  $C_{19}H_{23}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-2-acetamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 307) mit Chloranil in Alkohol (K., B. 39, 1274). Aus 2-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon und Acetanhydrid (K., B. 39, 1275). Citronengelbe, prismatische Stäbchen (aus Alkohol). F: 162,25°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Eisessig, beim Erwärmen auch in Alkohol, Benzol, Aceton und Essigester; sehr wenig löslich in Äther und Ligroin.

- 3 Amino 4.4′- bis dimethylamino benzophenon  $C_{17}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 3-Nitro-4.4′-bis-dimethylamino-benzophenon (S. 99) durch Zinnchloriir in konz. Salzsäure bei 5° bis + 5° (KL., B. 39, 1269; vgl. Nathansohn, Müller, B. 22, 1884). Dunkelgelbe Prismen (aus Alkohol, Benzol oder Aceton). F: 138,75—139°; leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin, in der Wärme leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton (K.).
- Oxim  $C_{17}H_{22}ON_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 2,83 g 3-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-benzophenon, gelöst in 0,96 g Salzsäure (D: 1,19) und 15 ccm Alkohol, und 0,87 g salzsaurem Hydroxylamin, gelöst in Wasser, bei mehrstündigem Kochen (K., B. 39, 1270). Gelbe Nadeln. Beginnt bei 192° zu sintern, schmilzt unschaff bei ca. 194,5—196,5°. Schwer föslich in siedendem Alkohol, leicht in Eisessig, etwas weniger in Chloroform, sehr wenig in Äther, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, fast unlöslich in Ligroin. Regeneriert beim Kochen mit  $10^0/_0$ iger Salzsäure 3-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-benzophenon.
- 4.4'-Bis-dimethylamino-3-acetamino-benzophenon  $C_{10}H_{23}O_2N_3 = (CH_3)_xN\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon und Acetanhydrid (K., B. 39, 1270). Gelbe pyramidenförmige Krystalle (aus Acetanhydrid). F: 153,5—154,5°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Benzol, weniger in Essigester, schwer in warmem Aceton, sehr wenig in Äther und Ligroin. Wird beim Erhitzen mit Salzsäure leicht verseift.
- 4.4′-Bis-dimethylamino-3-benzamino-benzophenon  $C_{24}H_{25}O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5.$  B. Aus 3-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-benzophenon mit Benzoylehlorid und Natronlauge (K., B. 39, 1270). Gelbe Täfelchen (aus viel Alkohol). Schmilzt nach vorherigem Sintern unscharf bei 190,5—192,5°. Schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer in Chloroform und heißem Eisessig, sehr wenig in Äther, kaum in Ligroin.

#### Tetraaminoderivate des Benzophenons.

- 3.4.3'.4'-Tetraamino-benzophenon  $C_{13}H_{14}ON_4=[(H_2N)_2C_6H_3]_2CO$ . B. Beim Erhitzen von 1,4 g 3.3'-Dinitro-4.4'-diamino-benzophenon und 15 cem Salzsäure mit 6,2 g Zinnehlorür in 25 cem Alkohol (Consonno, G. 34 I, 380). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 155°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Essigsäure.
- 3.3' Diamino 4.4' bis dimethylamino benzophenon  $C_{17}H_{22}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2)]_2CO$ . B. Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon und Zinnehlorür in alkoh. Salzsäure (KLIEGL, B. 39, 1272). —.Goldgelbe Tafeln (aus warmen Alkohol oder Essigester) vom Schmelzpunkt 145—145,5°. Gelbliche, Krystallbenzol enthaltende, prismatische Stäbe (aus Benzol oder Benzol + Ligroin). Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, in der Wärme auch in Alkohol und Essigester, ziemlich löslich in Aceton, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin.
- Oxim  $C_{17}H_{23}ON_5=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NH_2)]_2C\colon N\cdot OH$ . B. Bei mehrstündigem Erhitzen einer Lösung von 2,98 g 3.3′-Diamino-4.4′-bis-dimethylamino-benzophenon in 25 ccm Alkohol und 1,92 g Salzsäure (D: 1,19) mit einer konz. wässrigen Lösung von 0,87 g salzsaurem Hydroxylamin auf ca. 100° (K., B. 39, 1272). Nädelchen (aus Benzol) mit 1 Mol. Krystallbenzol. Schmilzt benzolfrei nach vorherigem Sintern bei 168°. Schwer löslich in Äther, kaum in Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. Wird beim Erwärmen mit Salzsäure verseift.
- 3.3'-Diamino-4.4'-dianilino-benzophenon  $C_{25}H_{22}ON_4=[C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NH_2)]_2CO$ . B. Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dianilino-benzophenon durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Consonno, G. 34 I, 378). Gelbliche Kryställehen. F: 160°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Hydrochlorid. Grüne Krystalle. F: 270°.
- 4.4'-Bis-dimethylamino-3.3'-bis-benzamino-benzophenon  $C_{31}H_{30}O_3N_4=[(CH_3)_2N-C_6H_3(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)]_2CO$ . B. Aus 3.3'-Diamino-4.4'-bis-dimethylamino-benzophenon mit Benzoylchlorid und Natronlauge (KLIEGL, B. 39, 1273). Gelbliche Täfelchen (aus Eisessig). Schmilzt nach vorherigem Sintern bei 199,5—201°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, schwer in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.
- 2. Aminoderivat des Chinon-phenylmethids  $C_{13}H_{10}O=C_6H_5\cdot CH:C_6H_4;O$  (Bd. VII, S. 430).
- Die Salze des Auramins  $C_{17}H_{21}N_3+H$  Ac (S. 92) sind vielleicht chinoid entsprechend der Formel  $(CH_3)_2N\cdot \bigcirc -C(NH_2)= N(CH_3)_2\cdot Ac$  konstituiert.

#### 2. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{14}H_{12}O$ .

1. Aminoderivate des Phenylbenzylketons  $C_{14}H_{12}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 431).

Phenyl-[4-amino-benzyl]-keton, 4'-Amino-desoxybenzoin l)  $C_{14}H_{13}ON = C_6H_5$ ·  $CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von 4-Nitro-benzil (Bd. VII, S. 765) (GOLUBEW, K. 6, 114; B. 6, 1252) oder von 4'-Nitro-desoxybenzoin (Bd. VII, S. 437) (GOLUBEW, K. 11, 101; B. 11, 1939) mit Zinn und Salzsäure. — Nadeln (aus währ. Alkohol). F: 95 — 96° (G., K. 11, 101; B. 11, 1939). Destilliert unzersetzt (Nev, B. 21, 2449). Löslich in 302 Tln. kochendem Wasser, sehr leicht löslich in kochendem Alkohol (G., K. 11, 101). —  $C_{14}H_{13}ON + HCl$ . Tafeln (aus Alkohol). Zicmlich löslich in heißem Wasser, schwerer in Alkohol; 1 Tl. löst sich in 396 Tln. kaltem Wasser (G., K. 11, 101). —  $2C_{14}H_{13}ON + H_2SO_4$ . Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol; schmilzt noch nicht bei 230° (G., K. 11, 101). —  $2C_{14}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Orangefarbene, goldglänzende Platten (G., K. 11, 101; B. 12, 693).

Oxim  $C_{14}H_{14}ON_2 = C_8H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen einer alkoh-Lösung von salzsaurem 4'-Amino-desoxybenzoin mit Hydroxylamin bei Gegenwart von Natronlauge (Ney, B. 21, 2449). — Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.

Phenyl-[a-amino-benzyl]-keton, ms-Amino-desoxybenzoin  $^1$ ), Desylamin  $C_{14}H_{13}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot C_6H_5$ . B. Bei 1-stdg, Kochen von 1 Tl. N-Desyl-phthalamidsäure (S. 104) mit 4 Tln. konz. Salzsäure (Neumann, B. 23, 996). Beim Behandeln von a-Benzilmonoxim (Bd. VII, S. 757) mit Zinnchlorür und wäßr. (Braun, B. 22, 557) oder alkoholischer (Pschorr, Brüggemann, B. 35, 2740) Salzsäure. — Nadeln (aus Äther). F: 109° (korr.) (P., Brügg.). Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther und Chloroform (P., Brügg.). —  $C_{14}H_{13}ON+HCl$ . Nadeln (aus Alkohol durch Äther). F: 243° (korr.); löslich in 7 Tln. heißem Alkohol, in 12 Tln. kaltem Alkohol, in 20 Tln. Wasser (P., Brügg.). — Pikrat  $C_{14}H_{13}ON+C_{6}H_{3}O_7N_3$ . Gelbe, schwer lösliche Krystalle (N.). —  $C_{14}H_{13}ON+HCl+C_{14}H_{13}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}H_{14}ON+C_{14}$ 

ms-Anilino-desoxybenzoin, Phenyldesylamin, Desylanilin  $C_{20}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_8H_5$ . B. Beim Erhitzen von 10 g dl-Benzoin (Bd. VIII, S. 167) mit 5 g Anilin auf 200° (Voigt, J. pr. [2] 34, 2) oder auf 100° (Lachowicz, M. 14, 280). Aus l-Benzoin und Anilin bei 100° (Wren, Soc. 95, 1601). Beim Versetzen einer Lösung von 5 g Desylbromid (Bd. VII, S. 436) in 15 cem Alkohol mit 3,4 g Anilin (Bischler, Fireman, B. 26, 1337). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 97—98° (B., F.), 99° (V.). Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in Benzol, Chloroform und Aceton (V.). — Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure sowie auch mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht Desoxybenzoin (Bd. VII, S. 431) (V.). Durch Einw. von Natriumamalgam auf Desylanilin in 90°/oigem Alkohol wird Phenyla-anilino-benzyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 712) erhalten (V.). Beim Glühen mit Zinkstaub werden Anilin, Benzaldehyd und wenig Desoxybenzoin gebildet (V.). Beim Behandeln von Desylanilin mit Natriumnitrit und Salzsäure entsteht N-Nitroso-N-desyl-anilin (S. 104) (V.). Beim Erhitzen von Desylanilin mit Mineralsäuren wird Anilin abgespalten (V.). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht ms-Acetylanilino-desoxybenzoin (S. 104) (V.; B., F.). Desylanilin gibt beim Erhitzen mit Anilin an der Luft auf 180° Benzil-dianil (Bd. XII, S. 210) (Lachowicz, M. 14, 283). Beim Kochen mit Anilin und etwas salzsaurem Anilin entsteht 2.3-Diphenyl-indol (Syst. No. 3092) (B., F.; JAPP, Murray, B. 26, 2640; Soc. 65, 890; L., M. 15, 402). Beim Erhitzen von Desylanilin mit 3.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 148) entsteht 6-Methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3492) (B., F.). —  $C_{20}H_{17}ON$  + HCl. Nadeln. F: 185° (L., M. 14, 281).

x-Brom-desylanilin  $C_{20}H_{16}ONBr$ . B. Beim Eintröpfeln von Brom in eine äther. Lösung von Desylanilin (Voigt, J. pr. [2] **34**, 10). — Gelbliche Prismen (aus Aceton). F: 167° bis 168°.

ms-o-Toluidino-desoxybenzoin, o-Tolyl-desylamin, Desyl-o-toluidin  $C_{21}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Bei  $^3/_4$  stdg. Erhitzen gleicher Teile Benzoin (Bd. VIII, S. 167) und o-Toluidin auf 150 $^0$  (Bandrowski, M. 9, 693). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141 $^0$ . Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther.

ms-p-Toluidino-desoxybenzoin, p-Tolyl-desylamin, Desyl-p-toluidin  $C_{21}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzoin (Bd. VIII, S. 167) und p-Toluidin bei 200—210° (Voigt, J. pr. [2] 34, 16) oder besser bei 140° im Kohlendioxydstrom (Lachowicz, M. 14, 288). Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 5 g Desylbromid (Bd. VII, S. 436)

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Desoxybenzoin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 431.

mit 4 g p-Toluidin (BISCHLER, FIREMAN, B. 26, 1338). Entsteht neben den beiden a-p-Toluidino-phenylessigsäure-benzalamiden (Syst. No. 1905) beim Kochen von 100 g Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910), 54 g Benzaldehyd und 1 Liter 80% (geem Alkohol mit 50 g Cyankalium (v. MILLER, PLÖCHL, B. 29, 1736). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145% (B., F.), 144% (V.). Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leichter in Benzol (B., F.). — Bei der Einw. von KMnO4 entstehen Benzoesäure und p-Toluidin (V.). Durch Kochen mit alkoh. Kali wird Benzoesäure gebildet (V.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin an der Luft auf 180% Benzil-phenylimid-p-tolylimid (Bd. XII, S. 914) (Lachowicz, M. 14, 291). Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem Anilin 2.3-Diphenyl-indol (Syst. No. 3092) und 5-Methyl-2.3-diphenyl-indol (Syst. No. 3092) (L., M. 15, 403; vgl. B., F.; L., M. 14, 290; JAPP, MURRAY, B. 26, 2640; Soc. 65, 890). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin an der Luft auf 180% Benzil-bis-p-tolylimid (Bd. XII, S. 914) (L., M. 14, 289). Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem p-Toluidin 5-Methyl-2.3-diphenyl-indol (L., M. 15, 403; vgl. B., F.; L., M. 14, 288; J., M.). — C<sub>21</sub>H<sub>19</sub>ON + HCl. Krystallmasse. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol (B., F.).

x-Nitro-[desyl-p-toluidin]  $C_{21}H_{18}O_3N_2$ . B. Man erwärmt 1 Tl. Desyl-p-toluidin mit 30 Tln. Salpetersäure (D: 1,2), bis die auf der Oberfläche schwimmende ziegelrote Masse anfängt flüssig zu werden; man gießt die Masse sofort in Wasser und krystallisiert den erhaltenen Niederschlag wiederholt aus Alkohol und dann aus alkoholhaltigem Aceton um (Voigt, J. pr. [2] 34, 18). — Rote Krystalle. F: 153°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, ziem-

lich leicht in Aceton.

x.x-Dinitro-[desyl-p-toluidin]  $C_{21}H_{17}O_5N_3$ . B. Man erwärmt 1 Tl. Desyl-p-toluidin mit 30 Tln. Salpetersäure (D: 1,2), bis die auf der Oberfläche schwimmende Masse braun geworden ist. Man gießt das Produkt sofort in kaltes Wasser, kocht den Niederschlag mit Alkohol aus und krystallisiert ihn dann aus Aceton um (Voigt, J. pr. [2] 34, 20). — Goldgelbe Schuppen (aus Aceton). F: 195°. Ziemlich leicht löslich in Aceton.

ms-β-Naphthylamino-desoxybenzoin, β-Naphthyl-desylamin  $C_{24}H_{19}ON = C_6H_5$ : CO·CH(NH· $C_{10}H_7$ )· $C_6H_5$ . B. Beim Stehen einer mit 10,4 g β-Naphthylamin versetzten alkoh. Lösung von 10 g Desylbromid (Bd. VII, S. 436) (BISCHLER, FIREMAN, B. 26, 1339). Aus Benzoin (Bd. VIII, S. 167) und β-Naphthylamin bei 215° (Voigt, J. pr. [2] 34, 22). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131—132° (B., F.), 130° (V.). Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in Benzol (B., F.). —  $C_{24}H_{10}ON + HCl$ . Nadeln (B., F.).

ms - Acetylanilino - desoxybenzoin, N - Desyl - acetanilid  $C_{22}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Aufkochen von Desylanilin (S. 103) mit Essigsäureanhydrid (Voigt, J. pr. [2] 34, 9; Bischler, Fireman, B. 26, 1338). — Nadeln (aus Benzol). F: 153° (V.), 155° (B., F.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther (B., F.).

ms-[Acetyl-p-toluidino]-desoxybenzoin, N-Desyl-[acet-p-toluidid]  $C_{23}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von Desyl-p-toluidin mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (BISCHLER, FIREMAN, B. **26**, 1339). — Runde Scheiben oder Tafeln (aus Alkohol). F: 150°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Benzol.

N-Desyl-phthalamidsäure  $C_{22}H_{17}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. N-Desyl-phthalimid (Syst. No. 3211) mit 1 Mol.-Gew. Natronlauge (Neumann, B. 23, 995). — Schmilzt bei 168° unter Aufschäumen. —  $AgC_{22}H_{16}O_4N$ . Niederschlag.

N-Phenyl-N'-desyl-harnstoff  $C_{21}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Desylamin (S. 103) und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in benzolischer Lösung (Pschorr, Brüggemann, B. 35, 2742). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 174—175° (korr.).

N.N-Dimethyl-N'-desyl-p-phenylendiamin  $C_{22}H_{22}ON_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Bei 15—20 Minuten langem Schmelzen äquimolekularer Mengen von p-Amino-dimethylanilin (Bd. XIII, S. 72) und Benzoin (Bd. VIII, S. 167) (Vogtherr, B. 25, 639). — Orangefarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 126—127°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Wird von verd. Salzsäure nicht angegriffen.

N.N'-Didesyl-p-phenylendiamin  $C_{34}H_{28}O_2N_2 = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH]_2C_6H_4$ . B. Etwa 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. Benzoin (Bd. VIII, S. 167) werden mit etwas salzsaurem p-Phenylendiamin erhitzt (JAPP, Meldrum, Soc. 75, 1045). — Gelbe Blättehen (aus Benzol). Erweicht bei ungefähr 230° und ist bei 257° völlig geschmolzen.

N.N'-Didesyl-N.N'-diacetyl-p-phenylendiamin  $C_{38}H_{39}O_4N_2 = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_8H_5)\cdot N(CO\cdot CH_3)]_2C_6H_4$ . B. Durch 10 Minuten langes Erhitzen von N.N'-Didesyl-p-phenylendiamin mit einem Überschuß von Essigsäureanhydrid (Japp, Meldrum, Soc. 75, 1045). — Nadeln (aus Amylalkohol). F: 279°.

ms-Phenylnitrosamino-desoxybenzoin, N-Nitroso-N-desyl-anilin, Phenyldesylnitrosamin $\mathrm{C}_{20}H_{16}\mathrm{O}_2\mathrm{N}_2=\mathrm{C}_6H_5\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C}_6H_5)\cdot\mathrm{N}(\mathrm{NO})\cdot\mathrm{C}_6H_5.$  Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von Desylanilin mit Natriumnitrit und dann tropfenweise mit Salzsäure

(Voict, J. pr. [2] 34, 6). — Blättehen (aus Alkohol). Schmilzt bei 140° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leichter in Aceton und Benzol.

[4-Amino-phenyl]-[4-amino-benzyl]-keton, 4.4'-Diamino-desoxybenzoin  $^1\rangle$   $C_{14}H_{14}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH_2.$  B. Durch Erwärmen von 4.4'-Diaminotolan (Bd. XIII, S. 269) mit verdünnten Säuren (Kalle & Co., D. R. P. 45371; Frdl. 2, 457; Zincke, Fries, A. 325, 74). — Gelbliche Nadeln (aus heißem verdünntem Alkohol oder Wasser). F: 145° (K. & Co.; Z., F.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Wasser (Z., F.). —  $C_{14}H_{14}ON_2+2HCl.$  Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser (Z., F.). — Sulfat. Nädelchen. Sehr wenig löslich (Z., F.).

Monoacetylderivat  $C_{16}H_{16}O_2N_2=(C_{14}H_{13}ON_2)CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4.4'-Diamino-tolan (Bd, XIII, S. 269) mit Eisessig (Z., F., A. 325, 75). —Nadeln (aus Alkohol). F: 198° bis 205°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Liefert beim Kochen mit Salzsäure 4.4'-Diamino-desoxybenzoin, beim Erhitzen mit Acetanhydrid dessen Diacetylderivat (s. u.).

Diacetylderivat  $C_{18}H_{18}O_3N_2 = (C_{14}H_{12}ON_2)(CO \cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-desoxybenzoin (s. o.) oder dessen Monoacetylderivat und Acetanhydrid (Z., F., A. 325, 75). — Nadeln (aus Eisessig). F: 272°.

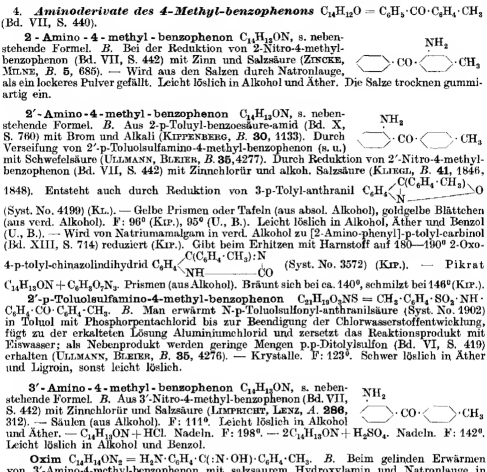
- 2. Aminoderivate des 2-Methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}U=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 439).
- 5-Amino-2-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{13}ON$ , s. nebenstehende CH<sub>3</sub> Formel. B. Durch Erhitzen von N-p-Tolyl-phthalimid (Syst. No. 3210) mit Benzoylchlorid und Zinkchlorid auf 170—180° entsteht neben 6-Phthalimido-3-methyl-benzophenon (Syst. No. 3211) in geringerer Menge 5-Phthalimido-2-methyl-benzophenon, das nicht rein isoliert wurde und bei der Spaltung mit Eisessig + konz. Salzsäure 5-Amino-2-methyl-benzophenon liefert (Hanschke, B. 32, 2029). Öl.  $C_{14}H_{13}ON + HCl$ . Schmilzt zwischen 120° und 150°.  $2C_{14}H_{13}ON + H_2SO_4 + 1/2H_2O$ . Nadeln. Schmilzt wasserfrei bei 147—149°.
- 5-Benzamino-2-methyl-benzophenon  $C_{21}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Durch Benzoylierung von 5-Amino-2-methyl-benzophenon (s. o.) (Hanschke, B. 32, 2030). Nadeln (aus Alkohol). F: 136—138°.
- 3. Aminoderivate des 3-Methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 440).
- 4 Amino 3 methyl benzophenon  $C_{14}H_{13}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 1 Mol.-Gew. o-Toluidin mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid ca. 15 Stdn. auf 220—230° und kocht das Reaktionsprodukt mit alkoh. Salzsāure (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 590). Schwach gelblich gefärbte Prismen (aus Wasser). F: 112°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.  $C_{14}H_{13}ON + HCl$ . Platten. F: 215—220° (Zers.). Schwer löslich in Wasser.  $2C_{14}H_{13}ON + H_2SO_4$ . Platten. Zersetzungspunkt 105—110°. Schwer löslich in Wasser.
- 4-Dimethylamino-3-methyl-benzophenon  $C_{16}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot N(CH_2)_2$ . Das von O. Fischer, A. 206, 91 unter dieser Formel beschriebene Produkt ist nach Meisenheimer, Budkewicz, Kananow, A. 423 [1921], 78, 84 im wesentlichen N-Methyl-[benz-o-toluidid] (Bd. XII, S. 796) gewesen.
- 4 Acetamino 3 methyl benzophenon  $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Acetylieren von 4 Amino 3 methyl benzophenon (s. o.) (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 593). Platten (aus Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol.
- 4-Propionylamino-3-methyl-benzophenon  $C_{17}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o.) und Propionylchlorid (CH., Le., Soc. 85, 593). Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in Alkohol.
- 4-Benzamino-3-methyl-benzophenon  $C_{21}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Durch Benzoylierung von 4-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o.) (Ch., Le., Soc. 85, 593). --- Prismen (aus Alkohol). F: 158°.
- 4-Carbomethoxyamino-3-methyl-benzophenon, [2-Methyl-4-benzoyl-phenyl]-carbamidsäure-methylester  $C_{1e}H_{15}O_3N=C_eH_5\cdot CO\cdot C_eH_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o.) und Chlorameisensäure-methylester (Bd. III, S. 9) (Ch., L., Soc. 85, 593). Platten (aus Alkohol). F: 107°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Desoxybenzoin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 431.

106

4-[Acetyl-chlor-amino]-8-methyl-benzophenon  $C_{16}H_{14}O_2NCl = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NCl\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Acetamino-3-methyl-benzophenon (S. 105) in Alkohol und einer schwach sauren Chlorkalklösung (CH., L., Soc. 85, 593). — Prismen (aus Petroläther). F: 110°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Petroläther.

- 6-Amino-3-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{13}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von p-Tolyl-phthalimid (Syst. No. 3210) mit Benzoylchlorid und Zinkchlorid auf 170—180° entsteht neben 5-Phthalimido-2-methyl-benzophenon 6-Phthalimido-3-methyl-benzophenon (Syst. No. 3211), das bei der Spaltung mit rauchender Salzsäure bei 160° 6-Amino-3-methyl-benzophenon liefert (Hanschke, B. 32, 2023). Man erhitzt 1 Mol.-Gew. p-Toluidin mit 2 Mol.-Gew. Benzoylchlorid ca. 15 Stdn. auf 220—230° und kocht das Reaktionsprodukt mit alkoh. Salzsäure (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 594). Gelbe Nadeln oder sechsseitige Tafeln. F: 64° (H.), 66° (Ch., L.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton, Eisessig und Ligroin (H.). Wird in 75°/oigem Alkohol durch Natriumamalgam zu 6-Amino-3-methyl-diphenyl-carbinol (Bd. XIII, S. 714) reduziert (H.). Gibt beim Erhitzen mit Harnstoff auf 160—180° 2-Oxo-6-methyl-4-phenyl-chinazolin-dihydrid CH $_3$ · $C_6$ H $_3$ ·NH $_2$ ·C( $C_6$ H $_5$ ):N (Syst. No. 3572) (H.).  $C_1$ H $_1$ 3ON + HCl. Nadeln. F: 179—180° (Zers.) (H.), 195—197° (Ch., L.). Färbt sich an der Luft gelbbraun; wird von Wasser zerlegt (H.). Pikrat  $C_1$ 4H $_1$ 3ON +  $C_6$ 4H $_3$ 0,7N $_3$ . Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 145° (H.).
- **6-Acetamino-3-methyl-benzophenon**  $C_{16}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Acetylierung von 6-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o.) (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 595). Platten (aus Alkohol). F: 159°.
- **6-Propionylamino-3-methyl-benzophenon**  $C_{17}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$ . B. Aus 6-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o) und Propionylchlorid (CH., L., Soc. **85**, 596). Platten (aus Alkohol). F: 99°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- 6-Вепzаmino-3-methyl-benzophenon  $C_{21}H_{17}O_2N=C_6H_5$ :  $C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Bei der Benzoylierung von 6-Amino-3-methyl-benzophenon (8. o.) (Намесике, B. 32, 2023; Снаттаway, Lewis, Soc. 85, 596). Würfel oder Nadeln (aus Alkohol). F: 114° bis 116° (Н.), 118° (Сн., L.); ziemlich löslich in Alkohol (Сн., L.).
- 6-Carbomethoxyamino-3-methyl-benzophenon, [4-Methyl-2-benzoyl-phenyl]-carbamidsäure-methylester  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 6-Amino-3-methyl-benzophenon (s. o.) und Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 596). Platten (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol
- 6 Carbäthoxyamino 3 methyl benzophenon, [4 Methyl 2 benzoyl phenyl]-carbamidsäure äthylester, [4 Methyl 2 benzoyl phenyl] urethan  $C_{17}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 6 Amino 3 methyl benzophenon (s. o.) und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (CH., L., Soc. 85, 596). Blaßgelbe Prismen (aus Petroläther). F: 58°. Leicht löslich in Alkohol, Petroläther.
- **6** [Acetyl chlor amino] **3** methyl benzophenon  $C_{16}H_{14}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NCl \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 6 Acetamino 3 methyl benzophenon (s. o.) in Alkohol und einer schwach sauren Chlorkalklösung (CH., L., Soc. **85**, 595). Platten (aus Petroläther). F: **116**°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich in warmem Äther.
- 4.4'-Diamino-3-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{14}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Rosanilin (Bd. XIII, S. 763) mit Wasser auf 270° (LIEBERMANN, B. 16, 1929). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt unter Erweichen etwas über 220°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, leicht in verd. Salzsäure.
- **4.4'-Bis-benzamino-3-methyl-benzophenon**  $C_{28}H_{22}O_3N_2 = C_8H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von **4.4'-Diamino-3-methyl-benzophenon** (s. o.) mit dem 6-fachen Gewicht Benzoylchlorid (Liebermann, B. **16**, 1929). Nadeln (aus Eisessig). F: 226°. Schwer löslich in Alkohol.



 $\mathbf{Oxim} \ \ \mathbf{C_{14}H_{14}ON_2} = \mathbf{H_2N} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{C(:N\cdot OH)} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CH_3}. \ \ B. \ \ \text{Beim gelinden Erwärmen}$ von 3'-Amino-4-methyl-benzophenon mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge in alkoh. Lösung (Limpricht, Lenz, A. 286, 315). — Prismen (aus Alkohol). F: 146°.

3'-Acetamino-4-methyl-benzophenon  $C_{16}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 3'-Amino-4-methyl-benzophenon mit Essigsäureanhydrid (LT., LE., A. 286, 314). Beim Eintragen von Phosphorpentoxyd in die Lösung von 3'-Amino-4-methyl-benzophenon in Eisessig (LT., LE.). — Prismen (aus Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr wenig in Ather und Ligroin.

4'-Amino-4-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{13}ON = H_2N \cdot \bigcirc \cdot CO \cdot \bigcirc \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 4'-Nitro-4-methyl-benzophenon (Bd. VII, S. 443) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Limpricht, Samietz, A. 286, 325). — Spieße (aus Benzol). F: 179°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, schwer in Ligroin. —  $2C_{14}H_{13}ON + H_2SO_4$ . Blättehen. Schmilzt bei  $210-216^0$  unter Zersetzung.

4'-Acetamino-4-methyl-benzophenon  $C_{18}H_{15}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot CH_3$ . Beim Eintragen von Phosphorpentoxyd in die Lösung von 4'-Amino-4-methylbenzophenon in Eisessig (Limpricht, Samietz, A. 286, 326). — Schuppen (aus Äther). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

**2.4'** - Diamino - 4 - methyl - benzophenon  $C_{14}H_{14}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4'-Dinitro-4-methyl-benzophenon (Bd. VII, S. 443) mit Zinnehlorür H<sub>2</sub>N· CO· und Salzsäure (LIMPRICHT, Samietz, A. 286, 327). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 178°. Unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. —  $C_{14}H_{14}ON_2+H_2SO_4$ . Warzen. 2.3'.4'-Triamino-4-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{15}ON_3$ , s. nebenstehende Formel, B. Bei der Reduktion von 2.3'.4'-Trinitro-4-methyl-benzophenon (Bd. VII, S. 443) mit  $H_2N$  CO CO  $CH_3$  Zinnehlorür und Salzsäure (Limpricht, Samietz, A. 286, 327). — Nadeln, F; 199°, Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol.

#### 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O$ .

- β Anilino β phenyl propiophenon, ω [α Anilino benzyl] acetophenon (Benzalacetophenon-Anilin)  $C_{31}H_{19}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Bei 24-stdg. Stehen molekularer Mengen Anilin und Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) in alkoh. Lösung (Tambor, Wildi, B. 31, 352). Aus Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Acetophenon (Bd. VII, S. 271) in Alkohol (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 158). Nädelchen (aus Benzol). F: 175° (T., W.), 173° (Ch. M.). Leicht löslich in warmen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin, Äther und Methylalkohol (T., W.; Ch. M.). Spaltet sich beim Destillieren in Anilin und Benzalacetophenon (T., W.; Ch. M.). Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure Benzalacetophenon (Ch. M.).

 $\beta$ -p-Toluidino- $\beta$ -phenyl-propiophenon,  $\omega$ -[a-p-Toluidino-benzyl]-acetophenon, (Benzalacetophenon-p-Toluidin)  $C_{22}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1 g  $\omega$ -[a-Chlor-benzyl]-acetophenon (Bd. VII, S. 444) mit 2,4 g p-Toluidin bis zum Schmelzen (Ruff, Schneider, B. 28, 964). Aus Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und p-Toluidin in alkoh. Lösung (Tambor, Wilde, B. 31, 353). Aus Acetophenon (Bd. VII, S. 271) und Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) in Alkohol (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 158). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172° (T., W.; Ch. M.), 166,5° (R., Sch.). Leicht bälich in heißem Alkohol, sehr wenig in kaltern (R., Sch.; Ch. M.). Zerfällt beim Kochen mit verd. Säuren oder beim Auflösen in kalter konzentrierter Schwefelsäure in p-Toluidin und Benzalacetophenon (R., Sch.).

Verbindung C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>ONBr. B. Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. Brom in die gut gekühlte Lösung von 1 Mol.-Gew.  $\omega$ -[a-p-Toluidino-benzyl]-acetophenon (s. o.) in Chloroform (Rupe, Schneider, B. 28, 964). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 100,5%.

 $\beta$ -[ $\beta$ -Naphthylamino]- $\beta$ -phenyl-propiophenon,  $\omega$ -[ $\alpha$ -( $\beta$ -Naphthylamino)-benzyl]-acetophenon (Benzalacetophenon- $\beta$ -Naphthylamin)  $C_{25}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Zufügen von konz. Natronlauge zur Lösung von Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und  $\beta$ -Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) in Alkohol (Tambor, Wildi, B. 31, 353). Durch 1-stdg. Erhitzen einer alkoh. Lösung von Acetophenon (Bd. VII, S. 271) und Benzal- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) in Gegenwart von alkoh. Kali (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 159, 395 Anm.). — Nädelchen (aus Benzol). F: 200° (T., W.), 199° (Ch. M.). Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol (Ch. M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb (T., W.).

Bis-[ $\alpha$ -phenacyl-benzyl]-amin (Dibenzalacetophenonamin)  $C_{30}H_{27}O_2N = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)]_2NH$ . B. Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) (Tambor, Wildi, B. 31, 349). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 163° (Gasentwicklung). Löslich in konz. Schwefelsäure mit pfirsichroter Farbe.

N.N-Bis-[a-phenacyl-benzyl]-2-nitro-anilin (Di-benzalacetophenon-o-Nitranilin) C<sub>36</sub>H<sub>30</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·CH<sub>2</sub>·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)]<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NO<sub>2</sub>. B. Aus Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und 2-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 687) in alkoh. Natronlauge (T., W., B. 31, 351). — Hellrote Nädelchen (aus Eisessig). F: 243°. Leicht löslich in siedendem Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Methylalkohol und Äther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellorangegelb.

N.N - Bis - [ $\alpha$  - phenacyl - benzyl] - 3 - nitro - anilin (Di-benzalacetophenon-m-Nitranilin)  $C_{36}H_{30}O_4N_2 = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)]_2N\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698) in alkoh. Natronlauge (T., W., B. 31, 351). — Gelbes Pulver. F: 238—240° (Zers.). Schwer löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

N.N-Bis-[a-phenacyl-benzyl]-4-nitro-anilin (Di-benzalacetophenon-p-Nitranilin)  $C_{38}H_{30}O_4N_2=[C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_6)]_2N\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und 4-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 711) in alkoh. Natronlauge (T., W., B. 31, 351). — Gelbe Nädelchen (aus Essigsäure). F: 251—252°. Ziemlich leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

5-Nitro-2-[bis-(a-phenacyl-benzyl)-amino]-toluol (Di-benzalacetophenon-Nitrotoluidin)  $C_{37}H_{32}O_4N_2=[C_8H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_8H_5)]_2N\cdot C_8H_3(NO_9)\cdot CH_3$ . B. Aus Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und 5-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 846) in alkoh. Natronlauge (T., W., B. 31, 350). — Schwefelgelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 203°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton und Eisessig, schwer in Methylalkohol und Äthylalkohol, unlöslich in Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

Bis-[a-phenacyl-benzyl]-a-naphthylamin (Di-benza lacetophenon-a-Naphthylamin)  $C_{40}H_{23}O_2N = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)]_2N\cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Behandeln von a-Naphthylamin und Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) mit alkoh. Natronlauge (T., W., B. 31, 352). — Grünliche Prismen (aus Eisessig). F: 180°. Löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin und Methylalkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

- N.N-Bis-[a-phenacyl-benzyl]-acetamid (Acetyldibenzalacetophenonamin)  $C_{32}H_{29}O_3N = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)]_2N\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Bei der Acetylierung von Bis-[a-phenacyl-benzyl]-amin (T., W., B. 31, 350). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 149°. Schwer löslich in Äther, sonst leicht löslich. Ist in konz. Schwefelsäure mit rötlichgelber Farbe löslich.
- 2. Aminoderivate des Dibenzylketons  $C_{15}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_6$  (Bd. VII, S. 445).

Benzyl-[a-anilino-benzyl]-keton-anil, a-Anilino-a.a'-diphenyl-aceton-anil  $C_{27}H_{24}N_2 \approx C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von Benzyl-[a-brom-benzyl]-keton (Bd. VII, S. 447) und Anilin (Francis, Soc. 75, 870). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127,5°. Löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, schwer löslich in kaltem Alkohol. — Hydrochlorid. F: 176°. Fast unlöslich in Wasser.

Bis-[ $\alpha$ -phenacetyl-benzyl]-amin  $C_{30}H_{27}O_2N=[C_4H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)]_2NH$ . Bei der Einw. von Ammoniak auf die kalte, alkoholische Lösung von Benzyl-[ $\alpha$ -brom-benzyl]-keton (Bd. VII, S. 447) (Francis, Soc. 75, 870). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 124°. Löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther.

- 3. Aminoderivat des 4-Acetyl-diphenylmethans  $C_{15}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 449).
- **x-Amino-4-acetyl-diphenylmethan**  $C_{15}H_{15}ON = H_2N \cdot C_{13}H_{10} \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des **x-Nitro-4-acetyl-diphenylmethans** (Bd. VII, S. 449) mit Zinnehlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung (Duval, C. r. 146, 343; Bl. [4] 7, 793). Krystalle (aus 50%) eigem Alkohol). F: 135,5%. Leicht löslich in Benzol und Aceton, löslich in Alkohol, sehwer löslich in Äther und Ligroin.
- 4. Aminoderivate des 2.4 Dimethyl benzophenons  $C_{15}H_{14}O=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 449).
- 2'-Amino-2.4-dimethyl-benzophenon  $C_{15}H_{15}ON$ , s. nebenstelende Formel. B. Aus 2-[2.4-Dimethyl-benzoyl]-benzamid (Bd. X, S. 767) durch Einw. von Brom und Natronlauge (Drawerr, B. 32, 1260). Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 89°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen mit Harnstoff 2-Oxo-4-[2.4-dimethyl-phenyl]-chinazolindihydrid  $C_6H_4$   $C[C_6H_3(CH_3)_2]:N$  (Syst. No. 3572).  $C_{15}H_{15}ON+HCl$ . Krystalle, die sich bei 160° bräunen und bei 170° unter lebhafter Zersetzung schmelzen. Pikrat\* $C_{15}H_{15}ON+C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 100—101°.
- 2'-Benzamino-2.4-dimethyl-benzophenon  $C_{22}H_{19}O_2N=C_8H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Beim Behandeln von 2'-Amino-2.4-dimethyl-benzophenon (s. o.) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (D., B. 32, 1261). Nadeln (aus Alkohol). F.: 124°.
- 3'-Amino-2.4-dimethyl-benzophenon C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3'-Nitro-2.4-dimethyl-benzophenon (Bd. VII, S. 450) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Limpricht, Falkenberg, A. 286, 334). F: 118°.

  Löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln.

- 5. Aminoderivat des 2.5 Dimethyl benzophenons  $C_{15}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_3$  (Bd, VII, S. 450).
- 3'-Amino-2.5-dimethyl-benzophenon  $C_{15}H_{15}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3'-Nitro-2.5-dimethyl-benzophenon (Bd. VII, S. 451) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Limpricht, Falkenberg, A. 286, 341). Harz.  $2C_{15}H_{15}ON + H_2SO_4$ . CH<sub>3</sub>
- 6. Aminoderivat des 2.2'-Dimethyl-benzophenons  $C_{15}H_{14}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot CH_3$ .
- 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzophenon  $C_{19}H_{24}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Dimethyl-m-toluidin (Bd. XII, S. 857) und Phosgen (Reitzenstein, Runge, J. pr. [2] 71, 114).
- 7. Aminoderivat des 3.4 Dimethyl benzophenons  $C_{16}H_{14}O=C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 451).
- 3'-Amino-3.4-dimethyl-benzophenon  $C_{15}H_{15}ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3'-Nitro-3.4-dimethyl-benzophenon (Bd. VII, S. 451) mit Zinnchlertir und Salzsäure (Limpricht, Falkenberg, A. 286, 339). Harz. Leicht löslich in Alkohol und Äther.  $2C_{15}H_{15}ON + H_2SO_4$ . Drusen. Leicht löslich in Wasser.
- 8. Aminoderivate des 3.3' Dimethyl benzophenons  $C_{15}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ .
- 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzophenon C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus Neufuchsin (Bd. XIII, S. 771) bei der Spaltung mit Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 59775; Frdl. 3, 113). Aus dem Diacetylderivat (F: 202°) des 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethans (Bd. XIII, S. 262) durch Oxydation mit Chromsäure in Eisessig und Spaltung des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Vongerichten, Bock, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 250; C. 1903 II, 441). F: 210° (H. F.). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-benzhydrol (Bd. XIII, S. 720) (V., B.). Die Acetylverbindung schmilzt bei 250—251° (V., B.).
- 4.4′- Bis methylamino 3.3′- dimethyl benzophenon  $C_{17}H_{20}ON_2=[CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)]_cO$ . B. Man erhitzt technisches Auramin G (s. u.) mit verd. Salzsäure (GNEHM, WRIGHT, B. 35, 913; C. 1903 I, 399). Gelbgefärbte Nadeln (aus Aceton). F: 80—81°. Gibt bei der Reduktion in Alkohol mit Natriumamalgam 4.4′-Bis-methylamino-3.3′-dimethyl-benzylhydrol (Bd. XIII, S. 720) (G., WR.).  $C_{17}H_{20}ON_2+2$  HCl. Gelbe Säulen (aus Ålkohol). Erweicht bei 215°, sehmilzt bei 220° unter Zersetzung (G., WR., C. 1903 I, 399).
- 4.4′- Bis methylamino 3.3′- dimethyl-benzophenon imid C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> = [CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)]<sub>2</sub>C:NH. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von 4.4′-Bis-methylamino 3.3′-dimethyl-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 263) mit Schwefel, Salmiak und Kochsalz in einem Strom trocknen Ammoniaks auf 175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 67478; Frdl. 3, 90; GNEHM, WRIGHT, B. 35, 913; vgl. Schultz, Tab. No. 494). Man erhält die freie Base, wenn man das rohe salzsaure Salz in Wasser von 70° löst, die Lösung filtriert, auf 0° abkühlt und mit verd. Ammoniak stark alkalisch macht (G., WR., Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 1). Hellgelbe Krystalle. F: 119—120°; löslich in Alkohol, Äther und Benzol (G., WR., B. 35, 913; C. 1903 I, 399). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure 4.4′-Bis-methylamino-3.3′-dimethyl-benzhydrylamin (Leukauramin G; Bd. XIII, S. 310) (G., WR.). Hydrochlorid. Gelbe glänzende Blättchen (aus Alkohol + Äther). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in warmem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (G., WR., Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 1). Färbt gebeizte Baumwolle gelb mit grünem Stich (B. A. S. F.) und findet unter der Bezeichnung Auramin G als Farbstoff Verwendung. C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> + H<sub>1</sub> + I<sub>2</sub>. B. Durch Zusatz von Jodjodkaliumlösung zur Lösung des Hydrochlorids (PELET, GILLIÈRON, C. 1907 I, 1259). C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>· OH. Orangefarbene Nadeln. F: 182°; der Krystallalkohol entweicht bei mehrstündigem Erhitzen auf 90°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (G., WR.). Oxalat C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>· OH. Krystalle. F: 210° (Zers.); löslich in Alkohol und Essigsäure, sehwer löslich in Wasser (G., WR.). Pikrat C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Nadeln. F: 234° (G., WR.).
- 4.4'-Bis-äthylamino-3.3'-dimethyl-benzophenon-imid  $C_{19}H_{25}N_3 = [C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)]_gC:NH$ . B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von 4.4'-Bis-äthylamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 263) mit Schwefel, Salmiak und Kochsalz in einem Strom trocknen Ammoniaks auf 175° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 68004; Frdl.

- 3, 91). Hydrochlorid. Blättehen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt gebeizte Baumwolle gelb mit grünem Stich.
- **4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-thiobenzophenon**  $C_{17}H_{20}N_2S = [CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)]_2CS$ . B. Aus 4.4'-Bis-methylamino-3.3'-dimethyl-benzophenon-imid (S. 110) und Schwefelwasserstoff in warmer, alkoholischer Lösung (GNEHM, WRIGHT, B. **35**, 914). Blaustichigrote Krystalle. F: 176—177°.  $C_{17}H_{20}N_2S + HCl$ .  $C_{17}H_{20}N_2S + 2HCl$ .
- 9. Aminoderivate des 4.4' Dimethyl benzophenons  $C_{15}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 451).
- 3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-benzophenon  $C_{15}H_{16}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3.3'-Dinitro-4.4'-dimethyl-benzophenon (Bd. VII, S. 452), gelöst  $H_3C$  CO  $CH_3$  in Eisessig, mit Zinnchlorür und Salzsäure (Lange, Zufall, A. 271, 7). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 171—172°.  $C_{15}H_{16}ON_2 + 2$  HCl.
- 3.3'-Bis-acetamino-4.4'-dimethyl-benzophenon  $C_{19}H_{20}O_3N_2 = [CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(CH_3)]_2CO$ . B. Durch Kochen von 3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-benzophenon (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Lange, Zufall, A. 271, 8). Durch Vermischen von 3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-benzophenon in Äther mit Essigsäureanhydrid (L., Z.). Nädelchen. F: 196° bis 197°.

#### 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{16}H_{16}O$ .

- 1. Aminoderivat des m-Tolyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{16}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$
- m Tolyl  $[\beta$  anilino  $\beta$  phenyl äthyl] keton  $C_{22}H_{21}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Methyl-m-tolyl-keton (Bd. VII, S. 307) in Alkohol (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 397). F: 172°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Methylalkohol. Geht beim Auflösen in konz. Schwefelsäure in m-Tolyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 490) über.
- 2. Aminoderivat des p-Tolyl- $\beta$ -phenäthyl-ketons  $C_{16}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ .
- p Tolyl [ $\beta$  anilino  $\beta$  phenyl äthyl] keton  $C_{22}H_{21}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Methyl-p-tolyl-keton (Bd. VII, S. 307) in Alkohol (Ch. Mayer, Bl. [3] 33, 397). F: 173° 1). Sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Methylalkohol. Geht beim Auflösen in konzentrierter kalter Schwefelsäure in p-Tolyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 490) über.
- 3. Aminoderivat des a-Acetyl-dibenzyls  $C_{16}H_{16}O = CH_3 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 453).

 $a'\text{-}\mathbf{A}\text{nilino-}a\text{-}\text{acetyl-dibenzyl}, \ a\text{-}\mathbf{Phenyl-}a\text{-}[a\text{-}\text{anilino-benzyl}]\text{-}\text{aceton} \ C_{22}\mathbf{H}_{21}\mathbf{ON} = CH_3\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5 \ \text{und desmotrope (?)} \ \text{Formen.}$ 

- a-Form. B. Aus Methyl-benzyl-keton (Bd. VII, S. 303) und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) beim 7-tägigen Erhitzen auf 55° (Francis, Ludlam, Soc. 81, 957). Gelbe Krystalle. F: 173—174°. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 180° und ebenso beim Stehen an der Luft. Hydrochlorid. Sehr unbeständig. Zersetzt sich zwischen 140° und 190°. Wird durch Wasser dissoziiert.
- $\beta$ -Form. B. Aus der a-Form und einer Spur Piperidin in Benzol (F., L.). F: 182°. Geht bei öfterem Umkrystallisieren aus Benzol in die a-Form über.
  - y-Form(?). B. Aus der a-Form in Benzol und Natriumäthylat (F., L.). F: 184°.
- 4. Aminoderivate des Benzhydrylacetons  $C_{16}H_{16}O=(C_6H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 455).
- **4.4'- Bis** dimethylamino benzhydrylaceton  $C_{20}H_{26}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_0H_4]_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von a-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigsäure-äthylester (Syst. No. 1916) mit alkoh. Natriumäthylatlösung (Fosse, C. r. 146, 1040; A. ch. [8] 18, 520). Beim 5-stdg. Erhitzen von ms-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetylaceton (S. 176) mit alkoh. Kalilauge am Rückflußkühler (F., C. r. 146, 1041; A. ch. [8] 18, 540). Neben  $\omega$ -[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetophenon (S. 124) beim kurzen

<sup>1)</sup> Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] geben WEYGAND (B. 57, 414, 417) und WEYGAND, MATTHES (B. 59, 2248) den Schmelzpunkt 1410 an.

112

Erhitzen von a-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-a-benzoyl-aceton (S.230) mit alkoh. Kali (F., C. r. 146, 1042; A. ch. [8] 18, 551). — Nadeln. F: 1100 (F., C. r. 146, 1040). — Geht beim längeren Erhitzen auf den Schmelzpunkt in eine unterhalb 90° schmelzende Masse von gleicher Zusammensetzung über (F., A. ch. [8] 18, 520). — C<sub>20</sub>H<sub>26</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl. —  $C_{20}H_{26}^{-}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ .

 $\begin{array}{ll} \textbf{Oxim} & \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{27}\textbf{ON}_3 = [(\textbf{CH}_3)_2\textbf{N} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4]_2\textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{C}(:\textbf{N} \cdot \textbf{OH}) \cdot \textbf{CH}_3. \quad \textit{B.} \quad \textbf{Aus} \quad 4.4' - \textbf{Bisdimethylamino} - \textbf{benzhydrylaceton} \quad (\textbf{S. 111}), \quad \textbf{salzsaurem} \quad \textbf{Hydroxylamin} \quad \textbf{und} \quad \textbf{Natriumacetat} \end{array}$ (Fosse, C. r. 146, 1040; A. ch. [8] 18, 521). — F: 136—137°.

Semicarbazon  $C_{21}H_{25}ON_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$ . Beim Vermischen von 4.4 Bis-dimethylamino-benzhydrylaceton (S. 111) mit einer kalten alkoholischen Lösung von salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat (F., C. r. 146, 1040; A. ch. [8] 18, 522). - F: 185° (Zers.).

- 5. Aminoderivate des 6- oder des 3-Benzoyl-pseudocumols  $^{1}$ )  $C_{16}H_{16}O =$ CgH5 · CO · CgH2 (CH3)3.
- 5-Amino-6 oder 3-benzoyl-pseudocumol <sup>1</sup>), 6 oder 5-Amino-2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenon  $C_{16}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H(CH_3)_3\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von N·[2.4.5-Trimethyl-6 oder 3-benzoyl-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3211) mit konz. Schwefelsäure auf 160° oder mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140—150° (Fröhlich, B. 17, 1805).
  — Citronengelbe Nadeln oder hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 130°. Destilliert unzersetzt. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. —  $2C_{16}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$ . Orangegelbe Nadeln.
- 5 Dimethylamino 6 oder 3 benzoyl pseudocumol jodmethylat 1), Trimethyl -[2.4.5 - trimethyl - 6 oder 3 - benzoyl - phenyl] - ammonium jodid  $C_{19}H_{24}ONI = C_8H_5 \cdot OO$  $C_8H(CH_3)_3 \cdot N(CH_3)_3I$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 6 oder 5-Amino 2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenon (s. o.) und 3 Mol.-Gew. Methyljodid in methylalkoholischer Lösung bei 100° (F., B. 17, 2675). — Krystallwasserhaltige Prismen (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser im Vakuum und schmilzt dann bei 187° unter Zersetzung.
- 5-Acetamino-6 oder 3-benzoyl-pseudocumol 1), 6 oder 5-Acetamino-2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenon  $C_{18}H_{19}\tilde{O}_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H(CH_3)_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Frwärmen des 6 oder 5-Amino-2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenons mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade (F., B. 17, 2674). — Nadeln (aus Eisessig). F. 170°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther und in kaltem Eisessig.
- 5-Benzamino-6 oder 3-benzoyl-pseudocumol 1), 6 oder 5-Benzamino-2.3.5- oder 2.8.6-trimethyl-benzophenon  $C_{23}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H(CH_3)_3\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erwärmen des 6 oder 5-Amino-2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenons (s. o.) mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (F., B. 17, 1806). — Nadeln (aus Eisessig). F: 227°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Eisessig.
- N-[2.4.5-Trimethyl-6 oder 3-benzoyl-phenyl]-phthalamidsäure  $C_{24}H_{21}O_4N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H(CH_3)_3\cdot CO\cdot C_6H_5. \ B.$  Beim Erwärmen von N-[2.4.5-Trimethyl-6 oder 3-benzoyl-phenyl]-phthalimid (Syst. No. 3211) mit alkoh. Kali (F., B. 17, 2673). Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus Alkohol). Schmilzt unter Wasserabspaltung bei 195°. Unlöslich in Wasser.
- 5-Carbäthoxyamino-6 oder 3-benzoyl-pseudocumol 1), [2.4.5-Trimethyl-6 oder 3-benzoyl-phenyl]-urethan  $C_{19}H_{21}O_3N=C_2H_5\cdot CO_2\cdot NH\cdot C_6H(CH_3)_3\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Beim Versetzen einer äther. Lösung des 6 oder 5-Amino-2.3.5- oder 2.3.6-trimethyl-benzophenons (s. o.) mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (F., B. 17, 2675). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- 5. Aminoderivate des lpha-Methyl-lpha-benzhydryl-acetons  $C_{17}H_{18}O=$  $(C_6H_5)_2CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$
- a-Methyl-a-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-aceton  $C_{21}H_{28}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von alkoholischer Kalilauge auf a-Methyla-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigsäure-methylester (Syst. No. 1916) oder auf ms-Methyl-ms-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetylaceton (S. 176) (Fosse, C. r. 146, 1279; A. ch. [8] 18, 426, 559, 562). F: 144—145°.

Semicarbazon  $C_{22}H_{21}ON_5 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(CH_3) \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$ . Sintert in der Capillare bei 200°, schmilzt bei 215—226° unter Zersetzung (Fosse, C.r. 146, 1279; A. ch. [8] 18, 563).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Pseudocumol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 400.

#### 6. Aminoderivat des $\alpha$ -Butyryl-dibenzyls $C_{18}H_{20}O = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO$ $CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ .

 $a'\text{-}\mathbf{A}nilino\text{-}a\text{-}butyryl\text{-}dibenzyl \quad C_{24}H_{25}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot C$ NH C<sub>8</sub>H<sub>5</sub> und desmotrope(?) Formen.

a-Form. B. Aus Propylbenzylketon (Bd. VII, S. 328) und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) bei mehrtägigem Erwärmen auf 550 (Francis, Ludlam, Soc. 81, 960). — Nadeln. F: 136°.

 $\beta$ -Form. B. Aus der a-Form in Benzol bei Einw. einer Spur Piperidin (F., L.). — F: 142—143°. Der Schmelzpunkt sinkt beim Stehen der Lösung in Benzol. γ-Form(?). B. Aus der a-Form in Benzol und Natriumäthylat (F., L.). — F: 143°.

#### i) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_n$

# 1. Aminoderivate des Fluorenons $C_{13}H_8O$ (Bd. VII, S. 465).

- 1-Amino-fluorenon  $C_{13}H_9ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5 g Fluorenon-carbonsäure-(1)-amid (Bd. X, S. 774) durch Erwärmen mit Kaliumhypobromitlösung (7,5 g Kali, 100 ccm Wasser, 3,5 g Brom) (Goldschmiedt, M. 23, 893). Dunkeleitronengelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 110°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich in siedendem Wasser. Wird durch Diazotierung und Verkochen der Lösung in 1-Oxy-fluorenon (Bd. VIII, S. 188) verwandelt.  $C_{13}H_9ON + HCl$ . Heller gefärbt als die freie Base. Wird durch Wasser und durch Alkohol hydrolytisch gespalten.  $2C_{13}H_9ON + 2HCl + PtCl_4$ . Dunkelgelbe Nadeln.
- **2-Amino-fluorenon**  $C_{13}H_9ON$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Suspendieren von 10 g 2-Nitro-fluorenon (Bd. VII, S. 469) in `∵NH, 600 ccm absol, Alkohol, Zufügen von 70 ccm konzentriertem wäßrigem Ammoniak und 11/4-stdg. Einleiten von Schwefelwasserstoff in die schwach siedende Flüssigkeit; man engt die tiefrote Flüssigkeit stark ein und fällt mit Wasser (Diels, B. 34, 1764). — Tief violettrote Prismen (aus Alkohol). Sintert bei 1566. Schmilzt bei 163° (korr.) zu einer tiefroten Flüssigkeit. Fast unlöslich im Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Eisessig und Äther. — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen in 2-Oxy-fluorenon (Bd. VIII, S. 188) überführen. Durch Schmelzen mit Kali entsteht 4-Amino-diphenyl-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907). Die salzsaure Lösung färbt den Fichtenspahn intensiv feuerrot. —  $C_{13}H_{2}ON + HCl$ . Hellgelbe Prismen. Wird von Wasser zerlegt.
- 4-Amino-fluorenon C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>ON, s. nebenstehende Formel. Bei 2-stdg. Stehen von 10 g Fluorenon-carbonsäure-(4)-amid (Bd. X, S. 775) mit Kaliumhypobromitlösung (15 g KOH, 200 g H<sub>2</sub>O, 7,2 g Brom); man erwärmt die filtrierte Lösung auf dem Wasserbade und krystallisiert das ausgeschiedene Aminofluorenon aus Äther um (Graebe, Schesta-kow, A. 284, 311). — Intensiv rotgelbe Nadeln. F: 138° (korr.). Destilliert fast unzersetzt. Sehr reichlich löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. - Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der erhaltenen Diazoniumsalzlösung in 4-Oxy-fluorenon (Bd. VIII, S. 189) überführen. Beim Schmelzen mit Kali entsteht das Phenanthridon (Syst. No. 3117).

  — C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>ON+HCl. Hellgelb. Wird durch Wasser zersetzt.
- 2.7 Diamino fluorenon C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.7-Dinitro-fluorenon (Bd. VII, S. 470) mit Zinn + Salzsäure (Schultz, A. 203, 105). Braune Nadeln. Schmilzt gegen 286°. Schwer löslich in kaltem Wasser, Ather, Benzol und Chloroform, leichter in der Wärme; leicht löslich in Albelt und Erichten der Wärme; leicht löslich in

Alkohol und Essigester; diese Lösungen zeigen die Farbe von Kaliumpermanganatlösung.

Oxim  $C_{13}H_{11}ON_3=(H_2N)_2C_{13}H_6:N\cdot OH.$  B. Beim Kochen der salzsauren Lösung von 2.7-Diamino-fluorenon mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge (Bad., Anilinu. Sodaf., D. R. P. 52596; Frdl. 2, 453). — Örangefarbenes bis gelbbraunes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser; löslich in Alkohol mit bräunlichgelber, in Äther mit gelber Farbe; leicht löslich in Essigsäure und verd. Mineralsäuren; die sehr verdünnten Lösungen werden durch Spuren Eisenchlorid oder Kaliumdichromat grün, dann tiefblau gefärbt und schließlich

blauschwarz gefällt (B. A. S. F., D. R. P. 52596). Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 52596, 57394; Frdl. 2, 453; 3, 724.

2.3.7 - Triamino - fluorenon C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>ON<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Fällung der konzentrierten wäßrigen Lösung von 2 g salzsaurem 2.3.7-Triamino-9-oxy-fluoren (Bd. XIII, S. 722) mit einer Lösung von 5 g Natriumdicarbonat in 60 ccm Wasser und Oxydation der erhaltenen Niederschläge an der Luft (Schmidt, Bauer, B. 38, 3763). — Grünbraune Masse. F: 198° (Zers.). Sehr zersetzlich. — Hydrochlorid. Schwarze Blätter. Löslich in Wasser.

# 2. Aminoderivate des Anthrons $C_{14}H_{10}O$ (Bd. VII, S. 473).

petersäure Violettfärbung.

2 - Dimethylamino - anthron - (9) bezw. 2-Dimethylamino-anthranol-(9) C1<sub>0</sub>H<sub>15</sub>ON, Formel I bezw. II. B. Aus 4'- Dimethylamino-diphenylmethan - carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) durch 1-stdg, Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 50° (LIMPRICHT, SEYLER, A. 307, 313). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Äther). Schmelzpunkt zwischen 80° und 85° 1). Geht beim Liegen an der Luft in das entsprechende Dimethylaminooxanthranol, dann in das 2-Dimethylamino-anthrachinon (Syst. No. 1874) über. Die Lösung in Alkalien ist gelb. Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit wenig konz. Sal-

1 oder 4-Amino-anthron-(9) bezw. 1 oder 4-Amino-anthranol-(9) C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>ON, Formel I oder II bezw. Formel III oder IV. B. Aus 1-Amino-anthrachinon (S. 177) durch Reduktion mit Aluminium und konz. Schwefelsäure bei 20—30° (BAYER & Co., D. R. P.

I. 
$$CO$$
  $NH_2$   $II.$   $CO$   $NH_2$   $III.$   $OH$   $NH_2$   $IV.$   $NH_2$   $NH_2$ 

201542; C. 1908 II, 1218). — Die Lösung in Eisessig ist hellgelb, die in konz. Schwefelsäure gelblich. — Das Sulfat bildet schwach gelbliche Krystalle, die durch Wasser hydrolysiert werden.

1 oder 4 - Methylamino - anthron - (9) bezw. 1 oder 4 - Methylamino - anthranol - (9)  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_4 < {CO \atop CH_2} > C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$  bezw.  $C_6H_4 {C(OH) \atop CH} > C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus 1-Methylamino-anthrachinon (S. 179) durch Reduktion mit Aluminium und konz. Schwefelsäure (Bayer & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). Die Lösung in Eisessig und in Pyridin ist braunrot, die in konz. Schwefelsäure schmutzighraun.

2.4- oder 1.3-Dibrom-1 oder 4-amino-anthron-(9) bezw. 2.4- oder 1.3-Dibrom-1 oder 4-amino - anthranol - (9)  $C_{14}H_9ONBr_2 = C_6H_4 < {CO \atop CH_2} > C_6HBr_2 \cdot NH_2$  bezw.  $C_6H_4 {CH \atop CH} CH$   $C_6HBr_2 \cdot NH_2$ . B. Aus 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon (S. 186) durch Reduktion mit Aluminium und konz. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). — Die Lösung in Eisessig und in Pyridin ist braungelb, die in Schwefelsäure schmutzigherun

2 oder 3 - Amino - anthron - (9) bezw. 2 oder 3 - Amino - anthranol - (9)  $C_{14}H_{11}ON$ , Formel I oder II bezw. Formel III oder IV. B. Aus 2-Amino - anthrachinon (S. 191) durch

Reduktion mit Aluminium und konz. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). — Löst sich in Eisessig schwach braungelb, in Pyridin braungelb, in konz. Schwefelsäure gelbbraun.

<sup>1)</sup> Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] wurde von WEITZ, A. 418 [1918], 30, für die reine Verbindung der Schmelzpunkt 119° gefunden.

#### 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O$ .

- 1. Aminoderivate des Benzalacetophenons  $C_{15}H_{12}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 478).
- ω-[3-Amino-benzal]-acetophenon, 3-Amino-chalkon <sup>1</sup>)  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH: CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Das Zinndoppelsalz entsteht durch Eintragen von 20 g ω-[3-Nitrobenzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 482) in eine heiße Lösung von 50 g Zinnchlorür in 60 g rauchender Salzsäure und 20 g Eisessig; man erhält aus dem Zinndoppelsalz die freie Base durch Erhitzen mit Ammoniak in Aceton (Ruppe, Poral-Koschitz, C. 1906 II, 1761). Hellgelblich grünliche Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 159°. Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin, besser in Alkohol, leicht in Aceton. Farblos löslich in verd. Salzsäure.  $C_{15}H_{13}ON + HCl$ . Weiße Nadeln. Wird durch heißes Wasser hydrolysiert.
- $\omega$ -[3-Acetamino-benzal]-acetophenon, 3-Acetamino-chalkon²)  $C_{17}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Versetzen des salzsauren  $\omega$ -[3-Aminobenzal]-acetophenons mit Essigsäureanhydrid, Natriumacetat und einer geringen Menge Eisessig (Rupe, Porai-Koschitz, C. 1906 II, 1761). Etwas gelbliche, prismatische Nadeln (aus Eisessig). F: 104°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig.
- ω-[4-Amino-benzal]-acetophenon, 4-Amino-chalkon ¹)  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH:CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Das Zinndoppelsalz entsteht durch Eintragen von ω-[4-Nitrobenzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 482) in eine heiße Lösung von Zinnchlorür in rauchender Salzsäure und Eisessig; man erhält aus dem Zinndoppelsalz die freie Base durch Erhitzen mit Ammoniak und Aceton (Rupe, Poral-Koschitz, C. 1906 II, 1761). Goldfarbige Blättchen (aus Alkohol). F: 151°. Schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol, sehr leicht in Alkohol und Aceton. Löslich in Eisessig mit roter Farbe. Gibt mit 1 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin bei Gegenwart von Natronlauge ein Oxim (s. u.), mit 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin bei Gegenwart von Soda ein Oxamino-oxim  $C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$  (Syst. No. 1939). Das Hydrochlorid färbt in neutraler Lösung Wolle orangegelb, tannierte Baumwolle schmutzig braunorange und Holzfaser nach einiger Zeit intensiv braunrot.  $C_{15}H_{13}ON + HCl$ . Existiert in 2 Formen. Beim Lösen des ω-[4-Aminobenzal]-acetophenons in der gerade erforderlichen Menge verd. Salzsäure erhält man eine tiefrote Lösung, aus dieser scheidet sich auf Zusatz von konz. Salzsäure ein hell fleischfarbenes Salz, auf Zusatz von etwas Wasser bei bestimmter Konzentration ein rotes Salz aus. Das hell fleischrote Salz löst sich in siedender Salzsäure mit roter Farbe; diese Färbung verschwindet beim Erkalten; das Salz krystallisiert mit der ursprünglichen Farbe aus. Das helle Salz färbt sich beim Liegen im geschlossenen Gefäß dunkler. Die Farbe des roten Salzes ändert sich nicht beim Umkrystallisieren aus Wasser.

Oxim  $C_{15}H_{14}ON_2=C_0H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH\cdot C_0H_4\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von  $\omega$ -[4-Amino-benzal]-acetophenon in Alkohol mit einer wäßrigen, mit Natronlauge versetzten Lösung von 1 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin (Ruff, Poral-Koschitz, C. 1906 II, 1762). — Weiße Krystalle. F:139°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln, schwer in verd. Salzsäure.

ω-[4-Dimethylamino-benzal]-acetophenon, 4-Dimethylamino-chalkon  $C_{17}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) mit 1 Mol.-Gew. Acetophenon in alkoh. Lösung bei Gegenwart von wenig Natronlauge (Sachs, Læwin, B. 35, 3576). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 114° (S., L.). Gibt mit sehr wenig rauchender Salzsäure ein blaugraues unbeständiges Produkt, das sich in siedender konzentrierter Salzsäure mit bläulicher Farbe löst und beim Erkalten wieder ausscheidet (Ruppe, Porat-Koschttz, C. 1906 II, 1762). Löst sich in heißer, mäßig verdünnter Salzsäure mit tiefroter Farbe; beim Abkühlen der Lösung scheidet sich ein weißes Hydrochlorid (s. u.) ab (R., P.-K.)³). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist nach Sachs, Levin gelb, nach Ruppe, Porat-Koschttz farblos mit violetter Fluorescenz ³); die heiße Lösung in mäßig konz. Schwefelsäure ist rot; beim Verdünnen der Lösung in konz. Schwefelsäure mit wenig Wasser fällt ein farbloses Sulfat aus, mit viel Wasser die freie Base (R., P.-K.). Färbt Wolle und Seide in essigsaurer oder mineralsaurer Lösung orangegelb(S., L.). —  $C_{17}H_{17}ON$  + HCl. Weiße Nadeln (aus mäßig verdünnter Salzsäure). Löst sich in verd. Salzsäure mit

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

<sup>2)</sup> Über die Existenz zweier Formen des 3-Acetamino-chalkons vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] DILTHEY, RADMACHER, B. 58, 361.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Vgl. hierzu nach dem Literatur Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] PFEIFFER, A. 441, 250.

<sup>4)</sup> Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] KAUFFMANN, BURCKHARDT, B. 46, 3811.

tiefroter Farbe; wird durch Wasser sehon in der Kälte völlig zersetzt (R., P.-K.). — Pikrat. F:  $450^{\circ}$  (S., L.).

- ω [4 Acetamino benzal] acetophenon, 4 Acetamino chalkon  $C_{17}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . Hellgrüne Blättchen. F: 179° (Rupe, Porai-Koschitz, C. 1906 H, 1762).
- ω-[3-Nitro-4-dimethylamino-benzal]-acetophenon, 3-Nitro-4-dimethylamino-chalkon <sup>1</sup>)  $C_{17}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus äquimolekularen Mengen von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (S. 39) und Acetophenon in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Alkali auf dem Wasserbade (Sachs, Lewin, B. 35, 3577). F: 130—131°. Färbt in essigsaurer Lösung Wolle dunkelgelb.
- 3-Nitro- $\omega$ -[4-dimethylamino-benzal]-acetophenon, 3'-Nitro-4-dimethylamino-chalkon ¹)  $C_{17}H_{16}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Sättigen einer alkoh. Lösung äquimolekularer Mengen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) und 3-Nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 288) mit Chlorwasserstoff und Zerlegen des sich innerhalb 24 Stunden abscheidenden Hydrochlorids mit Wasser (Rupe, Wasserzug, B. 34, 3529). Feuerrote Nadeln (aus Eisessig.) F: 165°. Schwer löslich in Wasser und Äther, leichter in Eisessig und Benzol. Färbt Wolle und Seide goldgelb.
- 2-Amino-ω-benzal-acetophenon, 2'-Amino-chalkon¹)  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-ω-benzal-acetophenon (Bd. VII, S. 483) mit Zinnchlorür + Salzsäure (Engler, Dorant, B. 28, 2500). Gelbe Prismen. F: 147°. Bildet mit Säuren tiefrote Salze. Beim Einleiten von Luft in die alkoh. Lösung des Hydro-chlorids entsteht Indigo. Das Acetylderivat schmilzt bei 165°.
- 4-Amino-ω-benzal-acetophenon, 4'-Amino-chalkon ')  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 4-Benzalamino-ω-benzalacetophenon (s. u.) mit viel heißer, verdünnter Salzsäure (Scholtz, Huber, B. 37, 392).  $C_{15}H_{13}ON + HCl$ . Farblose Nadeln, die durch Wasser zersetzt werden.
- 4-Dimethylamino- $\omega$ -benzal-acetophenon, 4'-Dimethylamino-chalkon  $C_{17}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erwärmen von Zimtsäureanilid (Bd. XII, S. 279) und Dimethylanilin mit  $POCl_3$  auf 80--100° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Fecht, B. 40, 3902). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Löst sich in Essigsäure und wäßr. Mineralsäuren gelb, in alkoh. Salzsäure rot.
- 4-Benzalamino  $\omega$ -benzal acetophenon, 4'-Benzalamino chalkon  $C_{22}H_{17}ON = C_0H_5\cdot CH\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot N\cdot CH\cdot C_0H_5$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon (S. 46) und Benzaldehyd in Alkohol bei Zusatz von alkoh. Kalilauge (Scholtz, Huber, B. 37, 391). Gelbc Nadeln (aus Pyridin), rote Nadeln (aus Eisessig). F (beider Formen): 143—144°. Löslich in heißem Pyridin und Eisessig, sonst schwer löslich. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure feurig rot.
- 4-[3-Nitro-benzalamino]- $\omega$ -[3-nitro-benzal]-acetophenon, 3-Nitro-4'-[3-nitro-benzalamino] chalkon ¹)  $C_{22}H_{15}O_5N_3 = C_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd und 4-Amino-acetophenon bei Gegenwart von alkoh. Kali (Scm., H., B. 37, 394). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 195°. Unlöslich in Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure intensiv gelbe Färbung.
- 4-[4-Nitro-benzalamino]- $\omega$ -[4-nitro-benzal]-acetophenon, 4-Nitro-4'-[4-nitro-benzalamino]-chalkon ')  $C_{22}H_{15}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und 4-Amino-acetophenon in alkoholisch-alkalischer Lösung (Sch., H., B. 37, 394). Ziegelrote Nadeln (aus Pyridin). F: 191—193°.
- $\begin{array}{ll} \omega \cdot [a \cdot (3 \cdot Oxy anilino) \cdot benzal] \cdot acetophenon, & \beta \cdot [3 \cdot Oxy anilino] \cdot chalkon \ ^1) \\ C_{21}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot OH) \cdot C_6H_5 \ ist \ desmotrop \ mit \ \beta \cdot [3 \cdot Oxy phenylimino] \\ \beta \cdot phenyl \cdot propiophenon \ (Dibenzoylmethan \cdot mono \cdot [3 \cdot oxy \cdot anil]) & C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(C_6H_6) : N \cdot C_6H_4 \cdot OH, \ Bd. \ XIII, \ S. \ 415. \end{array}$
- $\omega$ -Amino- $\omega$ -benzal-acetophenon,  $\alpha$ -Amino-chalkon <sup>1</sup>) oder  $\omega$ -[ $\alpha$ -Amino-benzal]-acetophenon,  $\beta$ -Amino-chalkon <sup>2</sup>)  $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(NH_2) \cdot CH \cdot C_6H_5$  oder  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot C(NH_2) \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit  $\alpha$  oder  $\beta$ -Imino- $\beta$ -phenyl-propinhenon ( $\alpha$  oder  $\gamma$ -Oxo- $\beta$  oder  $\alpha$ -imino- $\alpha$ - $\gamma$ -diphenyl-propinhenyl-propinhenyl- $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  oder  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot C_6H_5$ , Bd. VII, S. 773 <sup>2</sup>).

Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] formulieren Dufraisse, Moureu, Bl. [4] 41 [1927], 853, 861 diese Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>·CO·C(NH<sub>2</sub>): CH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.

ω-Anilino-ω-benzal-acetophenon, a-Anilino-chalkon oder ω-[a-Anilino-benzal]-acetophenon, β-Anilino-chalkon  $C_{21}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5$  oder  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit a oder β-Phenylimino-β-phenyl-propio-phenon  $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  oder  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 211.

117

- $\begin{array}{lll} \omega\text{-}Amino\text{-}\omega\text{-}[4\text{-}nitro\text{-}benzal]\text{-}acetophenon\,,} & 4\text{-}Nitro\text{-}a\text{-}amino\text{-}chalkon}^1) & oder\\ \omega\text{-}[4\text{-}Nitro\text{-}a\text{-}amino\text{-}benzal]\text{-}acetophenon\,,} & 4\text{-}Nitro\text{-}\beta\text{-}amino\text{-}chalkon}^1) & C_{15}H_{12}O_3N_2 = \\ C_6H_5\cdot CO\cdot C(NH_2)\colon CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2 & oder & C_6H_5\cdot CO\cdot CH\colon C(NH_2)\cdot C_6H_4\cdot NO_2 & ist & desmotrop & mit\\ a & oder & \beta\text{-}Imino\text{-}\beta\text{-}[4\text{-}nitro\text{-}phenyl]\text{-}propiophenon\,,} & (a\cdot Oxo\text{-}\beta\text{-}imino\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}y\text{-}[4\text{-}nitro\text{-}phenyl]\text{-}propan\,)}\\ & \text{propan oder } \gamma\text{-}Oxo\text{-}a\text{-}imino\text{-}\gamma\text{-}phenyl\text{-}a\text{-}[4\text{-}nitro\text{-}phenyl]\text{-}propan\,)}\\ & \text{C}_6H_5\cdot CO\cdot C(\text{:}NH)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2 & \text{oder } C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(\text{:}NH)\cdot C_6H_4\cdot NO_2, & \text{Bd.} & \text{VII}, & \text{S.} & 773. \\ \end{array}$
- $\omega$ -[2.4-Bis-dimethylamino-benzal]-acetophenon, chalkon¹)  $C_{19}H_{22}ON_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_6H_3[N(CH_2)_2]_2$ . B. Aus 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (S. 40) und Acetophenon in siedendem Methylalkohol in Gegenwart von Natronlauge (Sachs, Appenzeller, B. 41, 101). Rotgelbes Öl. Pikrat  $C_{19}H_{22}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Orangefarbene Nadeln. Sintert bei 158°, schmilzt bei 163°. Schwer löslich in kaltem Wasser, reichlicher beim Erwärmen, leicht in Alkohol; sehr wenig löslich in Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin.
- 3-Amino- $\omega$ -[3-amino-benzal]-acetophenon, 3.3′-Diamino-chalkon¹)  $C_{15}H_{14}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro- $\omega$ -[3-nitro-benzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 483) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Ruff, Wasserzug, B. 34, 3528). Gelbliches Pulver, das sich an der Luft rasch bräunt. — $C_{15}H_{14}ON_2+2$  HCl. Prismatische Krystalle.
- Diacetylderivat  $C_{19}H_{18}O_3N_2=C_{15}H_{12}ON_2(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von salzsaurem 3-Amino- $\omega$ -[3-amino-benzal]-acetophenon mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (Rupe, Wasserzug, B. 34, 3528). Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 150°.
- 3-Amino- $\omega$ -[4-dimethylamino-benzal]-acetophenon, 3'-Amino-4-dimethylamino-chalkon 1)  $C_{17}H_{18}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro- $\omega$ -[4-dimethylamino-benzal]-acetophenon (S. 116) mit Zinnehlorür und Salzsäure unter Zusatz von etwas Alkohol (R., W., B. 34, 3530).  $-C_{17}H_{18}ON_2+2HCl$ . Krystallinisches Pulver. Färbt sich an der Luft rasch braun.  $-C_{17}H_{18}ON_2+2HCl+PtCl_4$ . Braunrote Oktaeder (aus Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.
- 2. Aminoderivat des ms-Methylen-desoxybenzoins  $C_{15}H_{12}O=C_6H_5\cdot CO\cdot C(C_6H_5):CH_2.$
- $$\label{eq:ms-super-problem} \begin{split} \text{ms-}[a\text{-Naphthylamino-methylen}]\text{-}desoxybenzoin & C_{25}H_{19}ON = C_6H_5\cdot CO\cdot C(C_6H_5); CH\cdot NH\cdot C_{16}H_7 & \text{ist desmotrop mit ms-}[a\text{-Naphthylimino-methyl}]\text{-}desoxybenzoin & C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_3)\cdot CH: N\cdot C_{10}H_7, & \text{Bd. XII, S. 1229}. \end{split}$$
- 3. Aminoderivat des 2- oder des 3-Methyl-anthrons-(9)  $C_{15}H_{12}O=CH_3\cdot C_{14}H_9O$  (Bd. VII, 8. 484).
- 1 oder 4-Amino-2 oder 3-methyl-anthron-(9) bezw. 1 oder 4-Amino-2 oder 3-methyl-anthranol-(9)  $C_{15}H_{13}ON$ , Formel I oder II bezw. Formel III oder IV. B. Bei 1-2-stdg. Erhitzen von 1-Amino-2-methyl-anthrachinon (S. 221) mit Jodwasserstoffsäure

(D: 1,96) und rotem Phosphor; man verdünnt mit Wasser und kocht das Ungelöste mit sehr verdünnter Salzsäure aus (Römer, Link, B. 16, 703). — Krystallisiert aus Alkohol je nach der Geschwindigkeit der Ausscheidung in fast weiß erscheinenden oder gelben bis braunen

Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

Nadeln. F: 183°. Sublimiert unter Zersetzung in roten Nadeln. Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig mit gelber Farbe; die Lösungen fluorescieren schwach. Die alkoh. Lösung wird durch Eisenehlorid grün gefärbt. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen purpurrot wird. Löslich in Kalilauge; die Lösung fluoresciert und scheidet an der Luft 1-Amino-2-methyl-anthrachinon aus. — Liefert ein Acetylderivat vom Schmelzpunkt 170°, das sich in Alkohol mit blauer Fluorescenz löst. —  $C_{15}H_{13}ON + HCl + H_2O$ . Hellgelbe, fast weiße Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt.

#### 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O$ .

- 1. Aminoderivat des  $\omega$ -fa-Methyl-benzalf-acetophenons  $C_{16}H_{14}O=C_6H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 485).
- ω Amino ω [a aminomethyl benzal] acetophenon, a-Amino-β-aminomethyl-chalkon¹), Anhydrobisphenacylamin  $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(CH_2 \cdot NH_2) \cdot C(NH_2) \cdot CO \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit a-Imino-γ-amino-β-phenyl-butyrophenon  $C_6H_5 \cdot CH(CH_2 \cdot NH_2) \cdot C(:NH) \cdot CO \cdot C_6H_5$ , S. 175.
- 2. Aminoderivate des  $\omega$ -[4-Methyl-benzal]-acetophenons  $C_{16}H_{14}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 490).
- 4-Amino- $\omega$ -[4-methyl-benzal]-acetophenon, 4'-Amino-4-methyl-chalkon 1)  $C_{16}H_{15}ON=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH_2.$  B. Durch Zerlegen von 4-[4-Methylbenzalamino]- $\omega$ -[4-methyl-benzal]-acetophenon (s. u.) mit heißer Salzsäure (Scholtz, Huber, B. 37, 393).  $C_{16}H_{15}ON+HCl$ .
- 4-[4-Methyl-benzalamino]- $\omega$ -[4-methyl-benzal]-acetophenon, 4'-[4-Methyl-benzalamino]-4-methyl-chalkon  $C_{24}H_{21}ON=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von p-Toluylaldehyd (Bd. VII, S. 297) auf 4-Amino-acetophenon in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Kali (Sch., H., B. 37, 393). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 188°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 3. Aminoderivate des a Phenyl a benzal acetons  $C_{16}H_{14}O = CH_3 \cdot CO \cdot C(C_6H_5) : CH \cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 491).
- a-Phenyl-a (?)-[4-dimethylamino-benzal]-aceton  $C_{18}H_{18}ON = CH_3 \cdot CO \cdot C(C_6H_5) : CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (?). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Benzol-Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) und Phenylaceton (Bd. VII, S. 303) (Mayerhoffer M. 28, 597). Gelbe Krystalle (aus absol. Alkohol oder absol. Methylalkohol). F: 70—71°. Löslich in konz. Schwefelsäure in der Kälte mit gelber, in der Wärme mit kaffeebrauner Farbe.
- Oxim  $C_{18}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3)_2(?)$ . B. Beim Kochen der Lösung des a-Phenyl-a(?)-[4-dimethylamino-benzal]-aceton (s. o.) in absol. Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat (M., M. 28, 601). Weiße, lichtempfindliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 484—482°. Unlöslich in Sodalösung und Kalilauge.
- 5. Aminoderivat des  $\alpha$ -Benzyl- $\alpha'$ -benzal-acetons  $C_{17}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 492).

a-[a-Anilino-benzyl]-a'-benzal-aceton (Dibenzalaceton-Anilin)  $C_{23}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Neben N.a.a'-Triphenyl-piperidon (Syst. No. 3187) aus Benzaldehyd, Aceton und Anilin in Alkohol (Petrenko-Kritschenko, B. 42, 3694). Aus äquimolekularen Mengen von Anilin und Dibenzalaceton (Bd. VII, S. 500) bei mehrtägigem Stehen in der Kälte (Bertini, G. 29 II, 24). Aus Dibenzalaceton und Anilin bei viertägigem Erhitzen in alkoh. Lösung (Fromm, Mc Kee, B. 41, 3656). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 141° (F., Mc Kee). Fast unlöslich in kaltem Benzol (B.), unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (P.-Kr.). — Zerfällt beim Trocknen bei erhöhter Temperatur allmählich in Dibenzalaceton und Anilin (F., Mc Kee). Dieselbe Spaltung erfolgt in Benzol-Lösung durch Chlorwasserstoff (P.-Kr.). Durch Erwärmen mit verd. Salzsäure erfolgt Abspaltung von Benzaldehyd (B.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

- 6. Aminoderivat des  $\omega$ -Cuminal-acetophenons  $C_{18}H_{18}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_6H_5$ .
- 4-Cuminalamino- $\omega$ -cuminal-acetophenon, 4'-Cuminalamino-4-isopropylchalkon¹)  $C_{28}H_{29}ON=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. Cuminaldehyd (Bd. VII, S. 318) und 1 Mol.-Gew. 4-Amino-acetophenon in Gegenwart von alkoh. Kali (SCHOLTZ, HUBER, B. 37, 394). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Konz. Schwefelsäure färbt blutrot.
  - k) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-20}O$ .
- 1. Aminoderivat des 2-Phenyl-inden-(1)-ons-(3)²)  $C_{15}H_{10}O=C_6H_5\cdot C_9H_5O$  (Bd. VII, S. 498).
- 1 p Toluidino 2 phenyl inden (1) on (3) 2)  $C_{22}H_{17}ON = C_6H_4 \underbrace{COH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3} \underbrace{C \cdot C_6H_5}$  ist desmotrop mit 1-p-Tolylimino-2-phenyl-indanon-(3), Bd. XII, S. 914.
- 2. Aminoderivat des 2-Benzal-indanons-(1)  $C_{16}H_{12}O=C_6H_5\cdot CH:C_9H_6O$  (Bd. VII, S. 499).
- 2 [4 Dimethylamino benzal] indanon (1), 2 [4 Dimethylamino benzal] hydrindon-(1)  $C_{18}H_{17}ON = C_6H_4 < {}^{CH_2}_{CO} > C:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Indanon-(1) (Bd. VII, S. 360) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von konz. Natronlauge (Feuerstein, B. 34, 415). Goldglänzende Blättchen. F: 165—166°. Ziemlich sehwer löslich in Alkohol, leicht in verd. Mineralsäuren.
- 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{12}H_{14}O$ .
- 1. Aminoderivat des Cinnamalacetophenons  $C_{17}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot (Bd. VII, S. 499).$
- 2. Aminoderivate des Dibenzalacetons  $C_{17}H_{14}O=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 500).
- [4-Nitro-benzal]-[4-dimethylamino-benzal]-aceton, 4'-Nitro-4-dimethylamino-dibenzalaceton  $C_{18}H_{18}O_3N_2 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_8H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzalaceton (S. 72) und 4-Nitro-benzaldehyd in kaltem Alkohol mit verd. Natronlauge (Rupe, Siebel, C. 1906 II, 1325). Rote Blättchen (aus Eisessig). F: 215°. Löslich in Benzol, schwer in den meisten Lösungsmitteln; schwer löslich in verd. Säuren. Gibt in alkoh, Lösung mit Zinnehlorür und Salzsäure 4-Amino-4'-dimethylamino-dibenzalaceton (s. u.).  $C_{19}H_{18}O_3N_3 + HCl$ .
- [4-Amino-benzal]-[4-dimethylamino-benzal]-aceton, 4-Amino-4'-dimethylamino-dibenzalaceton  $C_{19}H_{20}ON_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4'-Nitro-4-dimethylamino-dibenzalaceton mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol (Rupe, Siebel, C. 1906 II, 1325). Intensiv rote Blättchen (aus Alkohol). F: 228°. Schwer löslich in Wasser und Benzol, leicht in Alkohol und Aceton. Löslich in verd. Salzsäure mit braunroter Farbe. Hat nur schwach basische Eigenschaften.
- $\begin{array}{lll} \textbf{Bis-[4-dimethylamino-benzal]-aceton,} & \textbf{4.4'-Bis-dimethylamino-dibenzalaceton} \\ \textbf{C}_{21}\textbf{H}_{24}\textbf{ON}_2 = \textbf{CO}[\textbf{CH}:\textbf{CH}\cdot\textbf{C}_6\textbf{H}_4\cdot\textbf{N}(\textbf{CH}_3)_2]_2}. & \textbf{B.} & \textbf{Aus} & \textbf{4-Dimethylamino-benzalaceton} & \textbf{und} \end{array}$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Bezifferung der vom Namen "Inden" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V. S. 515.

4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) bei Gegenwart von Alkohol und Alkali auf dem Wasserbade (Sachs, Lewin, B. 35, 3576). — Gelbe bis orangefarbene Blättehen (aus Alkohol). F: 191°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe, in verd. Mineralsäuren farblos (Sa., L.). — Reagiert in Benzollösung mit Oxalylchlorid sowie mit Phosgen unter Bildung eines violetten (chinoiden) Ketochlorids C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (STAUDINGER, B. 42, 3984). Färbt in essigsaurer Lösung Wolle orangerot (Sa., L.). — Pikrat. F: 163—165° (Sa., L.).

# 4. Aminoderivat des Bis-[2-äthyl-benzal]-acetons $C_{21}H_{22}O=CO[CH:CH\cdot C_8H_4\cdot C_2H_5]_{2^\circ}$

Bis-[2-( $\beta$ -methylamino-äthyl)-benzal]-aceton, 2.2'-Bis-[ $\beta$ -methylamino-äthyl]-dibenzalaceton  $C_{22}H_{28}ON_2=CO[CH:CH:C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_3]_2$ . Zur Formulierung vgl. Liebermann, Glawe, B. 37, 2739. B. Aus 3.4-Dihydro-isochinolin-chlormethylat (Syst. No. 3070) in wäßr. Lösung auf Zusatz von Aceton und Natronlauge (Pyman, Soc. 95, 1750). — Farblose Nadeln (aus Äther). F: 105—106° (korr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther (P.). —  $C_{23}H_{26}ON_2+2HI$ . Nadeln. Zersetzt sich unter Orangefärbung bei ca. 180° (korr.); sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol (P.).

# 1) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O$ .

- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{17}H_{12}O_{12}$
- 1. Aminoderivate des Phenyl-a-naphthyl-ketons  $C_{17}H_{12}O=C_{10}H_7\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 510).
- [2-Amino-phenyl]-a-naphthyl-keton  $C_{17}H_{12}ON = C_{10}H_7\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 2-a-Naphthoyl-benzoesäure-amid (Bd. X, S. 783) durch Einw. von Natriumhypochlorit oder Natriumhypobromit (Graebe, B. 29, 827; A. 340, 254). Man erwärmt N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1901) in Schwefelkohlenstoff mit Phosphorpentachlorid, gibt zu der erkalteten Lösung Naphthalin und Aluminiumchlorid, zersetzt mit Eiswasser und verseift das Reaktionsprodukt mit konz. Schwefelsäure (Ullmann, Bleier, B. 35, 4277). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140,5° (Gr., B. 29, 827). Läßt sich durch Behandeln in alkoh. Lösung mit Salzsäure und Natriumnitritlösung und nachfolgendes Erwärmen auf dem Wasserbade in Chrysoketon (Bd. VII, S. 519) überführen (Gr., B. 29, 827).
- [4-Dimethylamino-phenyl]-a-naphthyl-keton  $C_{19}H_{17}ON=C_{10}H_7\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2\cdot B$ . Durch Erhitzen von a-Naphthanilid (Bd. XII, S. 280) mit Dimethylanilin und  $POCl_3$  im Wasserbade und Zersetzung des Kondensationsproduktes mit verd. Säuren (Höchster Farbw., D. R. P. 42853; Frdl. 1, 598). Nadeln (aus Alkohol). F: 115°.
- [4 Dimethylamino phenyl] [4 methylamino naph thyl-(1)]-keton  $C_{20}H_{20}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid [dargestellt aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-chlorid (Syst. No. 1905) und Methylanilin oder aus Methyl-phenyl-carbamidsäure-chlorid (Bd. XII, S. 417) und Dimethylanilin in Gegenwart von  $ZnCl_2$ ; NH·CH<sub>3</sub> vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frdl. 2, 23] mit Phosphoroxychlorid und Methylanaphthylamin (Bd. XII, S. 1221) im Wasserbade und Spaltung des Reaktionsproduktes mit Natronlauge (Noelting, D. R. P. 84655; Frdl. 4, 223; Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 220; C. 1903 I, 87; N., B. 37, 1902, 1904). Grüngelbe Krystalle. F: 211—2120 (N.). Gibt mit Methyl-a-naphthylamin und POCl<sub>3</sub> das Farbsalz des [4-Dimethylamino-phenyl]-bis-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-carbinols (Bd. XIII, S. 777) (N., Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 234; C. 1903 I, 87; B. 37, 1902).
- [4 Dimethylamino phenyl] [4 äthylamino naphthyl (1)] keton  $C_{21}H_{22}ON_2 = C_2H_5\cdot NH \cdot C_{10}H_6\cdot CO \cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid mit Phosphoroxychlorid und Äthyl-a-naphthylamin im Wasserbade und Spaltung des Beaktionsproduktes mit Natronlauge (Noelting, D. B. P. 84655; Frdl. 4, 223; Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 220; C. 1903 I, 87; B. 37, 1902, 1904). Grünliche, prismatische Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 162°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther, fast unlöslich in Ligroin. Liefert mit Äthyl-a-naphthylamin und Phosphoroxychlorid das Farbsalz des [4-Dimethylamino-phenyl] bis [4-åthylamino-naphthyl-(1)] carbinols (Bd. XIII, S. 777).

- Imid  $C_{21}H_{23}N_3 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4 \cdot C(:NH) \cdot C_5H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Man kondensiert 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid (hergestellt nach Höchster Farbw., D. R. P. 44077; Frill. 2, 23) mit Äthyl-a-naphthylamin und  $POCl_3$  zu der Verbindung  $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C[:N(CH_3)(C_6H_5)Cl] \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot C_2H_5$  und behandelt diese in alkoh. Lösung mit Ammoniakgas (Noelting, B. 37, 1905). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 199—200°; ziemlich löslich in heißem Alkohol und Benzol; leicht löslich in Salzsäure und Essigsäure mit gelber Farbe (N.). Wird durch Alkalien sehr leicht, durch Säuren ziemlich schwer gespalten (N.). Färbt orange (N.).  $C_{21}H_{23}N_3 + HCl$ . Bote prismatische Krystalle. Ziemlich löslich in Wasser (N.).
- [4-Diäthylamino-phenyl]-[4-methylamino-naphthyl-(1)]-keton  $C_{22}H_{24}ON_2=CH_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der Bildung von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-keton (S. 120) (Noelling, D. R. P. 84655; Frdl. 4, 223; B. 37, 1903, 1904). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 149°.
- [4-Diäthylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]- keton  $C_{23}H_{26}ON_2 = C_2H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der Bildung von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-keton (S. 120) (N., D. R. P. 84655; Frdl. 4, 223; B. 37, 1903, 1904). Grüne oder gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 133,5°.
- [4-Amino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton  $C_{23}H_{18}ON_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot NH_2$ . B. Durch 6-stdg. Erhitzen des Farbsalzes des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinols (Viktoriablau B) (Bd. XIII, S. 775) im geschlossenen Rohr mit konz. Salzsäure auf 230—250° (NATHANSOHN, MÜLLER, B. 22, 1894). Nur als amorphe gelbe Flocken erhalten. F: 92°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich löslich in heißem Toluol und Cumol. Pikrat  $C_{23}H_{18}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Brauner Niederschlag.  $C_{23}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Gelber, flockiger Niederschlag.
- [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton  $C_{25}H_{22}ON_2 = C_8H_5$ :  $NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäuremethylanilid mit Phenyl-a-naphthylamin und Phosphoroxychlorid im Wasserbade und Zersetzung der entstandenen Verbindung mit heißer alkoholischer Kalilauge oder mit konz. Schwefelsäure (Noelting, D. R. P. 79390; Frdl. 4, 221; Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 220; C. 1903 I, 87; B. 37, 1902, 1904). Hellgelbe Nadeln. F: 201—202°. Löslich in Toluol, fast unlöslich in Alkohol. Gibt mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid das Farbsalz des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-carbinols (Viktoriablau B) (Bd. XIII, S. 775).
- Imid  $C_{25}H_{23}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot C(:NH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Einleiten von Ammoniak in die alkoh. Lösung der aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid mit Phenyl-a-naphthylamin und  $POCl_3$  entstandenen Verbindung (Noelling, B. 37, 1906). Gelbe Prismen. F: 186°. In heißem Alkohol gelb löslich, in Benzol schwerer löslich und fast ohne Färbung. In Essigsäure mit grüngelber Farbe löslich.  $C_{25}H_{23}N_3+HCl$ . Rote Prismen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- [4-Diäthylamino-phenyl]-[4-anilino-naphthyl-(1)]-keton  $C_{27}H_{26}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der Bildung von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-äthylamino-naphthyl-(1)]-keton (S. 120) (Noelling, B. 37, 1903, 1904). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 146—147°. Schwer löslich in Alkohol.
- [4 Dimethylamino phenyl] [4 p -toluidino naphthyl (1)] keton  $C_{26}H_{24}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid mit p-Tolyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1225) und Phosphoroxychlorid im Wasserbade und Zersetzung der entstandenen Verbindung mit heißem alkoholischem Kali (Noelting, D. R. P. 79390; Frdl. 4, 222; Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 221; C. 1903 I, 87; B. 87, 1902, 1904). Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 221° (N., Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 224; B. 37, 1902). Löslich in Toluol, ziemlich schwer löslich in Alkohol und Ather, schwer in Salzsäure mit rotgelber Farbe; wird aus der salzsauren Lösung durch Wasser als gelber Niederschlag gefällt (N., D. R. P. 79390; Frdl. 4, 222). Liefert mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid das Farbsalz des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-p-tolylamino-naphthyl]-carbinols (Bd. XIII, S. 775) (N., Bull. Soc. ind. Mulhouse 72, 233; C. 1903 I, 87; B. 37, 1902, 1913).
- Imid  $C_{26}H_{25}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot C(:NH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Einleiten von Ammoniak in die alkoh. Lösung der aus 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylanilid, p-Tolyl- $\alpha$ -naphthylamin und Phosphoroxychlorid erhältlichen Verbindung (Noelling, B. 37, 1907). Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 164—165°.  $C_{26}H_{25}N_3+HCl$ . Rote Prismen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- [4-Diäthylamino-phenyl] [4-p-toluidino-naphthyl-(1)] keton  $C_{28}H_{28}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der Bildung von [4-Dimethylamino-phenyl]-[4-āthylamino-naphthyl-(1)]-keton (S. 120) (NOELTING, B. 37, 1903, 1904). Grünlichgelbe Nadeln. F: 176—177°. Löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol und Äther.

- 2. Aminoderivate des Phenyl- $\beta$ -naphthyl-ketons  $C_{17}H_{12}O=C_{10}H_{7}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$  (Bd. VII. S. 511).
- [4-Dimethylamino-phenyl]- $\beta$ -naphthyl-keton  $C_{19}H_1$ ,  $ON = C_{10}H_2$  ·  $CO \cdot C_8H_4$  ·  $N(CH_3)_2$ . B. Durch Kondensation von  $\beta$ -Naphthanilid (Bd. XII, S. 280) mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade und Zersetzung des Produktes mit verd. Säuren (Höchster Farbw., D. R. P. 42853; Frdl. 1, 598). Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 127°.
- [4-Diäthylamino-phenyl]- $\beta$ -naphthyl-keton  $C_{21}H_{21}ON = C_{10}H_7 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Kondensation von  $\beta$ -Naphthanilid (Bd. XII, S. 280) mit Diäthylanilin und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade und Zersetzung des Produktes mit verd. Säure (H. F., D. R. P. 42853; Frdl. 1, 598). Grünliches Krystallpulver. F: 74—75°.
- 2. Aminoderivat des 1-Phenyl-3-benzal-cyclopenten-(5)-ons-(4)  $C_{18}H_{14}O=C_6H_5\cdot C_5H_8O: CH\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 512).
- 1-Phenyl-3-[4-dimethylamino-benzal]-cyclopenten-(5)-on-(4)  $C_{20}H_{19}ON = HC \cdot CO$   $C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CH_{2}$   $C_{5}C_{19} \cdot C \cdot CH_{2} \cdot C \cdot CH_$
- 3. Aminoderivat des 1.3-Dibenzal-cyclopentanons-(2)  $C_{19}H_{16}O=(C_6H_5\cdot CH:)_0C_5H_4O$  (Bd. VII, S. 513).
- 1.3 Bis [4 dimethylamino benzal] cyclopentanon (2)  $C_{23}H_{26}ON_2 = H_2C \cdot C[:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$  CO. B. Aus 1 Mol.-Gew. Cyclopentanon (Bd. VII, S. 5) und  $H_2C \cdot C[:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$  CO. B. Aus 1 Mol.-Gew. Cyclopentanon (Bd. VII, S. 5) und 2 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) in Alkohol in Gegenwart von etwas Natronlauge (Wallach, C. 1908 I, 639). F: 292°.
- 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{20}H_{18}O$ .
- 1. Aminoderivat des 1.3 Dibenzal cyclohexanons (2)  $C_{20}H_{18}O=(C_6H_6\cdot CH:)_2C_6H_6O$  (Bd, VII, S. 514).
- 1.3 Bis [4 dimethylamino benzal] cyclohexanon (2)  $C_{24}H_{28}ON_2 = H_2C < \frac{CH_2 \cdot C[: CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}{CH_2 \cdot C[: CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]} > CO$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Cyclohexanon (Bd. VII, S. 8) und 2 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) in Alkohol in Gegenwart von etwas Natronlauge (Wallach, C. 1908 I, 639). F: 244°.
- 2. Aminoderivat des 1-Methyl-2.4-dibenzal-cyclopentanons-(3)  $C_{20}H_{18}O=(CH_3)(C_8H_5\cdot CH:)_2C_5H_3O$  (Bd. VII, S. 515).
- 1-Methyl-2.4-bis-[4-dimethylamino-benzal]-cyclopentanon-(3)  $C_{24}H_{28}ON_2 = H_2C \cdot C[:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]$  CO. B. Aus 2 Mol.-Gew. rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (Bd. VII, S. 11) und 2 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von etwas Natronlauge (Wallach, C. 1908 I, 639). F: 230,5°.
- 5. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{21}H_{20}O$ .
- 1. Aminoderivat des 1-Methyl-2,4-dibenzal-cyclohexanons-(3)  $C_{21}H_{20}O=(CH_3)(C_6H_5\cdot CH:)_2C_6H_5O$  (Bd. VII, S. 515).
- 1-Methyl-2.4-bis-[4-dimethylamino-benzal]-cyclohexanon-(3)  $C_{25}H_{30}ON_2 = H_2C < CH_2 C[:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] > CO.$  B. Aus rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (Bd. VII, S. 15) und 2 Mol.-Gew. 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von etwas Natronlauge (Wallach, C. 1908 I, 639). F: 109°.
- 2. Aminoderivat des 1-Methyl-3.5-dibenzal-cyclohexanons-(4)  $C_{21}H_{20}O = (CH_3)(C_6H_5 \cdot CH:)_2C_6H_5O$  (Bd. VII, S. 516).
- 1-Methyl-3.5-bis-[4-dimethylamino-benzal]-cyclohexanon-(4)  $C_{25}H_{30}ON_2 = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot C[:CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] > CO$ . B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (Bd. VII, S. 18) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von etwas Natronlauge Wallach, C. 1908 I, 639). F: 212—214°.

# m) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O$ .

#### 1. Aminoderivate des 1.9-Benzanthrons-(10) $C_{17}H_{10}O$ (Bd. VII, S. 518).

Bz1-Amino - [1.9 - benzanthron - (10)]  $^1$ ), Amino - peribenzanthron  $^1$ C<sub>17</sub>H<sub>11</sub>ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus Bz1-Nitro-[1.9-benzanthron-(10)] (Bd. XIII, S. 901) durch Reduktion (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 198507; C. 1908 I, 2071). — Beim Erhitzen mit Kupfersalzen oder verschiedenen anderen Metallsalzen oder Metalloxyden entsteht ein Küpenfarbstoff, der auf Baumwolle gelbe Färbungen erzeugt (B. A. S. F., D. R. P. 198507, 204905, 210565; C. 1908 I, 2071; 1909 I, 482; II, 243). Gibt mit 1-Chlor-anthrachinon und mit 1.5-Dichlor-anthrachinon gelbe Küpenfarbstoffe (Bayer & Co., D. R. P. 200014; C. 1908 II, 364).

6.Bz1-Diamino - [1.9-benzanthron - (10)] ¹), Diaminoperibenzanthron C<sub>17</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6.Bz1-Dinitro-[1.9-benzanthron-(10)] (Bd. XIII, S. 901) durch Reduktion (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 198507; C. 1908 I, 2071). — Beim Erhitzen mit Kupfersalzen oder verschiedenen anderen Metallsalzen oder Metalloxyden entsteht ein Küpenfarbstoff, der auf Baumwolle eine braunrote Färbung erzeugt (B. A. S. F., D. R. P. 198507, 204905, 210565; C. 1908 I, 2071; 1909 I, 482; II, 243).

2.6.Bz1-Triamino - [1.9 - benzanthron - (10)]  $^1$ ), Triamino-peribenzanthron  $C_{17}H_{13}ON_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Bz1-Nitro-[1.9-benzanthron (10)] (Bd. XIII, S. 901) durch Nitrierung mit rauchender Salpetersäure und Reduktion (B. A. S. F., D. R. P. 198507; C. 1908 I, 2071). — Beim Erhitzen mit Kupfersalzen oder verschiedenen anderen Metallsalzen oder Metalloxyden entsteht ein Küpenfarbstoff, der auf Baumwolle eine violettbraune Färbung erzeugt (B. A. S. F., D. R. P. 198507, 204905, 210565; C. 1908 I, 2071; 1909 I, 482; II, 243).

2. Aminoderivate des Fuchsons  $C_{19}H_{14}O = (C_6H_5)_2C:C_6H_4:O$  (Bd. VII, S. 520). 4'-Amino-fuchson-imid <sup>2</sup>)  $C_{19}H_{16}N_2 = H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5):C_6H_4:NH$ , s. Bd. XIII, S. 743.

4' - Anilino - fuchson - anil ²)  $C_{31}H_{24}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_5$  s. Bd. XIII, S. 747.

4'.4'' - Diamino - fuchson - imid ²)  $\mathrm{C_{19}H_{17}N_3} = (\mathrm{H_2N\cdot C_6H_4})_2\mathrm{C:C_6H_4:NH}$  s. Bd. XIII, S. 754.

4'.4"-Bis-dimethylamino-fuchson 2)  $C_{23}H_{24}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C : C_6H_4 : O.$  B. Man kondensiert Michlersches Keton (S. 89) mit 4-Jod-anisol (Bd. VI, S. 208) nach der Grignardschen Methode zu 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-methoxy-triphenylcarbinol, das man als Oxalat isoliert und dann mit einem Gemisch von 3 Tln. Eisessig und 1 Tl.  $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure kocht (Schlenk, A. 368, 294). — Ziegelrote prismatische Krystalle (aus Benzol oder Toluol). Löslich in Benzol mit orangeroter, in Alkohol mit blaustichig-fuchsinartiger Farbe.

**4'.4"** - Dianilino - fuchson - anil  $C_{37}H_{29}N_3 = (C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_4)_2C:C_6H_4:N\cdot C_6H_5$  s. Bd. XIII, S. 760.

 $\textbf{2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-fuchson^2)} \quad C_{23}H_{25}ON_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C: C_6H_3(NH_2): O \ s. \ im \ Artikel \ 2-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-4-oxy-triphenylcarbinol, Bd. XIII, S. 822.$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zur Bezifferung in den von "Benzanthron" abgeleiteten Namen vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Scholl, B. 44, 1662.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Fuchson" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch siehe Bd. VII, S. 520.

#### 3. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{20}H_{16}O$ .

- 1. Aminoderivat des 4-Benzhydryl-benzaldehyds  $C_{20}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CHO$  (Bd. VII, S. 523).
- 4'.4'' Bis dimethylamino 4 formyl triphenylmethan, 4 [4.4' Bis dimethylamino-benzhydryl] benzaldehyd  $C_{24}H_{26}ON_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_4\cdot CHO$ . B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von Terephthalaldehyd mit Dimethylanilin und Zinkchlorid; man destilliert den Alkohol ab, wäscht den Rückstand mit Wasser und destilliert ihn im Dampfstrome; das Destillat löst man in Salzsäure, fällt durch Soda und krystallisiert aus Benzol um (Löw, A. 231, 381). Prismenartige Nadeln (aus Chloroform). Schmilzt bei 143° unter Rotfärbung. Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol, sehr leicht in Chloroform. Gibt mit Natriumdisulfit eine krystallisierte Verbindung.  $C_{24}H_{26}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Unbeständiger Niederschlag.
- 2. Aminoderivat des 2-Benzyl-benzophenons  $C_{20}C_{16}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_5$ .
- 4'-Dimethylamino 2 [4 dimethylamino benzyl]-benzophenon, 2 [4 Dimethylamino benzyl] 1 [4 dimethylamino-benzoyl]-benzol C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Guvot, Haller, A. ch. [8] 19, 314,346).—B. Man führt 4'-Dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Benzol in ihr Chlorid über und behandelt dieses nach Entfernung des entstandenen Phosphoroxychlorids mit Dimethylamilin in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Schwefelkohlenstoff (Guvot, Pignet, C. r. 146, 985; G., H., A. ch. [8] 19, 325).— Blaßgelbe Nadeln. F: 133°; läßt sich im Vakuum in geringer Menge bei hoher Temperatur unzersetzt destillieren (G., P., C. r. 146, 985; G., H., A. ch. [8] 19, 328). Unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in kaltem Alkohol und Ather, leicht in Benzol und in siedendem Alkohol (G., H., A. ch. [8] 19, 328).— Wird durch Chloranil in Benzollösung zu 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) oxydiert, durch Natriumamalgam in alkoh. Lösung zu 4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzhydrol (Bd. XIII, S. 770) reduziert (G., P., C. r. 146, 985, 986; G., H., A. ch. [8] 19, 331, 341). Behandlung mit rauchender Salpetersäure in Eisessig-Lösung in der Kälte liefert ein Trinitroderivat (s. u.) (G., P., C. r. 146, 985; G., H., A. ch. [8] 19, 330). Beim Erhitzen mit Dimethylamilin und Pbosphoroxychlorid entsteht das salzsaure Farbsalz des 4'.4"-Bisdimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 76) (G., P., C. r. 146, 1044; G., H., A. ch. [8] 19, 337).
- 4'-Diäthylamino -2 [4 dimethylamino benzyl] benzophenon, 2 [4 Dimethylamino-benzyl] -1-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzol  $C_{26}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus dem Chlorid der 4'-Dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) und Diäthylanilin analog der vorangehenden Verbindung (G., P., C. r. 146, 986; G., H., A. ch. [8] 19, 329). Weiße Nadeln. F:  $104^{\circ}$ . Gleicht der vorangehenden Verbindung.
- Trinitro [4' dimethylamino 2 (4 dimethylamino benzyl) benzophenon]  $C_{24}H_{23}O_7N_5=[(CH_3)_2N]_2C_{20}H_{11}O(NO_2)_3.$  B. Aus 4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (s. o.) und rauchender Salpetersäure in der Kälte in Gegenwart von Eisessig (G., P., C. r. 146, 985; G., H., A. ch. [8] 19, 330). Gelbe Prismen. F: 174°.

Trinitro - [4' - diäthylamino - 2 - (4 - dimethylamino - benzyl) - benzophenon]  $C_{26}H_{27}O_7N_5 = (C_2H_5)_2N\cdot C_{20}H_{11}O(NO_2)_3\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4'-Diäthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon und Salpetersäure in der Kälte in Gegenwart von Eisessig (G., P., C. r. 146, 986; G., H., A. ch. [8] 19, 331). — F: 125°.

# 4. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $\mathrm{C}_{21}\mathrm{H}_{18}\mathrm{O}.$

1. Aminoderivat des  $\beta.\beta$ -Diphenyl-propiophenons  $C_{21}H_{18}O=(C_6H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 524).

β.β-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propiophenon, ω-[4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetophenon  $C_{25}H_{26}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Durch mehrstündiges Koehen von [4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzoyl-essigsäure-äthylester (Syst. No. 1916) mit alkoh. Natriumäthylatlösung (Fosse, C. r. 148, 1041; A. ch. [8] 18, 528). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf [4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzoyl-essigsäure-äthylester, neben Benzoesäure, 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrylessigsäure (Syst. No. 1907), Kohlendioxyd und Alkohol (F., C. r. 146, 1041; A. ch. [8] 18, 527). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf α-[4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-

a-benzoyl-aceton (S. 230), neben 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrylaceton (S. 111) (Fosse, C.r. 146, 1042; A.ch. [8] 18, 551). — Nadeln. F: 145° (unkorr.). —  $C_{25}H_{28}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ .

 $\begin{array}{ll} \mathbf{Oxim} & \mathbf{C}_{25}\mathbf{H}_{29}\mathbf{ON}_3 = [(\mathbf{CH}_3)_2\mathbf{N}\cdot\mathbf{C}_6\mathbf{H}_4]_2\mathbf{CH}\cdot\mathbf{CH}_2\cdot\mathbf{C}(:\mathbf{N}\cdot\mathbf{OH})\cdot\mathbf{C}_6\mathbf{H}_5. & \text{Nadeln (aus Alkohol)}. \\ \mathbf{F}\colon \mathbf{183-185^0} & (\mathbf{unkorr.}) & (\mathbf{Fosse}, \ \textit{C. r.} \ \mathbf{146}, \ 1041; \ \textit{A. ch.} \ [8] \ \mathbf{18}, \ 529). \\ \end{array}$ 

- 2. Aminoderivate des a. $\beta$  Diphenyl-propiophenons  $C_{21}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 525).
- a-Phenyl- $\beta$ -[4-amino-phenyl]-propiophenon, ms-[4-Amino-benzyl]-desoxybenzoin  $C_{21}H_{19}ON = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Durch Kochen einer alkoh. Lösung von ms-[4-Nitro-benzyl]-desoxybenzoin (Bd. VII, S. 526) mit Zinnchlorür und überschüssiger konzentrierter Salzsäure; man zersetzt das Zinnchloriddoppelsalz mit Schwefelwasserstoff und fällt die freie Base mit Sodalösung (Buddeberg, B. 23, 2077). Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.  $C_{21}H_{19}ON + HCl$ . Nädelchen (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in absol. Alkohol.
- $\begin{array}{ll} \beta\text{--Anilino-}a.\beta\text{--diphenyl-propiophenon,} & \text{ms-}[a\text{--Anilino-benzyl}]\text{--desoxybenzoin} \\ C_{27}H_{23}ON &= C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5 & \text{und desmotrope (?)} & \text{Formen.} \end{array}$
- a) a-Form. B. Aus äquimolekularen Mengen von Desoxybenzoin (Bd. VII, S. 431) und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in geschmolzenem Zustande (Francis, Soc. 75, 867; 77, 1195). Aus der  $\beta$ -Form bei mehrere Minuten langem Erhitzen auf 154° (F., Soc. 77, 1196). Nädelchen (aus einem Gemisch von Benzol oder Chloroform mit Petroläther). F: 154° (F., Soc. 75, 867; 77, 1195). Wird durch Piperidin in die  $\beta$ -, durch Natriumäthylat in die  $\gamma$ -Form umgewandelt (F., Soc. 75, 867, 868).  $4 C_{27}H_{23}ON + 3 HCl$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Benzollösung der a-Form (F., Soc. 77, 1195). Farblose Nadeln. F:  $104^{\circ}$ ; liefert in Chloroformlösung beim Sättigen mit Chlorwasserstoff ein in Rhomboedern vom Schmelzpunkt 124° krystallisierendes HCl-reicheres Produkt; wird von Wasser dissoziiert unter Rückbildung der a-Form, von kaltem Alkohol unter partieller Umwandlung in die  $\gamma$ -Form (F., Soc. 77, 1196).
- b)  $\beta$ -Form. B. Entsteht neben einer geringen Menge einer Verbindung von anscheinend derselben Zusammensetzung [Nadeln (aus Toluol); F: 188,5°], wenn zu der Schmelze von 1 Mol.-Gew. Desoxybenzoin und 1 Mol.-Gew. Benzalanilin eine Spur Piperidin gesetzt wird (F., Soc. 75, 867). Wird aus der  $\alpha$ -Form erhalten, wenn man deren eine Spur Piperidin enthaltende Lösung in Chloroform mehrere Stunden stehen läßt und dann mit Petroläther fällt (F., Soc. 75, 867). Krystalle. F: 164—165° (F., Soc. 75, 868). Geht durch etwas anhaltendes Erhitzen auf 154° in die  $\alpha$ -Form (F., Soc. 77, 1196), durch Einw. von Natriumäthylat in die  $\gamma$ -Form (F., Soc. 75, 868) über. 4  $C_{27}H_{23}ON + 3$  HCl. F: 122,5°; dissoziiert mit Wasser unter Regenerierung der  $\beta$ -Form der Base (F., Soc. 77, 1196).
- c)  $\gamma$ -Form. B. Entsteht bei 24-stdg. Einw, einer Spur Natriumäthylat auf die  $\alpha$  oder  $\beta$ -Form in benzolischer Lösung; man fällt durch Petroläther (F., Soc. 75, 868). Nadeln. F: 173—174° (F., Soc. 77, 1196). Gibt ein Hydrochlorid (F: 123°), das mit dem der  $\beta$ -Form identisch zu sein scheint (F., Soc. 77, 1196).
- β-[3-Nitro-anilino]-a,β-diphenyl-propiophenon, ms-[a-(3-Nitro-anilino)-benzyl]-desoxybenzoin  $C_{27}H_{22}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ . Das Mol-Gew. wurde bestimmt (F., Soc. 81, 448). B. Aus äquimolekularen Mengen Desoxybenzoin und N-Benzal-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 702) bei längerem Erhitzen auf 70° (F., Soc. 81, 448). Grünlichgelbe krystallinische Substanz (aus viel Benzol). F: 208°. Schwer löslich. Verändert sich nicht beim Umkrystallisieren aus piperidinhaltigem Benzol.
- $\begin{array}{lll} \beta\text{-p-Toluidino-}a.\beta\text{-diphenyl-propiophenon,} & ms\text{-}[a\text{-p-Toluidino-benzyl}]\text{-desoxy-benzoin} & C_{28}H_{25}ON = CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5 & und & desmotrope(?) \\ Form. \end{array}$
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht in sehr geringer Menge neben der höherschmelzenden Form bei 2-tägigem Erhitzen äquimolekularer Mengen von Desoxybenzoin und Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) auf 50° (F., Soc. 81, 445). Krystalle (nicht ganz rein erhalten). F: 147°. Viel leichter löslich in Benzol als die höherschmelzende Form. Geht beim Schmelzen zum Teil in die höherschmelzende Form über.
- b) Höherschmelzende Form. Das Mol.-Gew. wurde in Pyridinlösung bestimmt (F., Soc. 81, 445). B. Entsteht ohne Mitbildung der niedrigerschmelzenden Form, wenn Desoxybenzoin und Benzal-p-toluidin bei 65—70° kondensiert werden (F.). Aus der niedrigerschmelzenden Form beim Schmelzen (F.). Krystalle (aus siedendem Toluol). F: 191°. Viel schwerer löslich in Benzol als die niedrigerschmelzende Form. Verändert sich nicht beim Umkrystallisieren aus piperidinhaltigem Toluol.

#### 5. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{22}H_{20}O$ .

1. Aminoderivate des Benzyl-fa. $\beta$ -diphenyl-äthylj-ketons  $C_{22}H_{20}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_(C_0H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 526).

 $\mathbf{Benzyl} - [\beta - \mathbf{anilino} - a.\beta - \mathbf{diphenyl} - \mathbf{\ddot{a}thyl}] - \mathbf{keton} \quad \mathbf{C_{28}H_{25}ON} = \mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{NH} \cdot \mathbf{CH}(\mathbf{C_6H_5}).$  $CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  und desmotrope (?) Formen.

a) a-Form. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Francis, Soc. 75, 866). — B. Beim Vermischen von 1 oder 2 Mol.-Gew. Dibenzylketon (Bd. VII, S. 445) mit 1 Mol.-Gew. Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) (F., Soc. 75, 865). Aus der  $\beta$ -Form bei mehrere Minuten währendem Erhitzen auf 163—164°, sowie auf analoge Weise aus der  $\gamma$ -Form (F., Soc. 77, 1194). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 164,5° (F., Soc. 75, 865; 81, 449); nach wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol steigt der Schmelzpunkt auf 168° (F., Soc. 77, 1192). Gibt mit Eisenchlorid keine Reaktion (F., Soc. 75, 865). — Wird durch Piperidin oder Phenylhydrazin in die  $\beta$ -, durch Natriumäthylat in die  $\gamma$ -Form umgewandelt (F., Soc. 75, 866; 77, 1193, 1194). —  $C_{28}H_{25}ON + HCl$ . Krystallinisches Pulver. F: 155,5°; wird von Wasser dissoziiert unter Rückbildung der  $\alpha$ -Form der Base, von kaltem absolutem Alkohol unter partieller Umwandlung in die  $\gamma$ -Form (F., Soc. 77, 1193).

b) β-Form. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch bestimmt (F., Soc. 75, 866). — B. Aus der α-Form beim Umkrystallisieren aus Benzol unter Zusatz einer Spur Piperidin oder durch Phenylhydrazin (F., Soc. 75, 866; 77, 1194). Aus der γ-Form durch Einw. von Piperidin (F., Soc. 77, 1194). — F: 174,5° (F., Soc. 75, 866; 77, 1194). Geht durch einige Minuten währendes Erhitzen auf 163—164° unter Schmelzung in die α-Form über (F., Soc. 77, 1194). Gibt mit Eisenchlorid keine Reaktion (F., Soc. 75, 866). Wandelt sich unter Einw. von Natriumäthylat in die γ-Form um (F., Soc. 77, 1194). — C<sub>28</sub> H<sub>25</sub> ON + HCl. Weißes krystallinisches Pulver. F: 162°; wird von Wasser unter Rückbildung der β-Form der Base dissoziiert; wird durch absol. Alkohol oder durch Frhitzen ohne Alkohol auf 155° in die α-Form überwird durch absol. Alkohol oder durch Erhitzen ohne Alkohol auf 155° in die  $\alpha$ -Form über-

geführt (F., Soc. 77, 1194). c)  $\gamma$ -Form. B. Aus der a- oder der  $\beta$ -Form durch mehrmaliges Umkrystallisieren aus Benzol unter Zusatz von Spuren Natriumäthylat (F., Soc. 75, 866; 77, 1194). — F: 1810 bis 182º (F., Soc. 75, 866; 77, 1194). Geht durch Erhitzen in die a-Form, durch Piperidin in die β-Form über (F., Soc. 77, 1194). Gibt mit Eisenchlorid keine Reaktion (F., Soc. 75, 866). — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung der y-Form in Toluol entsteht ein Hydrochlorid  $C_{28}H_{26}ON + HCl$  (F: 161°), das mit dem der  $\beta$ -Form identisch zu sein scheint (F., Šoc. 77, 1194).

 $\textbf{Benzyl-[}\beta\textbf{-(3-nitro-anilino)}\textbf{-}a.\beta\textbf{-diphenyl-athyl]-keton} \quad C_{28}H_{24}O_{3}N_{2} \ = \ O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{1}H_{24}O_{3}N_{2} \ = \ O_{2}N\cdot C_{1}H_{24}O_{3}H_{2$  $NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  und desmotrope(?) Formen.

a) a-Form. Das Mol.-Gew. ist bestimmt (F., Soc. 81, 447). — B. Aus Dibenzylketon und N-Benzal-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 702) bei 7—10-tägigem Erwärmen auf 40—50° (F., Soc. 81, 447). — Rötlichgelbe Nadeln (aus Benzol und Petroläther). F: 134—135°. Krystallisiert unverändert aus siedendem Alkohol oder Aceton. Leichter löslich in Benzol als die  $\beta$ -Form. — Wandelt sich durch Einw. von Piperidin in die  $\beta$ -, durch Einw. von Natriumäthylat in die y Form um.

b)  $\beta$ -Form. Das Mol.-Gew. ist bestimmt (F., Soc. 81, 447). — B. Aus der  $\alpha$ -Form nach 2—3-tägigem Stehen in piperidinhaltiger Benzollösung (F., Soc. 81, 447). — Grünlichgelbe krystallinische Masse. F: 177—178°. Sehr wenig löslich in kaltem Benzol. Bleibt bei längerem Erhitzen auf 134—135° (Schmelzpunkt der a-Form) unverändert. Eisenchlorid

erzeugt keine Farbreaktion.

c) y-Form. B. Bei mehrtägigem Stehen der a-Form in Benzol, welches Spuren Natriumäthylat enthält (F., Soc. 81, 448). — Krystallinisch. F: 182— $183^{\circ}$ . Ähnelt sonst in jeder Beziehung der  $\beta$ -Form.

 $\begin{array}{l} \textbf{Benzyl-[}\beta\textbf{-p-toluidino-}a.\beta\textbf{-diphenyl-"athyl]-keton} \ \ C_{28}H_{27}ON = CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_5 \ \ \text{und} \ \ desmotrope \ \ (?) \ \ Formen. \end{array}$ 

a) a-Form. B. Aus Dibenzylketon und Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) bei 48-stdg. Erwärmen auf 60° (F., Soc. 81, 443). Aus der  $\beta$ - oder der  $\gamma$ -Form beim Umkrystallisieren aus reinem Benzol (F.). — Weiße krystallinische Substanz (aus siedendem Benzol). F: 164°. Löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol, aus dem sie unverändert krystallisiert werden kann. — Wird durch Spuren Phenylhydrazin, nicht aber durch Piperidin in die  $\beta$ -Form umgewandelt. —  $C_{29}H_{27}ON+HCl$ . Weiße krystallinische Masse. F: 143°, Wird durch Wasser dissoziiert unter Rückbildung der a-Form, ebenso auch durch absol. Alkohol.

b)  $\beta$ -Form. B. Aus der a-Form durch Krystallisation aus Benzol, welches Spuren Phenylhydrazin enthält (F., Soc. 81, 444). — Krystalle (aus phenylhydrazinhaltigem Benzol). F: 174-175°. Geht beim Umkrystallisieren aus reinem Benzol wieder in die α-Form über; wird aber zu der benzolischen Lösung etwas Natriumäthylat gesetzt und dann die Lösung

längere Zeit erwärmt, so entsteht die y-Form.

c)  $\gamma$ -Form. B. Aus der  $\beta$ -Form beim Umkrystallisieren aus natriumäthylathaltigem Benzel nach 12-stdg. Erwärmen der Lösung auf 50° (F., Soc. 81, 444). — F: 181—182°. Sehr unbeständig. Wandelt sich beim Umkrystallisieren aus reinem Benzol in die a-Form um.

Benzyl-[ $\beta$ -anilino- $\alpha$ -phenyl- $\beta$ -(3-nitro-phenyl)-āthyl]-keton  $C_{28}H_{24}O_3N_2 = C_6H_5$ .

NH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NO<sub>2</sub>)·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> und desmotrope (?) Formen.

a) Bei 1470 schmelzende Form (a-Form). B. Entsteht neben einer zweiten bei 179—180° schmelzenden Form (s. u.), wenn äquimolekulare Mengen Dibenzylketon (Bd. VII, S. 445) und [3-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) bei 50—60° kondensiert werden; man trennt die beiden Verbindungen durch fraktionierte Krystallisation aus verd. Aceton (F., Soc. 81, 445). — Hellgelbes krystallinisches Pulver. F: 147°. Löslich in Benzol und Chloroform. Kann unverändert aus siedendem Alkohol umkrystallisiert werden. Geht beim Umkrystallisieren aus piperidinhaltigem Benzol in die  $\beta$ -Form (F: 178—179°) über. — Hydrochlorid. Weißes krystallinisches Pulver. F: 136—137°. Wird leicht, sogar in trockner Luft dissoziiert in die  $\alpha$ -Form der Base und Chlorwasserstoff.

b) Bei 179—180° schmelzende Form. Das Mol. Gew. ist bestimmt (F., Soc. 81, 446). — B. Entsteht neben der α-Form (F: 147°) (s. o.) aus Dibenzylketon und [3-Nitrobenzal]-anilin bei 50—60° (F.). — Gelbe krystallinische Masse (aus Benzol). F: 179—180°. Geht bei längerem Erhitzen auf 1470 unter Schmelzung in die a-Form über. Bei Krystallisation aus Spuren Piperidin enthaltendem Benzol steigt der Schmelzpunkt auf 188-189°. Schwerer löslich in Benzol als die  $\alpha$ -Form. —  $C_{28}H_{24}O_3N_2+HCl$ . Weißes krystallinisches

Pulver. F: 148-1490. Wird durch Wasser dissoziiert.

- c) Bei 178—179° schmelzende Form (β-Form). B. Aus der a-Form (F: 147°) durch Umkrystallisation aus Benzol, welches Spuren Piperidin enthält (F., Soc. 81, 446). — Hellgelbe krystallinische Masse. F: 178—179°. Krystallisiert unverändert aus Aceton und absol. Alkohol und kann ohne Zersetzung geschmolzen werden. Beim längeren Erhitzen auf 147° geht sie unter Schmelzung in die  $\alpha$ -Form über. —  $C_{28}H_{24}O_3N_2 + HCl$ . Weißes krystallinisches Pulver. F: 158°. Wird durch Wasser oder Alkohol leicht dissoziiert unter Bildung der  $\beta$ -Form der Base (F: 178—179°).
- 2. Aminoderivat des 3.3'.3'' Trimethyl fuchsons 1  $C_{22}H_{20}O = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2C$ :  $C_6H_3(CH_3):O.$
- C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>); NH, 8. Bd. XIII, S. 772.

# n) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O$ .

1. Aminoderivat des ms-Phenyl-anthrons  $C_{20}H_{14}O=C_8H_5\cdot C_{14}H_9O$  (Bd. VII, S. 529).

 $ms - p - Toluidino - ms - phenyl - anthron <math>C_{2}, H_{2}, ON =$ 

 $C_6H_4$   $C(C_6H_5)(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)$   $C_6H_4$ . B. Aus ms-Chlor-ms-phenyl-anthron (Bd. VII, -CO-S. 530) und p-Toluidin in Benzol (Liebermann, Glawe, Lindenbaum, B. 37, 3339). — Gelbliche Nadeln. Schmilzt bei 174—178° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Benzol. Gießt man die farblose Benzellösung auf gefrittetes Porzellan, so färbt sich dieses tiefblau: beim Verdunsten des Benzols verschwindet die Farbe, kehrt aber beim Anfeuchten mit Benzol wieder; Alkohol zerstört die Färbung sofort, nach Verflüchtigung des Alkohols kann sie aber durch Benzol wieder hervorgerufen werden.

2. Aminoderivat des Benzal-dibenzylketons  $C_{22}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CH = C_6H_5 \cdot$  $CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 533).

[4-Dimethylamino-benzal]-dibenzylketon  $C_{24}H_{23}ON = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Dibenzylketon (Bd. VII, S. 445) in Benzol mit Chlorwasserstoff (Мауевногев, M. 28, 592). — Kanariengelbe prismatische Nädelchen (aus Äther). F: 118—119°. Leicht löslich in Äther und Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe, die beim Erwärmen in Dunkelkirschrot übergeht. Addiert Brom

Oxim  $C_{24}H_{24}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_0H_5)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Aus [4-Dimethylamino-benzal]-dibenzylketon durch 5-stdg. Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol (M., M. 28, 594). — Fast weiße Nadeln. F: 184—185 $^0$  (Bräunung). Schwer löslich in Ather, fast unlöslich in Soda.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Fuchson" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

# o) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$ .

1. Aminoderivat des ms-Benzal-anthrons  $C_{21}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH : C_{14}H_8O$ (Bd. VII, S. 538).

 $ms-[a-Amino-benzal]-anthron \quad C_{21}H_{15}ON = C_6H_4 \underbrace{-C[:C(NH_2)\cdot C_6H_5]}_{CO} - C_6H_4 \text{ ist dessented}$ motrop mit ms-[a-Imino-benzyl]-anthron  $C_6H_4 = CH[C(:NH) \cdot C_6H_5] - C_6H_4$ , Bd. VII, S. 835.

2. Aminoderivat des  $\alpha$ -Phenyl- $\alpha.\alpha'$ -dibenzal-acetons  $C_{23}H_{18}O=C_6H_5$  $CH: C(C_eH_5) \cdot CO \cdot CH: CH \cdot C_eH_5.$ 

a-Phenyl-a.a'-bis-[4-dimethylamino-benzal]-aceton  $C_{27}H_{23}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Phenylaceton in Benzol mit Chlorwestoff (Mayerhofer, M. 28, 601). — Gelbe Krystalle (aus Isoamylalkohol oder aus Eisessig). F: 225,5°. Unlöslich und Wasser, schwer löslich aus Lieben Latter in Alkohol; löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe. Addiert Brom.

#### p) Aminoderivate einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O$ .

Naphthochinon - (1.4) - mono - [bis - (4 - dimethylamino - $C[C_0H_4 \cdot N(CH_3)_a]_a$ 

Naphthochinon - (1.4) - mono - [bis - (4 - dimethylamino - phenyl) - methid, Base des a-Naphtholbiaus 1) C<sub>27</sub>H<sub>26</sub>ON<sub>2</sub> 1), s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 27 g Michlersches Keton (S. 89) mit 16 g a-Naphthol und 50 g Benzol auf dem Wasserbade, versetzt tropfenweise mit 25 g Phosphoroxychlorid, erhitzt das Gemisch 11—12 Stdn., gießt nach dem Erkalten das Benzol ab, löst die tiefblaue Schmelze in verd. Essigsäure und gießt die heiße Lösung in heiße 20% aktronlauge, wodurch die Base gefällt wird, während die sie verunreinigenden Phosphorsäureester größtenteils in Lösung behalten werden (Noelting, Saas, B. 46 [1913], 961; vgl. Ewer & Pick, D. R. P. 31321; Frdl. 1, 90). Durch Erhitzen von Michlers Keton, Dimethyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) und Phosphoroxychlorid ohne Lösungsmittel oder vorteilhafter in Benzol und Zerlegen des bei der Kondensation entstehenden Chlorids mit Natronlauge; man krystallisiert die getrocknete Base aus Xylol um (Noelting. Chlorids mit Natronlauge; man krystallisiert die getrocknete Base aus Xylol um (Noelting, Рицагр, B. 41, 580; N., S., B. 46, 964). — Dunkelgrün schimmernde Krystalle (aus siedendem Xylol). F: 260—261° (N., Рн.). Löslich in Äther und Xylol mit dunkelbraunroter Farbe, in Alkohol mit rotvioletter Farbe (N., Рн.). Die Lösung in Äther oder Benzol färbt sich beim Schütteln mit verd. Säure blau (N., Рн.). — Liefert durch Reduktion eine Leukobase (Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[4-oxy-naphthyl-(1)]-methan) (Bd. XIII, S. 773) (N., PH.). Spaltet bei 3-tägigem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure Michlersches Keton ab (N., Ph.). Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich (N., Ph.).

 $\label{eq:Naphthochinon - (1.4) - [bis - (4 - dimethylamino - phenyl) - methid] - methylimid $C_{28}H_{28}N_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:C_{10}H_6:N\cdot CH_3$ s. Bd. XIII, S. 774.}$ 

 $\label{eq:Naphthochinon - (1.4) - [bis - (4 - dimethylamino - phenyl) - methid] - athylimid $C_{29}H_{31}N_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:C_{10}H_6:N\cdot C_2H_5$ s. Bd. XIII, S. 775.}$ 

# q) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O$ .

Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen  $C_{36}H_{20}O$ .

1. Aminoderivate des a-Benzoyl-triphenylmethans  $C_{26}H_{20}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot$  $C(C_6H_5)_3$  (Bd. VII, S. 544).

4.4′ - Bis-dimethylamino -  $\alpha$  - benzoyl - triphenylmethan  $C_{30}H_{30}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(C_6H_5)[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2^2$ ). B. Aus  $\alpha.\alpha'$ -Diphenyl- $\alpha.\alpha'$ -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-åthylenglykol (Bd. XIII, S. 824) bei längerem Kochen mit absol. Alkohol (Willstätter, Goldmann,

<sup>1)</sup> Die Bezeichnung a. Naphtholblau (zum Unterschied von Naphthoblau, Bd. XIII, S. 774), sowie obige Zusammensetzung und Formulierung sind der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4 Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Noelting, Saas (B. 46, 963)

<sup>2)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MADELUNG, OBERWEGNER, B. 60 [1927], 2484.

- B. 39, 3771). Rhombenförmige Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). Schmilzt in reinem Zustand bei 221° (MADELUNG, OBERWEGNER, B. 60 [1927], 2483; vgl. W., G.). Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Benzol und Isoamylalkohol, sehr wenig in Äther und Petroläther, Äthylalkohol und Methylalkohol; löslich in verd. Säuren (W., G.). Hydrochlorid. Sechsseitige Blättchen (W., G.).
- 4-Dimethylamino-α-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylmethan  $C_{30}H_{30}ON_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C(C_6H_5)_2\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2^{-1})$ . B. Aus a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-āthylenglykol (Bd. XIII, S. 824) durch Lösen in konz. Schwefelsäure und Verdünnen der Lösung mit Wasser (Willstätter, Goldmann, B. 39, 3770). Als Nebenprodukt neben  $a.\beta$ -Diphenyl- $a.\beta$ -bis-[4-dimethylamino-phenyl]-āthylen (Bd. XIII, S. 292) bei der Reduktion des a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-āthylenglykols mit Zinn, konz. Salzsäure und Alkohol (W., G.). Farblose rhombenförmige Blättchen. F: 255—256°.
- 2. Aminoderivat des 2-Benzoyl-triphenylmethans  $C_{26}H_{20}O=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$ .
- 4'.4" Bis dimethylamino 2 [4 dimethylamino benzoyl] triphenylmethan  $C_{32}H_{35}ON_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . Diese Konstitution kommt vielleicht dem Leukophthalgrün (S. 246) zu.
- 3. Aminoderivat des 4-Benzoyl-triphenylmethans  $C_{26}H_{20}O=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 545).
- x.x'.x'' Triamino 4 benzoyl triphenylmethan  $C_{26}H_{23}ON_3 = (H_2N \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Aus dem Trinitroderivat des Diphenyl-[4-benzoyl-phenyl]-carbinols (Bd. VIII, S. 223) durch Reduktion mit Zinkstaub und  $50^{\circ}/_{\circ}$  iger Essigsäure (Bourger, Bl. [3] 17, 84). Weißlichgraue Krystalle. Zersetzt sich von  $115^{\circ}$  ab, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol.

# r) Aminoderivate einer Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-34}O$ .

ms - Phenyl - ms - [4 - dimethylamino - phenyl] - anthron  $C_{28}H_{23}ON = C_6H_4 \cdot \frac{C(C_6H_5)[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]}{CO} \cdot C_6H_4 \cdot B$ . Aus Dimethylanilin, ms-Chlor-ms-phenyl-anthron (Bd. VII, S. 530) und Aluminiumehlorid (Tetry, C.r. 128, 1407). — Gelbe durchsichtige Prismen. F: 215°.

ms - Phenyl - ms - [4 - diäthylamino - phenyl] - anthron  $C_{30}H_{27}ON = C_6H_4 - C(C_6H_5)[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2] - C_6H_4$ . B. Aus Diäthylanilin, ms-Chlor-ms-phenyl-anthron und Aluminiumchlorid (Tétry, C. r. 128, 1407). — Gelbe durchsichtige Prismen mit  $^{1}/_{2}$  Mol. Toluol (aus Toluol). F: 194—195°.

ms.ms - Bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - anthron  $C_{30}H_{28}ON_2 = C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \cdot C_6H_4$ . B. Entsteht neben ms-Oxy-ms-[4-dimethylamino-phenyl]-anthron (S. 244) durch Behandlung von ms.ms-Dichlor-anthron (Bd. VII, S. 475) mit Dimethylanilin in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumehlorid und Einw. von Natronlauge auf das Reaktionsprodukt (Haller, Guyot, C. r. 136, 536; Bl. [3] 29, 460), sowie aus Anthrachinon und Dimethylanilin in Gegenwart von Aluminiumehlorid (Padova, A. ch. [8] 19, 426). — Gelbe, 1 Mol. Krystallbenzol enthaltende Nadeln (aus Benzol). F: 278° (H., G.), 276—278° (P.). Löslich in Benzol und Xylol mit schwach grüner Fluorescenz, schwer löslich in Aceton, unlöslich in Ligroin und Petroläther (P.). Bildet mit verd. Mineralsäuren farblose, gut krystallisierende Salze (H., G.). — Reagiert nicht mit Phenylhydrazin und Hydroxylamin (H., G.).

ms.ms - Bis - [4 - diäthylamino - phenyl] - anthron  $C_{34}H_{36}ON_2 = C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2 \cdot C_6H_4$ . B. Aus ms.ms-Dichlor-anthron (Bd. VII, S. 475) und Diäthylanilin in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Haller, Guyot, C. r. 136, 537; Bl. [3] 29, 462). — Gelbe Nadeln. Krystallisiert aus Benzol ohne Krystallbenzol. F: 218°. Etwas leichter löslich als die vorangehende Verbindung.

So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von MADELUNG, OBERWEGNER, B. 60 [1927], 2484.
 BEILSTEIN'S Handbuch. 4. Aufl. XIV.

s) Aminoderivate einer Monooxo-Verbindung  $C_nH_{2n-36}O$ .

Bis - [4 - dimethylamino - benzal] - dibenzylketon  $C_{33}H_{32}ON_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_6H_5)]_2CO$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und Dibenzylketon in Benzol mit Chlorwasserstoff (Mayerhofer, M. 28, 595). — Gelbe Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 211°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

# 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_n H_{2n-4} O_2$ .
- 1. Aminoderivat des Cyclobutandions-(1.3)  $C_4H_4O_2$  (Bd. VII, S. 552).
- **2.4** Bis benzamino cyclobutandion (1.3)  $C_{18}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot HC < CO > CH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . Über eine Verbindung, der vielleicht diese Formel zukommt, vgl. Bd. IX, S. 230.
- 2. Aminoderivat des Cyclopentandions-(1.2)  $C_5H_6O_2$  (Bd. VII, S. 552). 3 Anilino cyclopentandion (1.2) anil (2)  $C_{17}H_{16}ON_2 = H_2C \xrightarrow{CH(NH \cdot C_6H_5)} -C: N \cdot C_6H_5$  bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Erwärmen einer Eisessig-Lösung des 3-Chlor-cyclopentandions-(1.2) (Bd. VII, S. 552) mit einer essigsauren Lösung von 2 Mol.-Gew. Anilin (DIECKMANN, B. 35, 3215). Hellrote krystallinische Masse. Sehr wenig löslich in Wasser, Äther, leichter in Benzol und Alkohol.  $C_{17}H_{16}ON_2 + HCl$ . Gelbe Blättchen. F: ca. 260° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig in Benzol, Ligroin, etwas leichter in Chloroform und Alkohol.
- 3. Aminoderivate des 1.1-Dimethyl-cyclohexandions-(3.5)  $C_8H_{12}O_2=(CH_3)_2C_6H_6(:O)_2$  (Bd. VII, S. 559).
- 4-Amino-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5), Amino-dimethyldihydroresorcin  $C_8H_{13}O_2N=H_2N\cdot HC < CO\cdot CH_2 < C(CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Reduktion des Nitrodimethyldihydroresorcins (Bd. VII, S. 563) mit Zinn und konz. Salzsäure oder des Isonitroso-dimethyldihydroresorcins (Bd. VII, S. 858) mit Schwefelammonium (Haas, Soc. 91, 1440, 1443). Liefert bei der Diazotierung in salzsaurer Lösung Diazo-dimethyl-dihydroresorcin  $C_8H_{19}O_2N_2$  (Syst. No. 2200).  $C_8H_{19}O_2N$  + HCl. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser, Alkohol.  $2C_8H_{13}O_2N$  + 2HCl+PtCl4. Gelbe Prismen (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Wasser.
- **4-Acetamino-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5),** Acetamino-dimethyldihydroresorcin  $C_{10}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot HC < \begin{array}{c} CO \cdot CH_2 \\ CO \cdot CH_2 \\ \end{array} > C(CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Man erwärmt salzsaures 1,7 g Amino-dimethyl-dihydroresorcin (s. o.) mit 2,5 g Essigsäure-anhydrid und 2,5 g Acetylchlorid im Wasserbade (H., Soc. 91, 1443). Weiße Nadeln (aus Petroläther). F: 115—116°.
  - b) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-6}O_2$ .
- 1. Aminoderivat des Cyclohexen-(1)-dions-(3.6)  $C_6H_6O_2$  (Bd. VII, S. 573). 2.4.4.5.5 Pentachlor 1 anilino cyclohexen (1) dion (3.6)  $C_{12}H_6O_2NCl_5 = Cl_2C < CO > C \cdot NH \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit 3.5.5.6.6-Pentachlor-cyclohexantrion-(1.2.4)-anil-(2), Bd. XII, S. 212.

#### 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_2$ .

- 1. Aminoderivat des 1.1 Dimethyl 4 āthylon cyclohexen (3) ons (5)  $C_{10}H_{14}O_2 = (CH_3)_2(CH_3 \cdot CO)C_8H_5O$ .
- 3 Anilino 1.1 dimethyl 4 äthylon cyclohexen (3) on (5)  $C_{16}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot C < CO CH_2 > C(CH_3)_2$ . Vgl. hierzu den Artikel Dimethyl-C-acetyl-dihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 212.
- 2. Aminoderivat des 1.1 Dimethyl 4 äthyliden-cyclohexandions-(3.5)  $C_{10}H_{14}O_2 = (CH_3 \cdot CH :)(CH_3)_2C_6H_4(:O)_2$ .
- 1.1 Dimethyl 4 [a anilino äthyliden] cyclohexandion (3.5)  $C_{16}H_{19}O_2N = C_6H_5\cdot NH\cdot C(CH_3):C<\frac{CO\cdot CH_2}{CO\cdot CH_2}>C(CH_3)_2$ . Vgl. hierzu den Artikel Dimethyl-C-acetyl-dihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 212.

# c) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>2</sub>,

#### 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_6H_4O_2$ .

1. Aminoderivate des o-Chinons C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> (Bd. VII, S. 600).

4-Amino-o-chinon-oxim-(1) 
$$C_6H_6O_2N_2$$
 (Formel I) ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) I.  $OH$  ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) I.  $OH$  is  $OH$  if  $OH$  is  $OH$  is  $OH$  if  $OH$  is  $OH$  is  $OH$  is  $OH$  is  $OH$  if  $OH$  is  - **4-Methylamino-o-chinon-methylimid-(2)-oxim-(1)**  $C_8H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3 (: N \cdot CH_3) (: N \cdot OH)$  ist desmotrop mit 2-Methylamino-p-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1), S. 135.
- 4-Dimethylamino-o-chinon-oxim-(1) bezw. 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol  $C_3H_{10}O_2N_2$ , Formel I bezw. II. B. In die Lösung von 10 g 3-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 405) in 10 Tln. Wasser und 30 Tln.  $32^0/_0$ iger Salzsäure trägt man bei 0° die Lösung von 5,3 Tln. Natriumnitrit in 50 Tln.  $H_2O$  ein (Möhlau, B. 25, 1059; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45268; Frdl. 2, 174). Bräunlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 169° (M.). Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ather (M.). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 2-Amino-5-dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 553) (M.; Kehrmann, Poplawski, B. 42, 1277). Überführung in einen blaugrünen auf Chrombeize färbenden-Farbstoff durch Erhitzen des salzsaures Salzes in wäßr. Lösung mit

Zinnchlorür: B. A. S. F., D. R. P. 127425; C. 1902 I, 236. Auch beim Erhitzen des salzsauren Salzes in einem Gemisch von 4 Tln. Eisessig und 1 Tl. Wasser bildet sich ein blauer, auf Chrombeize färbender Farbstoff (Schaar-Rosenberg, D. R. P. 121610; C. 1901 II, 78). Erhitzt man das salzsaure Salz mit α-Naphthol in siedendem Eisessig, so entsteht ein Farbstoff, dem als Leukoverbindung das Öxy-dimethylamino-naphthophenoxazin der Formel III (Syst. No. 4382) entspricht (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 124). Herstellung von auf Chrombeize ziehenden Farbstoffen durch Kondensation von 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol mit β-Naphthohydrochinon (Bd. VI, S. 975) bezw. dessen Sulfonsäuren: Bayer & Co., D. R. P. 77120; Frdl. 3, 395. Durch Erhitzen des salzsauren Salzes mit salzsaurem α-Naphthylamin in ca. 80%/aiger Essigsäure entsteht ein blauer Farbstoff, dem als Leukoverbindung das Amino-

dimethylamino-naphthophenoxazin der Formel IV (Syst. No. 4370) entspricht (M., U., A. 289, 111; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 45268; Frdl. 2, 174). Blaue Farbstoffe sauren Charakters erhält man, wenn man statt Naphthylamin a-Naphthylaminsulfonsäuren anwendet (B. A. S. F., D. R. P. 74519; Frdl. 3, 381). Über blaue Oxazinfarbstoffe aus 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol und aromatischen m-Diaminen vgl.: Leonhardt & Co., D. R. P. 74690; Frdl. 3, 387. Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit 3-Dimethylamino-phenol

IV. 
$$NH$$
 $V. (CH_3)_2N$ 
 $V. (CH_3)_2N$ 

in Eisessig entsteht ein Farbsalz, dem als Leukoverbindung das Bis-dimethylamino-phenoxazin der Formel V (Syst. No. 4367) entspricht (M., U., A. 289, 120); ähnliche Farbstoffe erhält man durch Kondensation mit 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 598) bezw. dessen N-Monoalkylderivaten (L. & Co., D. R. P. 81242; Frdl. 4, 476). —  $C_8H_{10}O_2N_2+HCl.$  Gelbe Prismen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sich bei 184°; löslich in Wasser mit gelbroter Farbe (M., B. 25, 1059). N·OH N·OH

(Formel II), Bd. VIII, S. 237.

N. OH

4 - Diäthylamino - o - chinon - oxim - (1) bezw. 6-Nitroso - 3-diäthylamino-phenol C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Beim Eintragen von Natriumnitritlösung in die salzsaure Lösung von 3-Diäthylamino-phenol bei 0° (Möhlau, B. 25, 1060; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45268; Frdl. 2, 174). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 84°; leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther (M.). — Beim Erhitzen des salzsauren Salzes in wäßr. Lösung mit Zinnchlorür entsteht ein blaugrüner, Chrombeize färbender Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 127425; Frdl. 6, 500). Beim Kochen von salzsaurem Salz mit α-Naphthol in Eisessig bildet sieh ein Farbstoff, dem als Leukoverbindung das Oxy-diäthylamino-naphthophenoxazin der Formel III (Syst. No. 4382) entspricht (Möhlau, Ühlmann, A. 289, 126).

Herstellung von auf Chrombeize ziehenden Farbstoffen durch Kondensation von 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol mit  $\beta$ -Naphthohydrochinon (Bd. VI, S. 975) bezw. dessen Sulfonsäuren: BAYER & Co., D. R. P. 77120; Frdl. 3, 395. Durch Eintragen von 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol in die siedende Lösung von salzsaurem a-Naphthylamin in  $80^a/_0$ iger Essigsäure erhält man den Farbstoff Nilblau (s. bei dessen Leukoverbindung, dem Amino-diäthylamino-naphthophenoxazin der Formel IV (Syst. No. 4370) (M., U., A. 289, 116; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 45268; Frdl. 2, 174). Kondensation von 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol mit a- oder  $\beta$ -Naphthylamin-sulfonsäuren zu blauen Farbstoffen sauren Charakters: B. A. S. F., D. R. P. 71147, 74519, 80532; Frdl. 3, 380, 381; 4, 483. Über blaue Oxazin-

$$IV. \underbrace{\begin{array}{c} NH \\ \\ H_2N \end{array}} \underbrace{\begin{array}{c} NH \\ \\ O \end{array}} \underbrace{\begin{array}{c} N(C_2H_5)_2 \end{array}} V. \underbrace{\begin{array}{c} NH \\ (C_2H_5)_2N \end{array}} \underbrace{\begin{array}{c} N(C_2H_5)_2 \end{array}} \underbrace{\begin{array}{c} N(C_$$

farbstoffe aus 6-Nitroso-3-diāthylamino-phenol und aromatischen m-Diaminen vgl. Leonhardt & Co., D. R. P. 74690; Frdl. 3, 387. Beim Erhitzen von salzsaurem 6-Nitroso-3-diāthylamino-phenol mit 3-Diāthylamino-phenol in Eisessig entsteht ein Farbsalz, dem als Leukoverbindung das Bis-diāthylamino-phenoxazin der Formel V (Syst. No. 4367) entspricht (M., U., A. 289, 122); āhnliche Farbstoffe entstehen mit 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol oder dessen N-Mono-alkylderivaten (Leo. & Co., D. R. P. 81242; Frdl. 4, 476). Kondensation von 6-Nitroso-3-diāthylamino-phenol mit 5-Amino-2-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911): B. A. S. F., D. R. P. 8710; Frdl. 4, 484). —  $C_{10}H_{14}O_{2}N_{2}+HCl.$  Gelbe Prismen. Zersetzt sich bei 170° (M., B. 25, 1060).

4-Anilino-o-chinon-oxim-(1)  $C_{12}H_{10}O_2N_2$  (Formel I) ist desmotrop mit 2 Oxy-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) (Formel II), Bd. XII, S. 222.

4-Anilino-o-chinon-anil-(2)-oxim-(1) C<sub>18</sub>H<sub>15</sub>ON<sub>3</sub> (Formel I) ist desmotrop mit 2-Anilino-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) (Formel II), S. 136.

4 - p-Toluidino-o-chinon - oxim - (1) C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (Formel I) ist desmotrop mit 2-Oxy-p-chinon-[p-tolylimid]-(4)-oxim-(1) (Formel II), Bd. XII, S. 917.

4-[4-Dimethylamino-anilino] o - chinon - oxim - (1)  $C_{14}H_{15}O_2N_3$  (Formel I) ist desmotrop mit 2-Oxy- I. p-chinon-[4-dimethylamino-anil]-(4)oxim-(1) (Formel II), Bd. XIII, S. 93.

4.6 - Dinitro - 3 - anilino - 0 chinon-dioxim (?) oder 3.5-Dinitro - 4 - anilino - o - chinon - di - oxim (?)  $C_{12}H_9O_6N_5$ , Formel I oder II s. Bd. VII, S. 609.

 $N \cdot OH$  $NH \cdot C_6H_5$  $N \cdot OH$ 

 $\sim : 0$  $NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ 

 $\mathbf{NH} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{CH_3})_{\mathbf{q}}$ 

 $N \cdot C_6 H_4 \cdot CH_3$ II.  $N \cdot C_6 H_4 \cdot N (CH_3)_2$ 

 $N \cdot OH$ 

 $N \cdot C_8 H_5$ 

 $N \cdot OH$ 

II.

3.5-Diamino-o-chinon C6H6O2N2 (Formel I) ist desmotrop mit 6-Amino-2-oxy-p-chinon-imid-(4) (Formel II), S. 251.

Π.  $HN: \longrightarrow NH_2$ 

**3.6-Dichlor-4.5**-dianilino-o-chinon  $C_{18}H_{12}O_2N_2Cl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen einer Lösung von 2,5 g Tetrachlor-o-chinon (Bd. VII, S. 602) in 50 ccm Alkohol in eine kalte Lösung von 7,5 g Anilin in 100 cem Alkohol scheidet sich das Anilin-Additionsprodukt des 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinons aus; filtriert man

letzteres ab und trägt eine Lösung von 2,5 g Tetrachlor-o-chinon in 50 ccm Alkohol in das Filtrat ein, so scheidet sich nach andauerndem Rühren das Alkohol-Additionsprodukt des 3.6 - Dichlor - 4.5 - dianilino - o - chinons aus; 3.6 - Dichlor - 4.5 - dianilinoo-chinon selbst erhält man durch wiederholtes Digerieren des Anilin-Additionsproduktes mit einem Gemisch von 5 Tln. Benzol und 1 Tl. Ligroin in der Wärme (Jackson, Mac Laurin, B. 38, 4104; Am. 37, 8, 15). — Rötlich, purpurfarbene, spitz zulaufende Nadeln (aus Benzol + Ligroin).
 F: 194—195° (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 15). Leicht löslich in Benzol, wenig in Ligroin; löslich in Natronlauge unter Zersetzung, löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlicher Farbe (J., Mac L., Am. 37, 15). - Gibt bei mehrtägigem Stehen mit kaltem Alkohol das Additionsprodukt mit Alkohol (s. u.) (J., Mac L., Am. 37, 17). Liefert beim Kochen mit Anilin in Benzol das Additionsprodukt mit Anilin (s. u.) (J., Mac L., Am. 37, 16). Geht beim kurzen Kochen mit Anilin und Alkohol in 3-Chlor-2.5 dianilino-p-chinon-monoanil (F: 180°) (S. 143) über (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 17). Bei 3—4-tägigem Kochen mit Anilin in Alkohol erhält man 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) (J., Mac L.,

B. 38, 4104; Am. 37, 9, 18). Verbindung mit Äthylalkohol  $C_{20}H_{18}O_3N_2Cl_2 = C_{18}H_{12}O_2N_2Cl_2 + C_2H_6O$ . B. Bei mehrtägigem Stehen von 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinon [bezw. von dessen Anilin-Additionsprodukt] mit kaltem Alkohol (J., Mac L., Am. 37, 17). Vgl. ferner die Angaben im tionsprodukt] mit kaltem Alkohol (J., Mac L., Am. 37, 17). Vgl. terner die Angaben im Artikel 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-o-chinon. — Gelbe Platten (aus warmem Alkohol). F:140—141° (Zers.) (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 17). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin; wird durch das siedende Gemisch von 5 Tln. Benzol und 1 Tl. Ligroin unter Bildung von 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinon zersetzt (J., Mac L., Am. 37, 17). Verbindung mit Anilin C<sub>24</sub>H<sub>19</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub> = C<sub>18</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>+C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N. B. Beim Kochen von 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinon mit Anilin in Benzol (J., Mac L., Am. 37, 16). Vgl. ferner die Angaben im Artikel 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-o-chinon. — Hellbraune Nadeln (aus Benzol). F: 164—165° (Zers.) (J., Mac L., B. 38, 4103; Am. 37, 16).

3.6 - Dibrom - 4.5 - dianilino - o - chinon  $C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen der Hälfte einer Lösung von 5 g Totrebror - alleien CD VIII auch 1988 au Lösung von 5 g Tetrabrom-o-chinon (Bd. VII, S. 604) in 100 ccm Alkohol in eine kalte Lösung von 7,5 g Anilin in 100 cem Alkohol scheidet sich das Anilin-Additionsprodukt des 3.6-Dibrom-4.5-di-

Verbindung mit Methylalkohol  $C_{19}H_{16}O_3N_2Br_2 = C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2 + CH_4O$ . B. Bei Einw. von Anilin auf eine methylalkoholische Lösung des Tetrabrom-o-chinons (J., P., Am. 30, 531). — Hellgelbe Platten. F: 144—145° (Zers.).

Verbindung mit Äthylalkohol  $C_{20}H_{18}O_3N_2Br_2 = C_{13}H_{12}O_2N_2Br_2 + C_2H_6O$ . B. Bei 7-tägigem Stehen von mit Alkohol befeuchtetem 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon bezw. dessen Anilin-Additionsprodukt (J., P., B. 35, 3853; Am. 30, 529). Vgl. ferner die Angaben im Artikel 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon. — Hellgelbe Platten (aus Benzol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei  $142^0$  unter Zersetzung.

Verbindung mit Anilin  $C_{24}H_{19}O_2N_3Br_2=C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2+C_6H_7N$ . B. Aus 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon und Anilin in siedendem Benzol (J., P., B. 35, 3853; Am. 30, 528). Vgl. ferner die Angaben im Artikel 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon. — Blaßbraune Nadeln (aus Benzol). F: 121—124° (Zers.); leicht löslich in Alkohol (unter langsamer Zersetzung), Benzol, Aceton, schwer in Äther und Ligroin; löslich in konz. Salzsäure unter Zersetzung, löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblich grüner Farbe.

Verbindung  $C_{36}H_{28}O_4N_4Br_2 = (C_6H_5\cdot NH)_2C_6HBr(:O)_2\cdot C_6HBr(OH_2)(NH\cdot C_6H_5)_2(?)$ . B. Bei der Reduktion von 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon mit Schwefeldioxyd in wasserfreiem Äther (Jackson, Porter, Am. 30, 535). — Rosetten kleiner grüner Nadeln. F: 186—188°. Ist sehr unbeständig. Wird beim Erwärmen und beim Lösen in Alkohol tiefrot.

#### 2. Aminoderivate des p-Chinons $C_6H_4O_2$ (Bd. VII, S. 609).

2 - Amino - p - chinon - imid - (4)  $C_6H_6ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Dichromat wird erhalten durch Versetzen der wäßr. Lösung von salzsaurem 2.4-Diamino-phenol (Bd. XIII, S. 549) mit Eisenchloridlösung und dann mit Natriumdichromatlösung (Kehrmann, Prager, B. 39, 3438). —  $2 C_9H_6ON_2 + H_2Cr_2O_7$ . Grünlichschwarze Körner. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Beginnt sich bei  $60^{\circ}$  zu zersetzen. — Pikrat  $C_6H_6ON_2 + C_6H_4O_7N_3$ . Braun, krystallinisch. Löslich in Alkohol und Wasser mit blutroter Farbe.

2 - Amino - p - chinon - imid - (4) - [4 - oxy - anil] - (1) 
$$C_{12}H_{11}ON_3$$
, s. nebenstehende Formel. Vgl. das Indophenol  $C_{12}H_{11}ON_3$ , Bd. XIII, S. 504.

NH

2-Amino-p-chinon-oxim-(1) bezw. 4-Oxy-o-chinon-imid-(2)-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-3-amino-phenol  $C_6H_6O_2N_2=$ 

B. Aus 2-Amino-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) [4-Nitroso-phenylendiamin-(1.3)] (S. 135) beim Erwärmen mit Natronlauge (Bertels, B. 37, 2278). — Rote Nadeln (aus Wasser). F: ca. 200° (Zers.). Sehr wenig löslich in organischen Mitteln. Löslich in Säuren und Alkalien. — Liefert mit Zinn und Salzsäure 3.4-Diamino-phenol (Bd. XIII, S. 564).

2-Amino-p-chinon-imid-(4)-oxim-(1) bezw. 4-Amino-o-chinon-imid-(2)-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-1.3-diamino-benzol, 4-Nitroso-phenylendiamin-(1.3)  $C_8H_7ON_3 =$ 

B. Wird (neben viel Bismarckbraun, Bd. XIII, S. 39) erhalten, wenn man 324 g m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33) in 2,5 l Wasser und 444 g 33°/0 iger Salzsäure löst, die Temperatur mit 3 kg Eis auf 0° erniedrigt und eine Lösung von 156 g Natriumnitrit in 600 ccm Wasser auf einmal zusetzt (Täuber, Walder, B. 33, 2118; D. R. P. 123375; C. 1901 II, 670). — Granatrote Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 210° (T., W.). Ziemlich leicht löslich in eißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (T., W.). — Läßt sich durch Wasserstoffsuperoxyd unter Zusatz von etwas Ammoniak zu 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, S. 57) oxydieren (Bertels, B. 37, 2277). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 1.2.4-Triamino-benzol (Bd. XIII, S. 294) (B.; vgl. T., W.). Spaltet beim Erhitzen mit Natronlauge NH<sub>3</sub> ab (T., W.) unter Bildung von 2-Amino-p-chinon-oxim-(1) [4-Nitroso-3-amino-phenol] (s. o.) (B.). Liefert beim Erwärmen mit Benzaldehyd eine Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>ON<sub>3</sub> (s. u.); beim Erwärmen mit Benzaldehyd und verd. Salzsäure entsteht eine Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>ON<sub>3</sub> (s. u.) (B.). — Hydrochlorid. Rotbraune Nadeln oder fast schwarze Prismen. Leicht löslich (T., W.).

Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>15</sub>ON<sub>3</sub>, vielleicht (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH:N)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NO. B. Aus 4-Nitrosophenylendiamin-(1.3) beim Erwärmen mit überschüssigem Benzaldehyd (Bertels, B. 37, 2280). — Schwachgelbes Pulver. F: 240° (Zers.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Salzsäure

die Verbindung  $C_{13}H_{11}ON_3$  (s. u.). Verbindung  $C_{13}H_{11}ON_3$ , vielleicht Formel I oder II entsprechend. B. Beim Erwärmen von 4-Nitroso-phenylendiamin-(1.3) mit Benzaldehyd und verd. Salzsäure (B., B. 37, 2280).

I. 
$$H_2N$$
 II.  $H_2N$   $C(OH) \cdot C_6H_5$  III.  $H_2N$   $N(OH)$ 

Aus der Verbindung  $C_{20}H_{15}ON_3$  (s. o.) beim Erwärmen mit Salzsäure (B.). — Hellbraungelbe Nadeln. Wird bei 161° dunkel und schmilzt bei 164°. Löslich in Wasser und verd. Alkohol. Löslich in Säuren und Alkalien, wird aus der alkal. Lösung durch Kohlendioxyd gefällt.

2-Methylamino-p-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1) bezw. 4-Methylamino-o-chinon-methylimid-(2)-oxim-(1) bezw. N.N'-Dimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3)

B. Beim Behandeln von N.N'-Dinitroso-N.N'-dimethyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 53) in Äther mit alkoh. Salzsäure (O. FISCHER, A. 286, 174). — Stahlblaue, in durchfallendem Lichte rote Krystalle (aus Äther). F: 171°. Schwer löslich in Äther und Benzol mit grüner Farbe, ziemlich leicht in Alkohol mit rotgelber Farbe. — Salzsaures Salz. Hellrote Nadeln.

Eine als ein Dimethyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3) aufgefaßte Verbindung findet sich in sehr geringer Menge unter den Produkten der Einw, von Natriumnitrit auf die Lösung von N.N.N'-Trimethyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 40) in verd. Schwefelsäure (O. F., A. 286, 170). — Krystallisiert aus Benzol in stahlblauen, benzolhaltigen Nadeln, aus Äther in roten Nadeln. Sehr schwer löslich in Äther mit grüner Farbe. —  $C_8H_{11}ON_3 + H_2SO_4$ . Rote Nadeln (aus Wasser).

2 - Dimethylamino - p - chinon - methylimid - (4) - oxim - (1) bezw. N¹.N³.N³ - Trimethyl - 4 - nitroso - phenylendiamin - (1.3) C<sub>2</sub>H<sub>13</sub>ON<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formeln. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Behandeln der schwefelsauren Lösung von N.N.N'. Trimethyl-m-phenylendiamin mit Natriumnitrit-lösung (0. F., A. 286, 171). Durch Aufkochen des Hydrochlorids des N'-Nitroso-N.N.N'-trimethyl-m-phenylendiamins (Bd. XIII, S. 53) mit Methylalkohol (F.). — Rote Nadeln (aus Ather oder Ligroin). Krystallisiert aus Benzol in benzolhaltigen, stahlblauen, im durchfallenden Lichte roten Prismen. F: 143°. Schwer löslich in Äther und Ligroin mit grüner Farbe, löslich in Alkohol mit grünstichig rotgelber Farbe; etwas löslich in Wasser, Beim Versetzen

der schwefelsauren Lösung mit Natriumnitritlösung entsteht N¹-Nitroso-N¹,N³-N³-trimethyi-4-nitro-phenylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, S. 58). —  $C_9H_{13}ON_3+HCl$ . Dunkelrote, derbe Krystalle. —  $C_9H_{13}ON_3+2HCl$ . Dunkelrote Nadeln.

2-Anilino-p-chinon-anil-(4) C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Versetzen einer Lösung von 2 g 1-Amino-2.4-dianilino-benzol
(Bd. XIII, S. 296) in 500 ccm Wasser + 10 g konz. Salzsäure mit einer
Lösung von 2 g Natriumnitrit in 50 g Wasser (Ö. FISCHER. HEILER, B. 26, 385). — Ziegelrote Warzen (aus Ligroin). F: 125° Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner, in Eisessig mit blauer Farbe.

2-Anilino-p-chinon-imid-(1)-anil-(4)  $C_{18}H_{15}N_3$ , Formel I. B. Bei  $^1/_4$ stdg. Schütteln einer Lösung von 1 Tl. 1-Amino-2.4-dianilino-benzol (Bd. XIII, S. 296) in 50 Tln. Äther

mit 15 Tln. Bleidioxyd (O. FISCHER, HEILER, B. 26, 384). — Orangerote Nadeln (aus Petroläther). F: 98°. — Geht beim Erwärmen mit Eisessig in das Phenazinderivat  $C_{36}H_{28}N_{4}$  (Formel II oder III) (Syst. No. 3767) und 1-Amino-2.4-dianilino-benzol über.

2-Anilino-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) bezw. 4-Anilino-o-chinon-anil-(2)-oxim-(1) bezw. N.N'-Diphenyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3)  $C_{18}H_{15}ON_3=$ 

B. Beim Versetzen einer gut gekühlten Lösung von <sup>4</sup> Tl. N.N'-Diphenyl-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S 42) und <sup>4</sup> Tl. Isoamylnitrit in 10 Tln. Ätheralkohol mit <sup>4</sup> Tl. alkoh. Salzsäure (O. Fischer, Heff, A. 255, 145). — Braunrote Prismen mit blauem Reflex (aus Benzol). F: 153° (O. Fischer, A. 286, 176). Unlöslich in Alkalien (O. F., H.). Löslich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe (O. F.). Wird durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Druckrohr auf <sup>130°</sup> oder Kochen mit <sup>109</sup>/<sub>0</sub>iger Natronlauge nicht verändert (O. F.). Läßt sich durch Zinn + Salzsäure oder Zinkstaub + Essigsäure zu <sup>1</sup>-Amino-2.4-dianilino-benzol (Bd. XIII, S. 296) reduzieren (O. F., H.; O. F.). Liefert beim Erhitzen mit <sup>2</sup>—<sup>3</sup> Tln. Anilin und <sup>1</sup> Tl. salzsaurem Anilin auf <sup>10°</sup> Azophenin (S. 140) (O. F., H.). Bei mehrstündigem Erwärmen einer alkoh. Lösung des salzsauren Salzes mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin auf <sup>50</sup>—<sup>60°</sup> entsteht eine bei <sup>160°</sup> schmelzende Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>21</sub>N<sub>5</sub> (O. F.). — C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>ON<sub>3</sub> + HCl. Rote Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol (O. F., H., A. 255, 146).

2-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-p-chinon  $C_{13}H_{16}O_4N_3$ , Formel I. B. Entsteht neben 2.5-Bis-[2-nitro-4-methyl-anilino]-p-chinon (S. 142) beim Erhitzen von p-Chinon, gelöst in Eisessig, mit 3-Nitro-4-amino-toluol (Pd. VII S. 4000) (Byggarana P. 22)

(Bd. XII, S. 1000) (Leicester, B. 23, 2795). — Rote Krystallmasse (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 300°. Alkoholisches Schwefelammonium erzeugt bei 100° im Druckrohr das Phenazinderivat der Formel II (Syst. No. 3595).

2-[6-Oxy-3-methyl-anilino]-p-chinon  $C_{13}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 601) und Chinon (ZINCKE, HEBEBRAND, A. 226, 72). — Schwarz. Löslich in Alkohol und in Alkalien.

- 2-Acetamino-p-chinon C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Natriumdichromat und verd. Schwefelsäure auf 2.4-Bis-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 551) (Kehemann, Bahatrian, B. 31, 2400). Durch Einw. von schwefelsaurer Chromsäurelösung auf 3.4-Bis-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 565) (K., Gauhe, B. 31, 2404). Rotgelbe Prismen (aus Benzol). F: 142° (K., B.). Leicht löslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln (K., B.).
- 5-Chlor-2-acetamino-p-chinon C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NCl, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. schwefelsaurer Chromsäurelösung auf das nicht näher beschriebene 5-Chlor-2-acetamino-hydrochinon, welches durch kurze Einw. von konz. Salzsäure auf 2-Acetamino-p-chinon (s. o.) in Eisessig entsteht (Kehrmann, Bahattrian, B. 31, 2402). Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 174—175°. Schwer löslich in kaltem Wasser. Bei der Einw. von Anilin in Alkohol entsteht 2-Anilino-5-acetamino-p-chinon (S. 142).
- 3.5-Dichlor-2-anilino-p-chinon  $C_{12}H_7O_2NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt die Lösung von 1 Tl. 2.6-Dichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 633) in 15—20 Tln. Alkohol mit 0,3—0,4 Tln. konz. Salzsäure und dann mit 0,25 Tln. Anilin, filtriert von ausgeschiedenem Cl. Cl. Cl. 3-Chlor-2.5-dianilino-p-chinon (S. 143) ab und fällt das Filtrat mit Wasser (Niemeyer, A. 228, 335). Blauviolette, metallglänzende Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser und Benzin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe. Leicht löslich in verd. Natronlauge mit tiefblauer Farbe.
- 3.6-Dichlor-2-anilino-p-chinon C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>NCl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man löst 1Tl. 2.5-Dichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 632) in 40 Tln. heißer Essigsäure, läßt etwas erkalten und fügt 0,4—0,5 Tle. konz. Salzsäure und ebensoviel Anilin hinzu; beim Stehen scheidet sich etwas 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon ab, das man abfiltriert; das Filtrat wird mit Wasser gefällt und der Niederschlag aus verd. Alkohol umkrystallisiert (N., A. 228, 332). Blaue Blättchen. F: 180°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure mit tief indigoblauer Farbe. Beim Erhitzen mit Anilin in alkoholischer oder essigsaurer Lösung entsteht 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon.
- 3.5.6-Trichlor-2-anilino-p-chinon C<sub>12</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus Trichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 634) und wenig Anilin Clinessigsaurer Lösung in Gcgenwart von wenig Salzsäure (N., A. 229, 337). Clines Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. Zersetzt sich gegen 200°. Liefert beim Erwärmen mit Anilin in alkoholischer oder essigsaurer Lösung 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon (S. 144).
- 5-Brom-2-acetamino-p-chinon  $C_8H_6O_3NBr$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure auf 2-Acetamino-p-chinon in Eisessig und Behandlung des entstandenen nicht näher beschriebenen 5-Brom-2-acetamino-hydrochinons mit schwefelsaurer Chromsäurelösung (Kehrmann, Bahatrian, B. 31, 2402). Goldgelbe Blätter (aus Alkohol). F:183—185°. Fast unlöslich in Wasser. Gibt mit Anilin in alkoh. Lösung 2-Anilino-5-acetamino-p-chinon (S. 142).
- 3 oder 6-Nitro-2-[3-nitro-4-oxy-anilino]-p-chinon C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>, Formel I oder II.

  B. Durch Oxydation von 2-Nitro-4-amino-phenol (Bd. XIII, S. 520) in wäßr. Lösung mit Chromsäuregemisch unterhalb 25° (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1387; Kehrmann, Idzkowska, B. 32, 1067). Goldgelbe Kryställchen (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 206°; sehr wenig löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, schwer in Äther und Benzol, leicht in Alkohol;

löslich in Alkalien mit braunvioletter Farbe (F.). — Wird bei der Einw. von rauchender Salzsäure in Eisessig in ein Hydrochinonderivat  $O_2N \cdot C_6HCl(OH)_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot OH$  (dunkelrote Tafeln) übergeführt, das bei der Oxydation ein x-Chlor-3 oder 6-nitro-2-[3-nitro-4-oxyanilino]-p-chinon (S. 138) liefert (K., I.). Liefert bei der Einw. von Anilin in Alkohol 2-Nitro-4-amino-phenol und 3-Nitro-2.5-dianilino-p-chinon (S. 145) (K., I.; vgl. F.).

6-Chlor-3 oder 5-nitro-2-anilinop-chinon  $C_{12}H_7O_4N_2Cl$ , Formel I oder II. B. Beim Erwärmen von 3.5-Dichlor-2-nitro-p-chinon (Bd. VII, S. 644) mit Anilin in 85 $^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol im Wasserbade (Guareschi, Daccomo, B. 18, 1172). — Tafeln (aus Alkohol). F: 206—208 $^{\circ}$ .

x-Chlor-3 oder 6-nitro-2-[3-nitro-4-oxy-anilino]-p-chinon  $C_{12}H_6O_7N_3Cl=HO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_6HCl(NO_2)(:0)_2$ . B. Durch Oxydation des aus dem 3 oder 6-Nitro-2-[3-nitro-4-oxy-anilino]-p-chinon (S. 137) mit rauchender Salzsäure in Eisessig entstehenden geehlorten Hydrochinonderivates  $O_2N\cdot C_6HCl(OH)_2\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$  (dunkelrote Tafeln) mit Chromsäure in Eisessig (Kehrmann, Idzkowska, B. 32, 1070). — Bronzeglänzende Blätter oder dunkelbraunrote Krystalle (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser, etwas löslich in Alkohol.

- 2.5 Diamino p chinon  $C_6H_6O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 2.5-Bis-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 554) in wenig Eisessig mit konz. Natriumdichromatlösung unter Eiskühlung und Verseifen des entstandenen 2.5-Bis-acetamino-p-chinons (S. 142) mit Schwefel-H<sub>2</sub>N·Säure (KEHRMANN, BETSCH, B. 30, 2100). Violett schimmerndes, krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei 325—330°. Sehr wenig löslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge. Die gelblichrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser hellviolett, beim Erhitzen hellgelb. Die Salze werden durch Wasser zerlegt.
- 2.5-Diamino-p-chinon-diimid  $C_6H_8N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 1.2.4.5-Tetraaminobenzol (Bd. XIII, S. 337) mit Eisenchlorid scheidet sich das Hydrochlorid aus (Nietzki, Hagenbach, B. 20, 335). Das Nitrat wird erhalten, wenn  $H_2N$ -man die Lösung von 1 Tl. salzsaurem 1.2.4.5-Tetraamino-benzol in 15 Tln. Wasser mit 2 Tln. gewöhnlicher Salpetersäure und dann mit überschüssigem Eisenchlorid versetzt (N., B. 20, 2115). Die freie Base wird aus den Salzen durch Soda abgeschieden (N., H.). Braune Nadeln. Wird durch Reduktionsmittel in 1.2.4.5-Tetraamino-benzol zurück verwandelt (N., H.). Beim Eintragen des Nitrats in konz. Schwefelsäure entsteht 3.6-Dinitro-2.5-diamino-p-chinon (S. 145) (N.). Beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 120° entsteht Azophenin (S. 140) (O. Fischer, Heff, A. 256, 258).  $C_6H_8N_4+2$  HCl. Braunschillernde Nadeln. Schwer löslich in Wasser mit blauvioletter Farbe (N., H.).  $C_6H_8N_4+2$  HNO<sub>3</sub>. Grüne Nadeln (N.).
- 2.5 Bis dimethylamino p chinon C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Stehenlassen von p-Chinon (Bd. VII, S. 609) mit 10°/oiger wäßr. Dimethylaminlösung (MYLIUS, B. 18, 467). Beim Vermischen von p-Chinon oder besser von 2-Chlor-p-chinon (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N· (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (Bd. VII, S. 630) mit etwas überschüssigem Dimethylamin in alkoh. Lösung unter Kühlung (KEHRMANN, B. 23, 905). Rote Tafeln (aus Alkohol). F: 173—174° (M.). Beim Schütteln mit kalter, verdünnter Salzsäure entsteht 5-Dimethylamino-2-oxy-p-chinon (Syst. No. 1878); beim Erhitzen mit verd. Kalilauge entsteht 2.5-Dioxy-p-chinon (Bd. VIII, S. 377) (K.).
- 2-Amino-5-anilino-p-chinon  $C_{12}H_{10}O_2N_2=(H_2N)(C_6H_5\cdot NH)C_6H_2(:O)_2$ . B. Man reduziert 2-Anilino-5-acetamino-p-chinon (S. 142) mit Zinnchlorür + Salzsäure in alkoh. Lösung, löst das ausfallende, nicht näher beschriebene salzsaure 2-Amino-5-anilino-hydrochinon in viel Wasser, übersättigt mit Ammoniak und schüttelt bei Luftzutritt (Kehrmann, Bahatrian, B. 31, 2401). Violettbraune Blättchen (aus Eisessig). F: 280—282°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Beim Erhitzen mit verd. Natronlauge entstehen 5-Anilino-2-oxyp-chinon (Syst. No. 1878) und 2.5-Dioxy-p-chinon (Bd. VIII, S. 377).
- 2.5-Dianilino-p-chinon  $C_{18}H_{14}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)_2C_8H_2(:O)_2$ . B. Entsteht beim Kochen von p-Chinon mit Anilin und Alkohol, neben Hydrochinon (Å. W. HOFMANN, J. 1863, 415) und einer braunroten, in Alkohol löslichen, in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe löslichen Verbindung (KNAPP, SCHULTZ, A. 210, 178). Neben 2.5-Dianilino-p-chinonmonoanil (S. 139) bei kurzem Erwärmen einer Lösung von 1 Tl. p-Chinon in 20 Tln. Eisessig mit 2 Tln. Anilin im Wasserbade (ZINCKE, v. HAGEN, B. 18, 787). Beim Behandeln von Phenochinon (Bd. VII, S. 615) mit Anilin, neben Phenol (Wichelhaus, B. 5, 851). Beim Erwärmen von 2-Chlor-p-chinon (Bd. VII, S. 630) mit einer alkoholischen oder essigsauren Anilinlösung

Indulinfarbstoff (Os., SI.).

(Niemeyer, A. 228, 331). Beim Erhitzen von 2.5-Dioxy-p-chinon (Bd. VIII, S. 377) mit Anilin (Nietzki, Schmidt, B. 22, 1655). Bei längerem Kochen von 1 Tl. Azophenin (S. 140) mit 100 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelsäure (60° Bé) (O. Fischer, Hepp, B. 20, 2483; 21, 2618). — Rotbraune, metallglänzende Schuppen. Löst sich in sehr viel heißem Eisessig oder Anilin und krystallisiert daraus in bläulichvioletten Blättechen (Heberhand, Zincke, B. 16, 1556). Nicht schmelzbar; sublimiert unzersetzt (He., Z.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol (He., Z.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinter Farbe (K., Sch., A. 210, 179). — Wird beim Kochen mit Zinnchlorür reduziert (K., Sch.). Beim Schmelzen mit Anilin und salzsaurem Anilin erhält man zuerst Azophenin und dann, bei 170°, Indulin (O. F. Hepp, B. 21, 683).

2.5-Bis-[2-nitro-anilino]-p-chinon  $C_{18}H_{12}O_6N_4=(O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH)_2C_6H_2(:O)_2$ . B. Bei 2-stdg. gelindem Sieden einer Lösung von 3 Tln. p-Chinon in Eisessig mit 2,5 Tln. 2-Nitro-anilin (Leicester, B. 23, 2794). — Rote Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 305°. Beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium unter Druck auf 100° entsteht eine Verbindung, die an der Luft in ein Fluorindinderivat  $C_{18}H_{10}O_2N_4$  (Syst. No. 4148) übergeht.

2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil  $C_{24}H_{19}ON_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim längeren Erhitzen von Anilin

mit Wasserstoffsuperoxyd und verd. Essigsäure im Wasserbade, neben Azobenzol (Schunck, Marchlewski, B. 25, 3575). Bei der Oxydation von Anilin in essigsaurer Lösung mit
Natriumsuperoxyd, neben etwas Azobenzol (O. FISCHER,
TROST, B. 26, 3083). Bei 2-stdg. Erwärmen einer Lösung von 20 g Anilin in 125 ccm Eisessig und 150 ccm Wasser mit einer Lösung von 12,5 g Kaliumbromat in 350 ccm Wasser im Wasserbade, neben etwas 2.5-Dianilino-p-chinon (OSTROGOVICH, SILBERMANN, Bulet. 16, 128; C. 1908 I, 266). Bei mehrstündigem Kochen von 2 Tln. Anilin mit 1 Tl. 2-Nitro-phenol und 10—20 Tln. 50% iger Essigsäure, neben kleinen Mengen 2.5-Dianilino-p-chinon (O. Fischer, Hepp, A. 262, 247). Bei der elektrolytischen Reduktion einer Lösung von 4-Nitro-phenol in einer Mischung von 2 Tln. Anilin + 1 Tl. Salzsäure (D: 1,19) (Löb, Z. El. Ch. 6, 442; vgl. D. R. P. 116336; C. 1901 I, 75). Bei kurzem Erwärmen einer Lösung von o-Chinon in Chloroform mit Anilin (Jackson, Koch, B. 31, 1459; Am. 26, 33). Bei kurzem Erwärmen einer Lösung von 1 Tl. p-Chinon in 20 Tln. Eisessig mit 2 Tln. Anilin im Wasserbade, neben 2.5-Dianilino-p-chinon (ZINCKE, v. HAGEN, B. 18, 787). Beim Erwärmen von 1 Tl. p-Chinon-monoanil (Bd. XII, S. 206) mit 15—20 Tln. Anilin auf 100°, neben 4-Oxy-diphenylamin (BANDROWSKI, M. 9, 415). Aus Tetrachlor-o-chinon (Bd. VII, S. 602) und Anilin in Alkohol, neben anderen Produkten (Jackson, Mac Laurin, B. 38, 4104; Am. 37, 18). Aus Tetrabrom-o-chinon (Bd. VII, S. 604) und Anilin in Alkohol, neben anderen Produkten (J., Porter, B. 35, 3851; Am. 30, 534). Aus 3-Chlor-2.5-dianilinop-chinon-monoanil (S. 143) beim Behandeln der äther. Lösung mit Schwefeldioxyd oder bei 3—4-tägigem Kochen mit Anilin und Alkohol (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 8, 18). Aus 3-Brom-2.5-dianilino-p-chinon-monoanil (S. 145) beim Behandeln mit einer äther. Lösung von Schwefeldioxyd oder bei mehrstündigem Kochen mit Anilin in Alkohol (J., P., B. 35, 3851, 3852; Am. 30, 534). Beim Kochen von 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinon (S. 133) mit Anilin in Alkohol (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 9, 18). Beim Kochen von 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon (S. 133) mit Anilin in Alkohol (J., P., B. 35, 3851; Am. 30, 534). Durch Erhitzen von 2-Oxy-p-chinon-anil-(4)-oxim-(1) [4-Nitroso-3-oxy-diphenylamin] (Bd. XII, S. 222) mit 4 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 100° (Kohler, B. 21, 910; vgl. O. Fischer, Heff, A. 262, 249). Neben Azophenin (S. 140) und wenig 5-Anilino-2-oxy-benzoesäure (Syst. No. 1911) bei gelindem Erwärmen der aus 5-Amino-2-oxy-benzoesäure erhältlichen Diazoverbindung mit Anilin (DIERBACH, A. 278, 118). -Braunrote Nadeln. F: 202—203°. (Z., v. Ha.; J., P.). Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (Q. F., He., A. 262, 248), leicht löslich in Aceton (Os., Si.). Ist eine schwache Base (Z., v. Ha.), unlöslich in wäßr. Säuren (O. F., He.), löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe (Z., v. Ha.). Unlöslich in wäßr. Alkalien, löslich in alkoh. Kalilauge mit gelbroter Farbe (O. F., He.). — Wird beim Erwärmen mit Alkoholen und konz. Schwefelsäure in Äther des 5-Anilino-2-oxy-p-chinon-anils-(1) (Syst. No. 1878) übergeführt (Z., v. Ha.; vgl. Kehrmann, B. 23, 902). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> (s.u.) (Z., v. Ha.). Bei längerem Erhitzen mit Anilin auf 180—200° entsteht Azophenin (J., P.). Durch Schmelzen mit Anilin und salzsaurem Anilin erhält man einen blauen

Verbindung  $C_{18}H_{14}O_3N_2$ . B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge (10 Tle. Alkohol + 2 Tle. 33%/ojger Kalilauge) auf 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil im Wasserbade (ZINCKE, v. HAGEN, B. 18, 789). — Rote Nadeln. F: 191—192%. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Bildet mit Basen Salze.

2.5-Dianilino-p-chinon-imid-anil  $C_{24}H_{20}N_4$ , s. neben- $N \cdot C_6 H_5$ stehende Formel. B. Bei der Oxydation neutraler wäßriger Bleidioxyd oder Mangandioxyd, Anilinsalzlösungen mit neben Azophenin und etwas Azobenzol (Börnstein, B. 34, C.H. NH. 1268). — Rote Prismen (aus Aceton). F: 167°. Leicht löslich in Benzol, Essigester, Schwefelkohlenstoff, Chloroform,
Aceton und Äther, schwer in Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Lösung, die in Benzol, bei Siedetemperatur violettblau wird und beim Verdünnen mit Wasser rote Fluorescenz zeigt.

- Liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin oder Zinkchlorid Azophenin

2.5 - Dianilino - p - chinon - dianil, Azophenin  $C_{30}H_{24}N_4$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, HEPP, B. 21, 681; HEWITT, STEVENSON, B. 31, 1789. — B. Durch Versetzen einer Lösung von 8 g Anilin in 50 ccm Eisessig und 50 ccm Wasser mit einer Lösung von 2,5 g Kaliumjodat in 25 ccm Wasser und Erwärmen des Gemisches im Wasserbade

N·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

N·C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>

$$\begin{array}{c}
\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}}{\overset{\mathbf{N}_{6}}{\overset{\mathbf{N}_$$

in 25 ccm Wasser und Erwärmen des Gemisches im Wasserbade (OSTROGOVICH, SILBERMANN, C. 1908 I, 266). Bei der Elektrolyse eines Gemisches von Anilin und salzsaurem Anilin bei 70—90°, neben Indulinen (SZARVASY, Soc. 77, 212). Neben 2.5-Dianilino-p-chinon-imid-anil (s. o.) und etwas Azobenzol bei der Oxydation neutraler Anilinsalzlösungen (1 Tl. Anilinsalz in 5—10 Tln. Wasser) mit Bleidioxyd oder Mangandioxyd (Börnstein, B. 34, 1268). Beim Erhitzen von 10 Tln. N-Nitroso-diphenylamin (Bd. XII, S. 580) mit 200 Tln. Anilin und 10 Tln. salzsaurem Anilin auf 120—125° (Wiff, (Bd. XII, S. 580) mit 200 Tln. Anilin und 10 Tln. salzsaurem Anilin auf 120—125° (Witt, B. 10, 1311). Beim Stehenlassen einer Lösung von 3,5 g p-Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 621) in 35 ccm Benzol mit 11 g Anilin (Schaposchnikow, C. 1907 II, 1504). Neben 4-Oxyazobenzol (Syst. No. 2112) beim Erwärmen von p-Chinononxim [4-Nitroso-phenol] (Bd. VII, S. 622) mit 3 Tln. Anilinacetat auf 100° (Kimich, B. 8, 1028). Neben 4-Amino-azobenzol (Syst. No. 2172) und p-Phenylendiamin bei 24-stdg. Erhitzen von 4-Nitroso-phenol mit salzsaurem Anilin auf 100° (Witt, Thomas, Soc. 43, 115). Beim Erhitzen von p-Chinon-imid-oxim [4-Nitroso-anilin] (Bd. VII, S. 625) mit 5 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 80—100° (O. Fischer, Hepp, B. 21, 686). Beim Erhitzen von p-Chinon-methylimid-oxim [4-Nitroso-methylanilin] (Bd. VII, S. 626) oder p-Chinon-äthylimid-oxim [4-Nitroso-athylanilin] (Bd. VII, S. 626) mit 1 Tl. salzsaurem Anilin und 4—5 Tln. Anilin (O. F., H., B. 20, 2480). Beim Erwärmen von 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) (oder 4-Nitroso-diäthylanilin) mit überschüssigem Anilin in Eisessig auf 80°, neben N.N-Dimethylan-phenylendiäthylanilin) mit überschüssigem Anilin in Eisessig auf 80°, neben N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (W., B. 20, 1539; vgl. Kimich, B. 8, 1032). Neben 4-Amino-diphenylamin beim Erwarmen von 100 g p-Chinon-anil-oxim [4-Nitroso-diphenylamin] (Bd. XII, S. 207) mit 100 g salzsaurem Anilin und 400 g Anilin auf 60-70° (O. F., H., B. 20, 2480; IKUTA, A. 248, 285). Beim Erhitzen von 1 Tl. 2-Anilino-p-chimon-anil-(4)-oxim-(1) [N.N'-Diphenyl-4-nitroso-phenylendiamin-(1.3)] (S. 136) mit 1 Tl. salzsaurem Anilin und 2—3 Tln. Anilin auf 110° (O. F., H., A. 255, 146). Beim Erhitzen von 1 g 2-Methoxy-p-chinon-methylimid-(1)-oxim-(4) (Bd. VIII, S. 237) mit 1 g salzsaurem Anilin und 4 g Anilin im Wasserbade (Best, A. 255, 180). Neben N.N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 80), beim Erwärmen von 1 Tl. p-Chinon-dianil (Bd. XII, S. 207) mit 15—20 Tln. Anilin auf 110<sup>o</sup> (BANDROWSKI, M. 9, 417). Beim Erhitzen von 2.5-Diamino-p-chinon-diimid (S. 138) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 1200 (O. F., H., A. 256, 258). Durch Erhitzen von 2.5-Dianilino-p-chinon (S. 138) mit Anilin und salzsaurem Anilin bis zum Beginn der Blaufärbung (O. F., H., B. 21, 683). Bei längerem Erhitzen von 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) mit Anilin auf 180—200° (JACKSON, PORTEE, Am. 30, 521). Bei 24-stdg. Erhitzen von 2 Tln. 4-Amino-azobenzol (Syst, No. 2172) mit 4 Tln, Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 80-90°, neben p-Phenylendiamin (W., B. 20, 1539; vgl. W., Thomas, Soc. 43, 114). Beim Erhitzen von 4-Anilinoazobenzol (Syst. No. 2172) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 80—90° (W., B. 20, 1539). Beim Erhitzen von salzsaurem 2.4-Diamino-azobenzol (Chrysoidin, Syst. No. 2183) mit Anilin im Wasserbade (W., B. 20, 1539). — Darst. Man erhitzt 100 g 4-Nitroso-diphenylamin mit 500 g Anilin und 100 g salzsaurem Anilin 8—10 Stdn. im Wasserbade; die ausgeschiedenen Krystalle werden nacheinander mit Wasser, verd. Alkohol und absol. Alkohol gewaschen und aus Tolucl umkrystallisiert (O. F., H., B. 20, 2480).

Granatrote Blättchen oder Nadeln (aus Anilin oder Benzol). Monoklin (Lehmann, Z. Kr. 6, 581; J. 1882, 369). F: 236—237° (W., Th. Soc. 43, 114; Os., Si., C. 1908 I, 266), 240° (Scha., C. 1907 II, 1504), 246° (Bö., B. 34, 1271). Unlöslich in Alkohol, Äther (Ki., B. 8, 1028) und in kaltem Benzol (Scha., C. 1907 II, 1504), löslich in Chleroform (Ki.). Unlöslich in Alkalien (KI.). Färbt sich mit heißer Salzsäure violett, ohne sich zu lösen (W., B. 10,

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I, 1910] erschienenen Arbeiten von Majima, Aoki (B. 44, 3080), Goldschmidt (B. 58, 34) und Goldschmidt, Wurzschmitt (B. 55, 3221).

1311). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die bei 300° plötzlich himmelblau wird; die Lösung zeigt nach Verdünnen mit Wasser karminrote Fluorescenz (W., Th. Soc. 43, 115). — Azophenin zerfällt bei 3-stdg. Erhitzen auf 360° unter Bildung von Anilin, N.N´-Diphenyl-fluorindin (Formel I) (Syst. No. 4030) und eines Indulinfarbstoffs (W., B. 20, 1540; vgl. O. F., H., B. 23, 2789). Diphenylfluorindin entsteht auch beim Kochen der Lösung von Azophenin in Nitrobenzol mit Quecksilberoxyd (O. F., H., B. 28, 301). Beim Erhitzen von Azophenin mit Salzsäure auf 160° erhält man neben anderen Produkten Anilinophenylaposafranin (Formel II) (Syst. No. 3745) (O. F., H., A. 256, 261; 262, 259; vgl. O. F., H., B. 28, 2288; 29, 368). Azophenin wird von alkoh. Schwefelammonium im Druckrohr bei 130—140° zu 1.2.4.5-Tetraanilino-benzol (Bd. XIII, S. 337) reduziert (O. F., H., B. 20, 2482). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure neben anderen Produkten Anilin.

p-Phenylendiamin (Wr. TH., Soc. 43, 115). Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in Gegenwart von Eisessig entsteht 2.4-Dianilino-phenol (Bd. XIII, S. 551) (O. F., H., A. 256, 260). Bei der Einw von konz. Schwefelsäure bei 1000 entsteht eine in violetten Nadeln krystallisierende Sulfonsäure, die beim Erhitzen ihrer schwefelsauren Lösung auf 300° eine Sulfonsäure des N.N'-Diphenyl-fluorindins liefert (W., B. 20, 1540). — Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Azophenin mit 100 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelsäure (60° Bé) auf höchstens 70° entsteht 5-Anilino-2-äthoxy-p-chinon-anil-(1) (Syst. No. 1878) (O. F., H., B. 21, 676). Bei längerem Kochen von Azophenin mit 100 Tln. Alkohol und 5 Tln. Schwefelsäure (60° Bé) erfolgt Zerfall in Anilin und 2.5-Dianilino-p-chinon (O. F., H., B. 20. 2483; 21, 2618). Gibt kein Acetylderivat (W., B. 20, 1540). Liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin Farbstoffe der Indulingruppe (W., Th., Soc. 43, 116; W., B. 20, 1539, 1540; O. F., H., B. 20, 2484). Beim Erhitzen der alkoh. Lösung äquimolekularer Mengen Azophenin und p-Phenylendiamin im geschlossenen Gefäß auf 165° entstehen Anilinophenylsafranin (Formel III) (Syst. No. 3766) und Anilin (BARBIER, SISLEY, C. r. 145, 1186; Bl. [4] 3, 148). Ersteres wurde auch beim Erhitzen von Azophenin mit salzsaurem p-Phenylendiamin, Anilin und Alkohol im Druckrohr auf 140° erhalten (O. F., H., A. 286, 195; vgl. O. F., H., B. 28, 2289; 29, 368). Zur Bildung wasserlöslicher Induline durch Erhitzen von Azophenin mit p-Phenylendiamin in Gegenwart von Benzoesaure oder von salzsaurem p-Phenylendiamin vgl. Dahl. & Co., D. R. P. 43088; Frdl. 2, 195. Herstellung graublauer wasserlöslicher Farbstoffe durch Erhitzen von Azophenin mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in Eisessig: Farbwerk Griesheim, D. R. P. 55229; Frdl. 2, 213.

- 2.5- Dianilino-p-chinon-anil-[4-chlor-anil], Chlorazophenin  $C_{30}H_{23}N_4Cl=(C_6H_5\cdot NH)_2C_6H_2(:N\cdot C_6H_5)(:N\cdot C_6H_4Cl)$  bezw. desmotrope Formen. B. Bei 2—3-stdg, Erwärmen von 2 Tln. p-Chinon-[4-chlor-anil]-oxim (4-Chlor-4'-nitroso-diphenylamin) (Bd. XII, S. 610) mit 6 Tln. Anilin und 1,1 Tln. salzsaurem Anilin auf 70—80° (O. Fischer, Hepp, B. 20, 2481; 21, 682; Ikuta, A. 243, 289). Rote Blättchen (aus Xylol). F: 230° (O. F., H.; I.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol und Toluol (I.).
- 2.5-Dianilino-p-chinon-anil-p-tolylimid, Methylazophenin  $C_{31}H_{26}N_4=(C_6H_5\cdot NH)_2C_6H_2(:N\cdot C_6H_5)(:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3)$  bezw. desmotrope Formen. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Tl. p-Chinon-p-tolylimid-oxim (4'-Nitroso-4-methyl-diphenylamin) (Bd. XII, S. 913) mit 4 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf dem Wasserbade; man kocht die Schmelze mit verd. Alkohol aus und krystallisiert den Rückstand aus Xylol um (Reichold, A. 255, 166). Rote Blättehen (aus Xylol). F: 230°.
- 2.5 Bis [4 chlor anilino] p chinon anil [4 chlor anil], Trichlorazophenin  $C_{30}H_{21}N_4Cl_3 = C_6H_4Cl\cdot NH)_2C_6H_2(:N\cdot C_6H_5)(:N\cdot C_6H_4Cl)$  bezw. desmotrope Formen. B. Man erwärmt auf dem Wasserbad 1 Tl. salzsaures 4-Chlor-anilin mit 5 Tln. 4-Chlor-anilin auf 70° und fügt in kleinen Anteilen 1 Tl. p-Chinon-anil-oxim (4-Nitroso-diphenylamin) (Bd. XII, S. 207) hinzu; nach einer Stunde verdünnt man stark mit Alkohol und läßt stehen; das mit Wasser ausgekochte Rohprodukt löst man in heißem Toluol, leitet etwas Ammoniak ein und filtriert in siedenden Alkohol (O. Fischer, Heff, B. 21, 677). Braunrote Prismen. F: 246°.
- 2.5-Bis-[4-chlor-anilino]-p-chinon-bis-[4-chlor-anil], Tetrachlorazophenin  $C_{30}H_{20}N_4Cl_4=(C_6H_4Cl\cdot NH)_2C_6H_3(:N\cdot C_6H_4Cl)_2$ . B. Aus 4-Chlor-anilin und p-Chinon-monoxim (4-Nitroso-phenol) (Bd. XII, S. 622) (O. F., H., B. 21, 678). Rote Prismen (aus Xylol). F: 265°. Fast unlöslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Benzol.

**2.5 - Di - p - toluidino - p - chinon**  $C_{20}H_{18}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. *B*. Beim Kochen von 2.5-Dip-toluidino-p-chinon-bis-p-tolylimid (s. u.) mit Methylalkohol und Schwefelsäure (60° Bé) (O. FISCHER, CH<sub>3</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH· HEPP, A. 262, 250). - Rote Nadeln (aus Methylalkohol).

$$\mathbf{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \bigcup_{\overset{\smile}{O}} \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}$$

2.5-Bis-[2-nitro-4-methyl-anilino]-p-chinon  $C_{20}H_{16}O_6N_4$ , s. nebenstehende Formel.  $\hat{B}$ . Neben 2-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-p-chinon (S. 136) bei der Einw. von p-Chinon auf 3-Nitro-4-amino- CH<sub>3</sub> (toluol (Bd. XII, S. 1000) in Eisessig (LEICESTER, B. 23, 2795). - Bronzefarbene Blättchen. Zersctzt sich bei 140°. In Alkohol viel schwerer löslich als 2-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-

p-chinon.

$$CH_3 \cdot \underbrace{NO_2}_{O} \cdot NH \cdot \underbrace{NO_2}_{O} \cdot CH_3$$

2.5-Di-p-toluidino-p-chinon-bis-p-tolylimid  $C_{34}H_{32}N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben 4'-Oxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) beim Erwarmen von p-Chinon-monoxim [4-Nitroso-phenol] (Bd. VII, S. 622) mit essigsaurem p-To-luidin (Kimich, B. 8, 1031; vgl. O. Fischer, Hepp,

A. 262, 250). Aus p-Chinon-anil-oxim [4-Nitroso-diphenylamin] (Bd. XII, S. 207) und p-To-

luidin (O. Fischer, Heff, B. 20, 2480; Ikuta, A. 243, 286). — Rote Blättchen (aus Chloroform). F: 249° (O. F., H., B. 20, 2480), 249—250° (K.), 238° (I.). Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit violetter Farbe; die Lösung wird beim Erhitzen blau, dann blaugrün (K.). Zerfällt beim Kochen mit Methylalkohol + Schwefelsäure (60° Bé) in p-Toluidin und 2.5-Di-p-toluidino-p-chinon (s. o.) (O. F., H., A. 262, 250).

2.5 -Bis - [2 - methoxy - anilino] - p-chinon, 2.5 - Di  $\circ$  o - anisidino - p - chinon  $C_{20}H_{18}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben (ZINCKE, HEBEBRAND, A. 226, 69). - Rotviolette Nadeln. F: 230°, Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

$$\mathbf{CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot } \underbrace{\overset{O}{\overset{\bullet}{\bigcirc}} \cdot \mathbf{NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3}}_{\overset{\bullet}{\bigcirc}}$$

**2.5-Bis-[4-oxy-anilino]-p-chinon**  $C_{18}H_{14}O_4N_2 = (HO \cdot C_8H_4 \cdot NH)_2C_8H_2(:O)_2$ . *B.* Beim Vermischen der heißen wäßrigen Lösungen von p-Chinon und salzsauren 4-Amino-phenol; der erhaltene Niederschlag wird mit heißem Alkohol gewaschen, in heißem Alkohol mit etwas Natronlauge gelöst und durch Essigsäure gefällt (Z., H., A. 226, 70). — Violettbraune Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 2900. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, leicht in verdünnten Alkalien.

2.5 - Bis - [4 - methoxy - anilino] - p-chinon bis-[4-methoxy-anil], 2.5-Di-p-anisidino-pbis-[4-methoxy-anil], 2.5-Di-p-anisidino-p-chinon-bis-[4-methoxy-anil]  $C_{34}H_{32}O_4N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4-Dimethoxy-diazoaminobenzol (Syst. No. 2234) beim Versuche der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Umbgerung zu einer Aminopozyer-neben der Grand

$$\begin{array}{c} N \cdot C_6 H_4 \cdot O \cdot CH_3 \\ \vdots \\ N \cdot C_6 H_4 \cdot O \cdot CH_3 \\ \vdots \\ N \cdot C_6 H_4 \cdot O \cdot CH_3 \end{array}$$

suche der Umlagerung zu einer Aminoazover-bindung durch Erwärmen mit p-Anisidin und salzsaurem p-Anisidin (Busch, Bergmann, Ztschr. f. Farten- u. Textilindustrie 4, 113; C. 1905 I, 1105). — Rote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 242°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, etwas leichter in Benzol und Chloroform. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett.

**2-A**nilino-5-acetamino-p-chinon  $C_{14}H_{12}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Zufügen von Anilin zur alkoh. Lösung von 2-Acetamino-p-chinon (S. 137) oder von 5-Chlorbezw. 5-Brom-2-acetamino-p-chinon (S. 137) (Kehrmann, Bahatrian, B. 31, 2400, 2402). — Fast schwarze Nadeln (aus Eisessig). F: 278—280° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

$$\mathbf{CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \bigcup_{\overset{\longleftarrow}{O}}^{\bullet} \cdot NH \cdot C_6H_5}$$

2.5-Bis-acetamino-p-chinon  $C_{10}H_{10}O_4N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2(:O)_2$ . B. Bei der Oxydation von 2.5-Bis-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 554) mit Natriumdichromat in Essigsäure (Kehrmann, Betsch, B. 30, 2099). — Strohgelbe Nadeln (aus Eisessig). Färbt sich gegen 300° dunkel und sublimiert zum Teil, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Eisessig. Die braungelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Wasser gelblichblutrot.

2.5 - Bis - [4 - anilino - anilino] - p-(Bd. XII, S. 207) und überschüssiges 4-Amino-diphenylamin in Methylalkohol

(WILLSTÄTTER, KUBLI, B. 42, 4144). — Grünglänzende braune Blättehen (aus Naphthalin); rhombenförmige Täfelchen (aus Xylol mit 1/2 Mol. Krystallxylol). F: 217—2180 (korr.). Wird beim Schmelzen zum Teil unlöslich. Ziemlich leicht löslich in Aceton und Anilin, löslich in heißem Äther, Benzol und Chloroform mit braunstichig roter Farbe, unlöslich in Ligroin, löslich in Eisessig und m-Kresol mit blauer Farbe, in konz. Schwefelsäure rötlichbraun, bei gelindem Erwärmen tiefblau. — Gibt mit Bleidioxyd + Schwefelsäure p-Chinon in einer Ausbeute, welche etwa der Bildung von  $5C_6H_4O_2$  aus  $C_{36}H_{30}N_6$  entspricht. Wird von Zinnehlorür zu einer Leukobase reduziert. —  $C_{36}H_{30}N_6+H$ Cl. Blaues Pulver. Löslich in Alkohol und Aceton mit blauer Farbe. —  $C_{36}H_{30}N_6+2H$ Cl. Grünes Pulver. Löslich in Alkohol und Aceton mit blaugrüner Farbe.

Bd. VIII. S. 379.

$$\mathbf{H_{2}N} \cdot \bigcup_{\mathbf{G}} \cdot \mathbf{NH_{2}}$$

3-Chlor-2.5-dianilino-p-chinon  $C_{18}H_{13}O_2N_2Cl=(C_0H_5\cdot NH)_2C_6HCl(:O)_2$ . B. Bei der Einw. von überschüssigem Anilin auf eine Lösung von 2.6-Dichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 633) in Alkohol oder Essigsäure (NIEMEYER, A. 228, 336). Bei kurzem Erhitzen von 3-Chlor-2.5-dioxy-p-chinon (Bd. VIII, S. 378) mit alkoh. Anilin (Kehrmann, B. 23, 899). Beim Auflechen A. B. 2001-2005 (E. 2001-2005). kochen einer Lösung von 1 Tl. 3 Chlor-2.5-dianilino-p-chinon-monoanil (F: 195°) in 10 Tln. rauchender Salzsaure und dem gleichen Volumen Alkohol (Andresen, J. pr. [2] 28, 431; Kehrmann, Privatmitteilung). — Braune Schuppen. F: 262° (N.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, etwas leichter in heißer Essigsäure (N.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (N.; K., B. 23, 900). - Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelsäure 3-Chlor-2.5-dioxy-p-chinon (K., B. 23, 904).

3-Chlor-2.5-dianilino-p-chinon-monoanil von Andresen  $C_{24}H_{18}ON_3Cl = (C_6H_5\cdot NH)_8C_6HCl(:0)(:N\cdot C_6H_5)$  (vgl. den folgenden Artikel). B. Beim Eingießen von 5 Mol.-Gew. Anilin in eine bei  $60^o$  gesättigte alkoholische Lösung von 1 Mol.-Gew. Trichlor-p-chinon-monochlorimid (Bd. VII, S. 636); man behandelt den erhaltenen Niederschlag mit heißem Alkohol, welcher das mitgebildete 3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon (S. 144) ungelöst läßt (Andresen, J. pr. [2] 28, 428). — Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol; löslich in Ather, Benzol, Eisessig und besonders in Schwefelkohlenstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe. Wird von alkoh. Salzsäure in Anilin und 3-Chlor-2.5-dianilino-p-chinon (s. o.) zerlegt. Leitet man salpetrige Säure in die alkoh. Suspension, so fallen metallgrüne Blättchen einer äußerst unbeständigen Nitrosoverbindung aus, welche mit kaltem Alkohol das ursprüngliche Anil regenerieren. Kochende wäßrige Natronlauge wirkt auf das Anil nicht ein; mit alkoh. Natron werden aber rote Nadeln eines Natriumsalzes erhalten, aus welchem Alkohol sofort das Anil wieder ausscheidet.

**8-Chlor-2.5-dianilino-p-chinon-monoanil von Jackson, MacLaurin**  $C_{24}H_{18}ON_3Cl=$  $(C_6H_5\cdot NH)_2C_6HCl(:O)(:N\cdot C_6H_5)$  (vgl. den vorangehenden Artikel). B. Bei längerer Einw. von Anilin auf Tetrachlor-o-chinon (Bd. VII, S. 602) in alkoh. Lösung (Jackson, Mac Laurin, B. 38, 4104; Am. 37, 8, 17). Durch kurzes Kochen von 3.6-Dichlor-4.5-dianilino-o-chinon (S. 133) mit Anilin und Alkohol (J., Mac L., B. 38, 4104; Am. 37, 8, 17). — Schwarze Nadeln (aus Benzol + Methylalkohol). F: 180°. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Essigester und Eisessig, weniger in Alkohol und Äther; löslich in konz. Salzsäure mit grüner Farbe, in konz. Schwefelsäure mit dunkelpurpurroter Farbe. Wird durch heiße wäßrige Natronlauge nicht verändert. Wird in äther. Lösung von schwefliger Säure in 2,5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) umgewandelt. Dieselbe Umwandlung erfolgt bei 3—4tägigem Kochen mit Anilin und Alkohol.

**3-Chlor-2.5-bis-acetamino-p-chinon**  $C_{10}H_9O_4N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Man löst 3-Chlor-2.5-bisacetamino-hydrochinon-diacetat (Bd. XIII, S. 791) in verd. Natronlauge, säuert die Lösung mit Salzsäure an und versetzt mit Eisenchlorid (KEHRMANN, TIESLER, J. pr. [2] 40, 491). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 225—226. Wenig löslich in siedendem Wasser und in kaltem Alkohol mit rotgelber Farbe, — Gibt bei Reduktion in äther. Suspension mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure 3-Chlor-2.5-bis-acetamino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 791).

3.6-Dichlor-2.5-diamino-p-chinon C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chloranil (Bd. VII, S. 636) und alkoh. Ammoniak (Laurent, Berzelius' Jahresber. 25, 850). Beim Versetzen einer heißen alkoholischen Lösung von 3.6-Dichlor-2.5-dimethaxy-p-chinon oder

$$\begin{array}{c} 0 \\ \mathbf{H_2N} \\ 0 \\ 0 \\ \end{array} \begin{array}{c} \mathbf{NH} \\ \mathbf{O} \\ \end{array}$$

3.6-Dichlor-2.5-diäthoxy-p-chinon (Chloranilsäure-dimethyl- oder -diäthyl-äther, Bd. VIII, S. 380) mit alkoh. Ammoniak (Kehrmann, J. pr. [2]

40, 371). — Darst. Man trägt allmählich mit wenig Alkohol angeriebenes Chloranil in kochendes, alkoholisches Ammoniak ein; das gefällte 3.6-Dichlor-2.5-diamino-p-chinon wäscht man mit Alkohol und Ammoniak, löst es in kochendem Alkohol unter Zusatz von etwas Kalilauge und fällt die Lösung mit verdünnter Salzsäure (v. KNAPP, SCHULTZ, A. 210. 184). — Rotbraune Krystalle mit metallischem Reflex. Sublimierbar (L.; v. Kn., Sch.). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Ammoniak (L.; v. Kn., Sch.). Löslich in alkoh. Kali mit violettroter Farbe; zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Ammoniak und Chloranilsäure (Bd. VIII, S. 379) (L.; v. Kn., Sch.). Wird von Salzsäure nicht verändert (L.; v. Kn., Sch.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von wenig Wasser blau und durch mehr Wasser weinrot, indem zugleich 3.6-Dichlor-2.5-diaminop-chinon ausfällt (L.; v. Kn., Sch.). — Liefert beim Kochen mit konz. Zinnehlorürlösung 3.6-Dichlor-2.5-diamino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 791) (v. Kn., Sch.). Salpetrige Säure in die schwefelsaure Lösung geleitet, bewirkt totale Zersetzung (v. Kn., Sch.). Mit rauchender Salpetersäure entstehen Oxalsäure und Chlorpikrin (Bd. I, S. 76) (v. Kn., Sch.).

3.6-Dichlor-2.5-bis-isoamylamino-p-chinon  $C_{16}H_{24}O_2N_3Cl_2 = (C_5H_{11}\cdot NH)_2C_6Cl_2(:0)_2$ . B. Aus dem Dibenzoat des 3.6-Dichlor-2.5-dimethoxy-p-chinon-bis-monomethylacetals (Bd. IX, S. 158) und Isoamylamin (Bd. IV, S. 180) in siedendem Benzol (Jackson, Torrey, B. 30, 531; Am. 20, 417). Beim Behandeln von 3.6-Dichlor-2.5-dimethoxy-p-chinon (Bd. VIII, S. 380) mit Isoamylamin (J., Am. 20, 417). Man erhitzt eine benzolische Lösung von Chloranil (Bd. VII, S. 636) mit Isoamylamin bis zur Rotfärbung (J., T., Am. 20, 416). — Purpurrote Platten (aus Benzol). F: 224—225°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Benzol, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Wasser.

3.6-Dichlor-2.5-bis-diisoamylamino-p-chinon  $C_{26}H_{44}O_2N_2Cl_2=[(C_5H_{11})_2N]_2C_6Cl_2(:O)_2$ . B. Durch Einw. von Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) auf Chloranil in heißer benzolischer Lösung (J., T., Am. 20, 419). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). Unbeständig. F: ca. 77° bis 78°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon  $C_{18}H_{12}O_2N_2Cl_2=(C_6H_5\cdot NH)_2C_6Cl_2(:O)_2$ . B. Beim Erwärmen von 2.5-Dichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 632) mit Anilin (NIEMEYER, A. 228, 333). Bei der Einw. von Anilin auf Trichlor-p-chinon (Bd. VII, S. 634) in alkoholischer (Andresen, J. pr. [2] 28, 423) oder essigsaurer (N., A. 228, 337) Lösung. Beim Versetzen der alkoh. Lösung von Trichlor-p-chinon-monochlorimid (Bd. VII, S. 636) mit 3 Mol.-Gew. Anilin (Schmitt, Andresen, J. pr. [2] 24, 431). Beim Kochen von Chloranil (Bd. VII, S. 636) mit Anilin und Alkohol (Hesse, A. 114, 306; A. W. Hofmann, J. 1863, 415; v. Knapp, Schultz, A. 210, 187; Andresen, J. pr. [2] 28, 426). Beim Erhitzen von 3.6-Dichlor-2-anilino-p-chinon (S. 137) mit Anilin in alkoholischer oder essigsaurer Lösung (N., A. 228, 333). Beim Erwärmen der alkoholischen oder essigsauren Lösung von 3.5.6-Trichlor-2-anilino-p-chinon (S. 137) mit Anilin (N., A. 228, 338). — Gelbbraune, metallglänzende Tafeln (aus Benzol). F: 285° bis 290° (A.), 290° (N.). Sublimiert fast unzersetzt (HE.; A.). Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in siedendem Alkohol, etwas leichter löslich in siedendem Benzol und in siedendem Eisessig (v. Kn., Sch.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe; beim Erwärmen der Lösung auf 100° entsteht eine in Wasser unlösliche Sulfonsäure (v. Kn., Sch.). Leicht löslich in alkoh. Kalilosung (HE.); beim Kochen mit konz. Kalilauge entweicht Anilin, und es entsteht das Kaliumsalz einer in Wasser unlöslichen Säure (v. Kn., Scn.). — Liefert beim Kochen mit konz. Zinnehlorürlösung 3.6-Diehlor-2.5-dianilino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 792) (v. Kn., Sch.).

3.6-Dichlor-2.5-dianilino-p-chinon-dianil, Dichlor-

$$\begin{array}{c} N \cdot C_{6}H_{5} \\ C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot C_{6}H_{5} \\ \vdots \\ N \cdot C_{6}H_{5} \end{array}$$

Aus 2.5Aus 2.5Aus 2.5Cl· NH· $C_6H_5$ 3.6 - Dichlor - 2.5 - bis - [2 - āthoxy - anilino]-p-chinon, 3.6-Dichlor - 2.5-di-o-phenetidino - p - chinon  $C_{22}H_{20}O_4N_2Cl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Vermischen der alkoh. Lösungen von Trichlor-p-chinon-monochlorimid (Bd. VII, S. 636) und o-Phenetidin (SCHMITT, Andressen, J. pr. [2] 24, 432). — Tiofk-braunen Öl. Löst sich in densell.

$$\begin{array}{c} \mathbf{O} \\ \mathbf{Cl} \bullet \\ \mathbf{C_2H_5} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{NH} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_2H_5} \\ \mathbf{O} \end{array}$$

nur etwas leichter als dieses. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Bleibt beim Kochen mit Salzsäure unverändert.

- $\begin{array}{lll} \textbf{3.6-Dichlor-2.5-bis-cyanamino-p-chinon} & C_8H_2O_2N_4Cl_2 = (NC\cdot NH)_2C_6Cl_2(:O)_2. \\ Vgl. & \textbf{3.6-Dichlor-2.5-dioxy-p-chinon-bis-cyanimid, Bd.} & VIII, S. & \textbf{382}. \end{array}$
- 3 Brom 2.5 dianilino p chinon monoanil  $C_{24}H_{18}ON_3Br$ , Formel I oder II. B. Aus Tetrabrom-o-chinon (Bd. VII, S. 604) bei längerem Stehen der alkoh. Lösung mit Anilin oder beim Versetzen der siedenden Lösung in Alkohol oder Eisessig mit Anilin (Jackson, Porter, B. 35, 3854; Am. 30, 532). Aus 3.6-Dibrom-4.5-dianilino-o-chinon (S. 133) bei kurzem Kochen mit bromwasserstoffsaurem Anilin in Alkohol (J., P., B. 35, 3854) oder mit

$$I. \begin{tabular}{ll} $C_0H_5 \cdot NH \cdot $\overset{N \cdot C_6H_5}{\bigcirc} \cdot Br$ & II. \\ $C_6H_5 \cdot NH \cdot $\overset{N}{\bigcirc} \cdot Br$ & II. \\ $C_6H_5 \cdot NH \cdot $\overset{N}{\bigcirc} \cdot Br$ & N \cdot C_6H_5 \\ \hline \end{tabular}$$

Anilin in Alkohol (J., P., Am. 30, 532). — Schwarze Platten (aus Benzol + Methylalkohol). F: 173°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Aceton, schwer in Alkohol und Äther, sehr wenig in Ligroin. Konzentrierte heiße Salzsäure löst langsam mit grüner Farbe, konz. Schwefelsäure mit dunkelpurpurroter Farbe. Wird von äther. Schwefeldioxydlösung in 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) übergeführt. Dieselbe Umwandlung erfolgt bei mehrstündigem Kochen mit Anilin oder salzsaurem Anilin in Alkohol.

- **3.6-Dibrom-2.5-diamino-p-chinon**  $C_6H_4O_2N_2Br_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Bromanil (Bd. VII, S. 642) und alkoh. Ammoniak (Stenhouse, A. 91, 312). Braunrotes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.
- $\begin{array}{c}
  0 \\
  \text{Br} \\
  \text{Br} \\
  \text{Br}
  \end{array}$
- **3.6 Dibrom 2.5 dianilino p chinon**  $C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2 = (C_8H_5 \cdot NH)_2C_6Br_2(:O)_2$ . *B.* Beim Eingießen von Anilin in eine heiße Benzollösung von Bromanil (Stenhouse, *A. Spl.* **8**, 22). Schwarze Krystalltafeln. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.
- $\textbf{3.6-Dibrom-2.5-bis-cyanamino-p-chinon} \ C_8H_2O_2N_4Br_2 = (NC\cdot NH)_2C_6Br_2(:O)_2. \ Vgl. \\ \textbf{3.6-Dibrom-2.5-dioxy-p-chinon-bis-cyanimid}, \ Bd. \ VIII, \ S. \ \textbf{383}.$
- 3-Nitro-2.5-dianilino-p-chinon  $C_{18}H_{13}O_1N_3$  s. nebenstehende Formel. B. Durch längeres Kochen von 3 oder 6-Nitro-2-[3-nitro-4-oxy-anilino]-p-chinon (S. 137) mit Anilin in Alkohol (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1387; vgl. Kehrmann, Idzkowska, B. 32, 1067, 1071). Beim Kochen des Anilinsalzes des 3-Nitro-2.5-dioxy-p-chinons (Bd. VIII, S. 384) mit 15 Tha. Anilin, neben sehr viel 3-Nitro-5-anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1) (Syst. No. 1878) (K., I.). Violettblaue, metallisch glänzende Körnchen (aus viel Alkohol). F: 260° (Zers.) (F.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig. Lösung in siedendem Alkohol und Eisessig braungelb, in konz. Schwefelsäure violett, in verd. Natronlauge braun (K., I.).
- 3.6 Dinitro 2.5 diamino p chinon C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>N<sub>4</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 1 Tl. salpetersaurem 2.5 Diamino-p-chinon-diimid (S. 138) in 15—20 Tle. konz. Schwefelsäure bei +10°; man fällt die Lösung durch Eis (Nietzki, B. 20, 2115). Dunkelgelbe Nadeln. Unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure, sehr leicht löslich in verd. Kalilauge; beim Erwärmen mit Kalilauge entsteht Nitranilsäure (Bd. VIII, S. 384). Verbindet sich mit starken Säuren; die Salze werden aber durch Wasser sofort zerlegt. Wird von salzsaurem Zinnchlorür zu Tetraamino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 793) reduziert.
- 2.5-Diamino-dithio-p-chinon  $C_6H_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Digerieren der siedenden Lösung von "Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5)" (Bd. XIII, S. 792)  $(H_2N)_2C_6H_2(S\cdot SO_3H)_2$  mit überschüssiger Salzsäure oder Schwefelsäure (Green, Perkin, Soc. 83, 1208). Granatrote Prismen (aus Anilin durch Alkohol). F: 234—235° (Zers.). Löslich in siedender wäßriger Natriumsulfidlösung mit gelber Farbe.  $C_6H_6N_2S_2+HCl$ . Ockergelbe Nadeln.  $C_6H_6N_2S_2+2HCl$ . Gelbe Nadeln.
- 2.6 Diamino p chinon  $C_6H_6O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen einer Lösung von salzsaurem 2.6-Diamino-p-chinon-imid-(4) (S. 146) mit verd. Salzsäure (Heintzel, J. pr. [1] 100, 221; J. 1867, 625; vgl. Hepp, A. 215, 352 Anm.). Bei der Oxydation von salzsaurem 1.2.3.5-Tetraamino-benzol (Bd. XIII, S. 336)

BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. XIV.

H<sub>2</sub>N· O·NH<sub>2</sub>

mit Eisenchlorid in der Wärme (Nietzki, Hagenbach, B. 30, 542). —  $C_6H_6O_2N_2+HCl.$  Farblose Nadeln (Hei.). —  $2C_6H_6O_2N_2+H_2SO_4+2H_2O$ . Blättchen. Schwer löslich in Wasser (Hei.).

- 2.6-Diamino-p-chinon-imid-(4) C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>ON<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel.

  B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Oxydation von salzsaurem 1.2.3.5-Tetraamino-benzol (Bd. XIII, S. 336) mit Eisenchlorid in der Kälte (Nietzki, H<sub>2</sub>N·H<sub>2</sub>N·H<sub>3</sub>HAGENBACH, B. 30, 542). Das Hydrochlorid entsteht auch beim Versetzen einer konzentrierten wäßrigen Lösung von salzsaurem 2.4.6-Triamino-phenol (Bd. XIII, S. 569) mit konz. Eisenehloridlösung (Heintzel, J. pr. [1] 100, 216; J. 1867, 625; vgl. Heff, A. 215, 351 Anm.). C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>ON<sub>3</sub> + HCl. Stahlblaue, in durchfallenden Lichte braune Nadeln (Hei.; N., Ha.). Wird durch heißes Wasser zersetzt (Hei.).
- 2.6-Bis-acetamino-p-chinon  $C_{10}H_{10}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2.4.6-Trisacetamino-phenol (Bd. XIII, S. 570) durch Eisenchlorid, Salpetersäure oder Chromsäuregemisch (Bamberger, B. 16, 2402). Beim Einleiten von Luft in eine alkal. Lösung von 2.6-Bis-acetamino-hydrochinon-diacetat (Bd. XIII, S. 793) (Nietzki, Preusser, B. 19, 2248; 20, 797). Goldglänzende, dem Jodblei ähnliche Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung bei 265—270° (N., P., B. 20, 797). Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, wenig löslich in heißem Eisessig (N., P., B. 19, 2248). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (B.). Löslich in Alkalien; die alkal. Lösung färbt sich rasch braun (N., P., B. 20, 798). Wird von Zinnehlorür zu 2.6-Bis-acetamino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 793) reduziert (N., P., B. 19, 2249); erwärmt man längere Zeit mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure, so wird 2.6-Diamino-hydrochinon (Bd. XIII, S. 792) gebildet (N., P., B. 20, 798).

Triamino - p - chinon  $C_6H_7O_2N_3$ , s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung  $C_6H_7O_2N_3$ , die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. XIII, S. 346.

# 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $\mathrm{C_7H_6O_2}$ .

- 1. Aminoderivat des 3-Methyl-o-chinons  $C_7H_6O_2=O:C_6H_3(CH_3):O$  (Bd. VII, S. 645).
- 5-Amino-3-methyl-o-chinon-imid-(1) C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. Vgl. den Artikel 6-Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(4) auf S. 149.
- 2. Aminoderivate des Methyl-p-chinons  $C_7H_6O_2=O$ ;  $C_6H_3(CH_3)$ ; O (Bd. VII, S. 645),
- 5-Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(1), 5-Amino-toluchinon-imid-(1)  $C_7H_8ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Nitrat wird erhalten, wenn man die wäßr. Lösung von salzsaurem 4.6-Diamino-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 597) mit Eisenchlorid und dann mit Natriumnitrat versetzt (Kehrmann, O: NH PRAGER, B. 39, 3440). Dichromat. Leicht löslich.  $C_7H_8ON_2 + HNO_3$ . Schwarzrote Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat  $C_7H_8ON_2 + C_8H_3O_7N_3$ . Ziemlich löslich in Wasser. Mercurichlorid-Doppelsalz. Schwarzrote Nadeln.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

5 - Amino - 2 - methyl - p - chinon - p - tolylimid - (1), 5-Aminotoluchinon-p-tolylimid-(1)  $C_{14}H_{14}ON_2$ , s. nebenstehende Formel.

B. Man läßt eine Lösung von 4 g 5-Amino-toluchinon-bis-p-tolylimid
(s. u.) in 80 ccm Alkohol und 5 ccm  $30^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure 15 Minuten
bei 25° stehen, gießt die Lösung in Wasser und fällt die Base durch
Natriumacetat (Green, B. 26, 2775; Soc. 63, 1401; vgl. BarsiLowski, H. 19, 146; C. 1887, 856; Klinger, Pitschke, B. 17, 2442). — Rötlichbraune
Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 143—145°; leicht löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe;
Solzsäure speltet bei längerem Kochen p. Tolyidin ab (C)

5-Amino  $\cdot 2$ -methyl-p-chinon - [2-oxy-4-methyl-anil]-(1), 5-Amino - 2 - methyl - p - chinon - [2-oxy-4-methyl-anil] - (1), 5-Amino - toluchinon - [2-oxy-4-methyl-anil] - (1)  $C_{14}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Borsche, Weller, B. 54 [1921], 1315. — B. Bei der Oxydation von 4-Amino O: 3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 590) in wäßr. Lösung mit Luft (Kehrmann, Bühler, B. 39, 137; v. Au., Bo., W.). — Orangerote blauschimmernde Krystalle (aus Benzol). F: 185—186° (v. Au., Bo., W.). Leicht löslich in organischen Mitteln; leicht löslich in verd. Säuren (K., Bü.). Gegen Reduktionsmittel sehr beständig (K., Bü.). — Salze: K., Bü. —  $C_{14}H_{14}O_2N_2 + HCl$ . Rotbraune Krystalle. —  $2C_{14}H_{14}O_2N_2 + H_2Cr_2O_7$ . Rote Krystalle. —  $C_{14}H_{14}O_2N_2 + HNO_3$ . Rotbraune Nadeln. —  $2C_{14}H_{14}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Braunrote Krystalle.

meuenstehende Formel. B. Beim Eintröpfeln einer Lösung von Chromsäure in Eisessig in eine Lösung von 6-Amino-3.4'-dimethyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 155) und Anilin in Eisessig (Green, B. 26, 2781). — Dunkelrote Platten (aus Xylol). F: 204°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist leuchtend in State of State

5-Amino-2-methyl-p-chinon-bis-p-tolylimid,
5-Amino-toluchinon-bis-p-tolylimid  $C_{21}H_{21}N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 2—3-stdg. Stehen einer mit 360 g Kaliumdichromat versetzten Lösung von 212 g p-Toluidin und 400 g Schwefelsäure in 40 l Wasser von 5° (Green, B. 26, 2774; Soc. 63, 1400; vgl. Barsi-Lowski, A. 207, 102; Perkin, Soc. 37, 546; Klinger, Pitschke, B. 17, 2440; Börnstein, B. 34, 1280). Man löst das Rohprodukt in kalter Essigsäure, verdünnt die Lösung mit Wasser, filtriert und übersättigt das Filtrat mit Sodar den entstenderen Niederschlag beacht. 5 - Amino - 2 - methyl - p - chinon - bis-p-tolylimid,

Salzsäure spaltet bei längerem Kochen p-Toluidin ab (G.).

Wasser, filtriert und übersättigt das Filtrat mit Soda; den entstandenen Niederschlag kocht man mit Alkohol aus und krystallisiert ihn dann aus Xylol um (G.). Bei allmählichem Versetzen einer gekühlten Lösung von 9 g 6-Amino-3.4'-dimethyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 155) und 5 g p-Toluidin in 50 ccm Eisessig mit einer Lösung von 6 g Chromsäure in 50 ccm Eisessig (G.). Aus 4-Amino-2.5-di-p-toluidino-toluol (Bd. XIII, S. 302) durch Luft oder andere Oxydationsmittel (G.). — Dunkelrote Platten (aus Xylol). F: 227° (G.), 235° (Bö.). Licht in Eisessig (G.) Leicht löslich in Eisessig (G.), löslich in Alkohol (Bö.), schwer löslich in anderen organischen Lösungsmitteln (G.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichblauer Farbe; beim Erhitzen schlägt die Farbe in Bordeauxrot um, während zugleich p-Toluidin abgespalten wird (G.). Zerfällt beim Stehen mit alkoh. Salzsäure in p-Toluidin und 5-Amino-toluchinonp-tolylimid-(1) (s. o.) (G.). Bei der Reduktion, z. B. mit Schwefelammonium oder mit Zinkstaub und Essigsäure, entsteht 4-Amino-2.5-di-p-toluidino-toluol (G.). Liefert beim Kochen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin in absol. Alkohol 5-Amino-3.6-di-p-toluidinotoluchinon-bis-p-tolylimid (S. 151) (Bö.).

5-Amino-toluchinon-imid-(1)-[4-amino-anil]-(4), S. nebenstehende Formel. Vgl. Aminomethylindamin  $C_{13}H_{14}N_4$ , s.  $H_2N\cdot C_8H_4\cdot N:$  Bd. XIII, S. 129. 5 - Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(1)-[4-amino-anil]-(4),

5 - Amino - 2 - methyl - p - chinon-imid-(1)-[4-dimethyl-CH<sub>3</sub>
methylamino - anil] - (4), Toluylenblaubase C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>, s.
nebenstehende Formel. Zur Formulierung vgl. Nietzki,
B. 16, 475. — B. Das salzsaure Salz (Tcluylenblau) entsteht
beim Vermischen der 30° warmen Lösungen von 36 g selzsaure

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, 8. 645.

148

4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) und 24 g 2.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 124) in je  $^1/_2$  l Wasser (Witt, B. 12, 933; D. R. P. 15272; Frdl. 1, 274). Alkalien fällen aus dem salzsauren Salz die freie Base als ein braunes Harz (W., B. 12, 933). — Toluylenblau wird durch Zinn und Salzsäure in Leukotoluylenblau (Bd. XIII, S. 303) übergeführt (W., B. 12, 935). Kocht man wäßr. Toluylenblaulösung, so entstehen Leukotoluylenblau und salzsaures 3-Amino-6-dimethylamino-2-methyl-phenazin (Toluylenrot, Syst. No. 3747) (W., B. 12, 937; vgl. Bernthsen, Schweitzer, B. 19, 2605; A. 236, 338). Beim Erwärmen von Toluylenblau mit 2.4-Diamino-toluol in sehwach essigsaurer Lösung entsteht ein dem Toluylenrot ähnliches Produkt ("Toluylenviolett") (W., B. 12, 939).

Salzsaures Salz, Toluylenblau C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>Cl+H<sub>2</sub>O. Prismatische, kupferbraun glänzende Krystalle. Leicht löslich mit kornblumenblauer Farbe in kaltem Wasser, Alkohol und Eisessig; Spuren von Säuren führen die Färbung in Rotbraun über (Witt, B. 12, 933).

5-Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(1)-oxim-(4), 5-Amino-toluchinon-imid-(1)-oxim-(4) bezw. 5-Amino-4-methyl-o-chinon-imid-(1)-oxim-(2) bezw. 5-Nitroso-2.4-diamino-tolucle  $C_2H_9ON_3=$ 

B. Bei raschem Eingießen einer Lösung von 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit in eine Lösung von 3 Mol.-Gew. 2.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 124) und 4 Mol.-Gew. Salzsäure in der Kälte (Täuber, Walder, D. R. P. 123375; C. 1901 II, 670; vgl. T., W., B. 33, 2116). — F: 195° (T., W., D. R. P. 123375). — Kuppelung mit Diazoverbindungen: Cassella & Co.. D. R. P. 128858; C. 1902 I, 688. Verwendung zur Darstellung brauner Sehwefelfarbstoffe: C. & Co., D. R. P. 135637; C. 1902 II, 1234.

5-Anilino-2-methyl-p-chinon, 5-Anilino-toluchinon  $C_{13}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Schütteln einer Lösung von 5-Amino-4-anilino-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 588) in verd. Salzsäure mit verd. Eisenehloridlösung (Jacobson, A. 287, 151). — Violettrote Nadeln O: (aus Alkohol). F: 148°. Sehwer löslich in Äther. — Beim Erhitzen mit Anilin entsteht 3,5- oder 5.6-Dianilino-toluchinon (S. 150).

5-o-Toluidino-2-methyl-p-chinon, 5-o-Toluidino-toluchinon  $C_{14}H_{13}O_2N=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)C_6H_2(CH_3)(:O)_2$ . B. Beim Schütteln einer Lösung von 5-Amino-4-o-toluidino-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 589) in verd. Salzsäure mit verd. Eisenehloridlösung (Jacobson, A. 287, 192). — Dunkle Blättchen. F: 145—146°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

5-m-Toluidino-2-methyl-p-chinon, 5-m-Toluidino-toluchinon  $C_{14}H_{13}O_2N=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)C_6H_2(CH_3)(:O)_2$ . B. Beim Schütteln einer Lösung von 5-Amino-4-m-toluidino-2-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 589) in verd, Salzsäure mit verd. Eisenehloridlösung (J., A. 287, 198). — Purpurrote Nadeln. F:  $142^{\circ}$ .

5 - p - Toluidino - 2 - methyl - p - chinon - p - tolylimid - (1) , 5-p-Toluidino-toluchinon-p-tolylimid-(1)  $C_{21}H_{20}ON_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Börnstein, B. 34, 4348. — B. Bei 24-stdg. Stehen der alkoholisch-schwefelsauren Lösung von 5-p-Toluidino-toluchinon-bis-p-tolylimid (s. u.) (B., B. 34, 1282). — Dunkelbraunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 1810; leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Äther (B., B. 34, 1283). — Durch Einw. von Hydroxylamin entsteht 5-p-Toluidino-toluchinon-oxim-(1) (S. 149) (B., B. 34, 4349). —  $2C_{21}H_{20}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Braunrote prismatische Krystalle. Löslich in verdünntem Alkohol (B., B. 34, 1283).

5-p-Toluidino-2-methyl-p-chinon-bis-p-tolylimid, 5-p-Toluidino-toluchinon-bis-p-tolylimid, C<sub>28</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Oxydation des p-Toluidins mit Chromsäuregemisch in möglichst konzentrierter Lösung (Börnstein, B. 34, 1279; vgl. Perkin, Soc. 37, 552). — Vierseitige Prismen. F: 183°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Alkohol (B.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die bei Wasserzusatz über Grün und Blau in Violettrot übergeht (B.). — Beim Stehen der alkoholisch-schwefelsauren Lösung entsteht 5-p-Toluidino-toluchinon-p-tolylimid-(1) (s. o.) (B.).

5-p-Toluidino-2-methyl-p-chinon-oxim-(1), 5-p-Toluidino-toluchinon-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-6-p-toluidino-3-methyl-phenol, 5-Nitroso-2-oxy-4.4'-dimethyl-

diphenylamin 
$$C_{14}H_{14}O_2N_2$$
, Formel I  $CH_3$   $CH_3$  bezw. II. B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf 5-p-Toluidino-toluchinon-p-tolylimid-(1) (S. 148) (Börnstein, B. 34, 4349). — Gelbrotc Blättchen (aus Alkohol). F: 190°, Mäßig NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>3</sub> NH·C<sub>6</sub>H CH<sub>3</sub> NH·C<sub>6</sub>H C

löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Wäßrige Alkalien lösen in der Hitze mit roter Farbe ohne Zersetzung. In konz. Salzsäure mit blauvioletter Farbe löslich, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die bei Wasserzusatz violett wird.

3-Halogen-5-amino-2-methyl-p-chinon, 3-Halogen-5-mino-toluchinon 1) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NHlg, s. nebenstehende Formel.
Vgl. die Verbindungen C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl und C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NBr, Bd. XIII,
S. 794.

Hlg

NH<sub>2</sub>

6-Amino-2-methyl-p-chinon-imid-(4), (H<sub>3</sub> (H<sub>3</sub>
6-Amino - toluchinon - imid - (4) 1) bezw.
5-Amino - 3-methyl - o - chinon - imid - (1)
C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. Zur KonstituHollrotes Hydrochlorid, vielleicht parachinoid, C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub>+HCl. B. Man löst
2,1 g salzsaures 3.5-Diamino-2-oxy-1-methyl-benzol in 6 ccm Wasser, fügt 30 ccm einer gesättigten Natriumchloridlösung zu, kühlt auf —15° ab, fügt dann 6 ccm Eisenchloridlösung (4-n-Oxydationslösung) zu und kühlt weiter (Pl.). — Hellrote Prismen ohne Metalliglenz

(4-n-Oxydationslösung) zu und kühlt weiter (PI.). — Hellrote Prismen ohne Metallglanz. Geht beim Trocknen, auch bei —15°, in das dunkelrote Hydrochlorid über.

Dunkelrotes Hydrochlorid, vielleicht orthochinoid, C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub>+HCl. B. Aus salzsaurem 3.5-Diamino-2-oxy-1-methyl-benzol und Eisenchlorid in Gegenwart von Natriumchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (Pl.). Aus dem hellroten Hydrochlorid beim Trocknen (Pl.). — Dunkelrote Platten mit grünem Metallglanz, in der Durchsicht violettrot. Einige Wochen haltbar. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Hellrotes Nitrat, vielleicht parachinoid,  $C_7H_8ON_2 + HNO_3$ . B. Aus salzsaurem 3.5-Diamino-2-oxy-1-methyl-benzol, gesättigter Salpeterlösung und Eisenchloridlösung bei

-15° (Pi.). - Hellrot. Einige Tage haltbar.

Dunkelrotes Nitrat, vielleicht orthochinoid, C7H8ON2+HNO3. B. Aus salzsaurem 3.5-Diamino-2-oxy-1-methyl-benzol, konz. Eisenchloridlösung und Natriumnitrat ohne Kühlung (Kehrmann, Prager, B. 39, 3439). — Dunkelrote Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Das feste Salz ist noch bei 100° beständig, die Lösungen zersetzen sich in der Wärme.

Dichromat  $2C_7H_8ON_2 + H_2Cr_2O_7$ . Krystallinisch, braunrot (K., Pr.). Pikrat  $C_7H_8ON_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Metallisch glänzende, braunrote Blätter; schwer löslich in Wasser (K., Pr.).

6(?) - Anilino - 2 - methyi - p - chinon, 6(?) - Anilino - toluchinon C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in kleiner Menge bei der Einw. von Anilin auf eine alkoh. Lösung von Toluchinon, neben 3.6-Dianilino-toluchinon (S. 150) (v. HAGEN, ZINCKE, B. 16, 1559). O: NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144—145°. Ohne basische Eigenschaften. Leicht löslich in kaltem Alkohol.

6 (?) - [2 - Nitro - anilino] - 2 - CH<sub>3</sub>

methyl-p-chinon, 6(?)-[2-Nitro-anilino]-toluchinon  $C_{13}H_{10}O_4N_2$ , s.

Formel I. B. Aus Toluchinon, gelöst I. O: NH  $C_6H_4$   $NO_2$ II. in Eisessig, und o-Nitranilin (Bd. XII, S. 687) (Leicester, B. 23, 2796). -

Rote Krystalle (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich bei 200°. Alkoholisches Schwefelammenium erzeugt das Phenazinderivat der Formel II (Syst. No. 3595).

6(?)-Anilino-2-methyl-p-chinon-anil-(4), 6(?)-Anilinotoluchinon - anil - (4)  $C_{19}H_{16}ON_2$ , s. nebenstehende Formel, B. Durch Erwärmen von 10 g 3.6-Dianilino-toluchinon-anil-(4) (S. 150) mit 50 cem konz. Zinnehlorürlösung und 50 cem Eisessig  $C_6H_5\cdot N$ :

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

und Behandlung der entstandenen Verbindung in ammoniakalisch-alkoholischer Lösung mit Luft (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 259). — Rote Nadeln (aus Methylalkohol). F: 1510.

6(?)-[2-Nitro-4-methyl-anilino] - 2 - methyl-p - chinon, 6(?)-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-2-methyl-p-ehinon, 6(?)-[2-Nitro-4-methyl-anilino]-toluchinon  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Toluchinon und 3-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1000) in Eisessig-Alkohol (Leicester, O: NH CH<sub>2</sub>) B. 23, 2796). — Braune Blättchen. Schwer löslich.

$$0: \begin{array}{c} \operatorname{CH_3} & \operatorname{NO_2} \\ \cdot \operatorname{NH} \cdot \left\langle \begin{array}{c} \cdot \\ \cdot \end{array} \right\rangle \cdot \operatorname{CH_2} \end{array}$$

3.6 - Bis - methylamino - 2 - methyl - p - chinon, 3.6 - Bis methylamino-toluchinon 1) C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel.

B. Aus Toluchinon und konz. Methylaminlösung (Fighter A. 361, 400). — Braunes Krystallpulver (aus Benzol). F: 235°. —

O: NH·CH<sub>3</sub> Gibt bei der Hydrolyse 3.6-Dioxy-toluchinon (Bd. VIII, S. 392).

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \cdot \operatorname{NH} \cdot \\ \operatorname{O} : & \\ \end{array} : \begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \cdot \\ \operatorname{NH} \cdot \operatorname{CH_3} \end{array}$$

3.6 - Dianilino - 2 - methyl - p - chinon, 3.6 - Dianilino - CH<sub>3</sub>
toluchinon C<sub>19</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus
Toluchinon, mit Anilin in Alkohol, neben wenig 6(?)-Anilino-toluchinon, mit Anilin in Alkohol, neben wenig 6(?)-Anilino-toluchinon, mit Anilin in Alkohol, neben wenig 6(?)-Anilino-toluchinon, mit Anilin in Alkohol, neben wenig 6(?)-Anilino-toluchinon CH<sub>3</sub>

O: NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> ehinon (S. 149) (v. Hagen, Zincke, B. 16, 1558, 1559). — Bräunlichgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 232-233°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leichter löslich in heißem Eisessig. Löst sich unzersetzt mit blutroter Farbe in konz. Schwefelsäure. Zerfällt beim Kochen mit Alkohol und verdünnter Schwefelsäure in Anilin und ein Anilino-

3.6-Dianilino-2-methyl-p-chinon-anil-(4), 3.6-Dianilinotoluchinon-anil- $(4)^1$ )  $C_{25}H_{21}ON_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Anilin auf Toluchinon in alkoholisch-essigsaurer Lösung; wird von dem gleichzeitig in geringerer Menge  $C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5$ entstehenden 3.6-Dianilino-toluchinon (s. o.) durch Lösen in

oxy-toluchinon (S. 252).

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{C_6H_5 \cdot NH} \\ \operatorname{C_8H_5 \cdot Ni} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{NH} \cdot \operatorname{C_6H_5} \\ \end{array}$$

möglichst wenig alkoh. Salzsäure und Ausfällen mit Ammoniak getrennt (v. Hagen, Zincke, B. 16, 1560). Entsteht auch beim allmählichen Eintragen von 1 Tl. Toluchinon-oxim-(4) (4-Nitroso-o-kresol) (Bd. VII, S. 647) in ein Gemisch aus 4 Tln. Anilin und 2 Tln. salzsaurem Anilin bei höchstens 90° (O. Fischer, Hepp. B. 21, 678). — Dunkelbraune Blätter mit bläulichem Schimmer. F: 167° (v. Ha., Z.), 172—173° (O. F., He., B. 21, 679). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und heißer Essissaure (v. Ha., Z.). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Zinnehlorürlösung und Eisessig 6(?)-Anilino-toluchinon-anil-(4) (S. 149) (O. F., He., A. 256, 259). Liefert beim Behandeln mit 30—40% iger alkoh. Schwefelsäure ein Anilinooxy-toluehinon-anil (Syst. No. 1878) und ein Anilino-athoxy-toluehinon-anil (Syst. No. 1878) (v. Ha., Z.). — Verbindet sich mit Säuren; die Salze sind meist sehr schwer löslich in Wasser, lassen sich aber aus Alkohol umkrystallisieren (v. Ha., Z.). —  $2C_{25}H_{21}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$ . Dunkle, stark metallglänzende Prismen (v. Ha., Z.).

3.6-Di-p-toluidino-2-methyl-p-chinon, 3.6-Dip-toluidino-toluchinon  $C_{21}H_{20}O_{2}N_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Toluchinon mit p-Toluidin in Alkohol (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 259). — Messingfarbene Nadeln. F: 241°.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3 \cdot C_6 H_4 \cdot NH} \\ \circ \\ \circ \\ \operatorname{O:} \\ & \circ \operatorname{NH} \cdot \operatorname{C_6 H_4 \cdot CH_3} \end{array}$$

3.6-Di-p-toluidino-2-methyl-p-chinon-p-tolylimid-(4), 3.6-Di-p-toluidino-toluchinon-p-tolylimid-(4)  $C_{23}H_{27}ON_3$ , s. nebenstchende Formel. B.  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ Beim Eintragen von Toluchinon-oxim-(4) (4-Nitroso-CH<sub>3</sub>  $\cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ 3.6-Di-p-toluidino-2-methyl-p-chinon-p-tolylo-kresol) (Bd. VII, S. 647) in ein Gemisch aus p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin bei höchstens 900 (O. Fischer, Hepp, B. 21, 679). -Bordeauxrote Blättchen. F: 191°.

p-chinon, 3.5- oder 5.6-Dianilino-2-methylp-chinon, 3.5- oder 5.6-Dianilino-toluchinon  $(C_{19}H_{16}O_2N_2)$ , Formel I oder II. B. Bei mehrsündigem Digerieren von 1 Tl. 5-Anilino-toluchinon (S. 148) mit 1 Tl. Anilin und Alkohol (Jacobson, A. 287, 152). — Krystallpulver. Schmilzt nicht bei

152). - Krystallpulver. Schmilzt nicht bei 300°. Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr schwer löslich in heißem Eisessig und Anilin.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

3.5- oder 5.6-Di-p-toluidino-2-methyl-p-chinon, 3.5- oder 5.6-Di-p-toluidino-toluchinon  $C_{21}H_{20}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)_2C_6H(CH_3)(:O)_2$ . B. Beim Kochen von 2 g Azotolin (s. den folgenden Artikel) mit 400 g Methylalkohol und 60 g konz. Schwefelsäure (O. Fischer, Hepp, A. 262, 251). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Ziemlich leicht löslich in absol. Alkohol.

3.5- oder 5.6-Di-p-toluidino-2-methyl-p-chinon-bis-p-tolylimid, 3.5- oder 5.6-Dip-toluidino-toluchinon-bis-p-tolylimid, Azotolin  $C_{35}H_{34}N_4$ , Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, HEPP, A. 262, 252. — B. Beim Erwärmen von 6-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol (Syst. No. 2173) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 90°

$$I. \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \end{array} \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ \end{array} \qquad II. \begin{array}{c} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ \end{array}$$

bis 100° (NOELTING, WITT, B. 17, 82). — Granatrote Nadeln (aus Anilin). Schmilzt bei sehr hoher Temperatur unter Zersetzung; ganz unlöslich in Alkohol und Äther; löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (N., W.). — Wird durch Kochen mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure in p-Toluidin und 3.5- oder 5.6-Di-p-toluidino-toluchinon gespalten (O. F., H., A. 262, 251).

5 - Amino - 3.6 - di - p - toluidino - 2 - methyl luidin und salzsaurem p-Toluidin in absol. Alkohol (Börnstein, B. 34, 1280). — Orangerote Blättchen. F: 250—251°. —  $C_{35}H_{35}N_5 + HCl$ . Messinggelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 2820.

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot \\ CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : \\ NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \\ NH_{2} \\ F \colon 250-251^{\circ}. \quad C_{35}H_{35}N_{5} + HCl. \end{array}$$

3. Aminoderivate des 4-Methyl-o-chinons  $C_7H_6O_2 = O:C_6H_3(CH_3):O$  (Bd. VII, S. 655).

5-Methylamino-4-methyl-o-chinon-oxim-(2)  $C_8H_{10}O_2N_2$  (Formel I) ist desmotrop mit 5-Oxy-2-methyl- I. p-chinon-methylimid-(1)-oxim-(4) (Formel II), Bd. VIII, S. 263. OH 5-Dimethylamino-4-methyl-o-chinon-oxim-(2) bezw. 6-Nitroso-3-dimethylamino-p-kresol 2)  $C_9H_{12}O_2N_2$ , Formel I bezw. II. B. Bei der Einw. von Amylnitrit auf das Natriumsalz des 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzols (3-Dimethylamino-1-oxy-1-methyl-benzols (3-Dimethylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methylamino-1-oxy-1-methyl

Amylnitrit auf das Natriumsalz des 2-Di- OH methylamino-4-oxy-1-methyl-benzols (3-Dimethylamino-p-kresols, Bd. XIII, S.599) in Alkohol (Leonhardt & Co., D. R. P. 78924; Frdl. 3, 61). Man vereinigt äquimolekulare Mengen von Natriumnitrit und salzsaurem 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol in wäßt. Lösung bei 0° (L. & Co.; Möhlau, Klimmer, Kahl, C. 1902 II, 378). — Rote Nadeln (aus Toluol). F: 105° (L. & Co., D. R. P. 78924), 102° (M., Kl., Ka.). Schwer löslich in Wasser und Äther, sonst leicht löslich (M., Kl., Ka.). Färbt Eisenbeizen grün (L. & Co., D. R. P. 78924). — Verwendung zur Darstellung von blauen Farbstoffen durch Kondensation mit a-Naphthylamin und desem Albridgeitsten. L. & Co., D. R. P. 75752, 24867, Fedl. 4, 478, 480 durch werwendung zur Barsteinung von blauen Farbstohen durch Kondensation int a-Naphthylamin und dessen Alkylderivaten: L. & Co., D. R. P. 75753, 84667; Frdl. 4, 478, 480, durch Kondensation mit aromatischen Diaminen: L. & Co., D. R. P. 74918; Frdl. 3, 390, durch Kondensation mit Aminokresolen: L. & Co., D. R. P. 82921; Frdl. 4, 474. — NaC<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (M., Kl., Ka.). Schwarzbraune Blätter (L. & Co., D. R. P. 78924). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (M., Kl., Ka.). — C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + HCl. Gelbc Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 170° (M., Kl., KA.).

5 - Athylamino - 4 - methyl - ooxim-(4) (Formel II), Bd. VIII, S. 264.

5 - Athylamino - 4 - methyl - o-chinon-oxim-(2) 
$$C_9H_{12}O_2N_2$$
 (Formel I) ist desmotrop mit 5-Oxy-2 - methyl - p - chinon - āthylimid - (1) - oxim-(4) (Formel II), Bd. VIII, S. 264. CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

NH · C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

HO · N:

OH

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII. 8. 645.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "p. Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

5-Diäthylamino - 4-methyl-ochinon - oxim - (2) bezw. 6 - Ni troso - 3 - diäthylamino-p-kresol 1)  $C_{11}H_{16}O_2N_2$ , Formel I bezw. II. B. Aus salzsaurem 2 - Diāthylamino-4-oxy-1-methyl-benzol (3-Diāthyl-amino-p-kresol, Bd. XIII, S. 600) und Natriumnitrit in Wasser unter Eiskühlung (Leon-HARDT & Co., D. R. P. 83432; Frdl. 4, 110). — Krystalle (aus Ligroin). F: 77° (L. & Co.,

D. R. P. 83432). - Verwendung zur Darstellung von blauen Farbstoffen durch Kondensation mit a-Naphthylamin und dessen Alkylderivaten: L. & Co., D. R. P. 81371; Frdl. 4, 479, durch Kondensation mit aromatischen Diaminen: L. & Co., D. R. P. 75243; Frdl. 3, 392.

- 3. Aminoderivate des 2.5-Dimethyl-p-chinons  $C_aH_aO_a = O: C_aH_a(CH_a)_a: O$
- 3. Aminoderivate use (Bd. VII, S. 658).

  3.6-Bis-methylamino-2.5-dimethyl-p-chinon, eso-Bismethylamino-p-xylochinon C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Xylochinon und Methylamin in Alkohol Willmann, B. 37, 2388). Graubraunes, aus Benzol O: NH·CH<sub>3</sub>

  \*\*Willmann\*\* Willmann\*\* Willmann\*\* CH<sub>3</sub> NH·CH<sub>3</sub>

  \*\*CH<sub>3</sub> NH·CH<sub>3</sub>

  \*\*CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> p-xylochinon (Bd. VIII, S. 397) über.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \cdot \operatorname{NH} \cdot \\ \operatorname{O} : & : \operatorname{O} \\ \cdot \operatorname{NH} \cdot \operatorname{CH_3} \\ \cdot \operatorname{CH_3} \end{array}$$

- 3.6 Dianilino 2.5 dimethyl p chinon, eso Dianilino p xylochinon  $\rm C_{20}H_{18}O_2N_2$ = (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>(:O)<sub>2</sub>. B. Aus p-Xylochinon und Anilin in Alkohol beim Erhitzen am Rückflußkühler (Pflug, Dissertation [Erlangen 1891], S. 27; A. 255, 170). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 264°.
- 4. Aminoderivate des Isopropyl-p-chinons  $C_9H_{10}O_2=O:C_6H_3[CH(CH_3)_2]:O$ (Bd. VII, S. 660).
- **3.6-Dichlor-5-p-toluidino-2-isopropyl-p-chinon**  $C_{16}H_{16}O_2NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6 g 3.6-Dichlor-thymochinon (Bd. VII, S. 666) und 9 g p-Toluidin in Alkohol (Boeters, B. 35, 1505). - Dunkelviolette Blättehen (aus Benzol-Ligroin). F: 187°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohel. Lösung in konz. Schwefelsäure blau. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure und Alkohol 3.6-Diehlor-5-oxy-2-isopropylp-chinon (Bd. VIII, S. 283).
- $CH(CH_3)_2$  $\dot{N}H \cdot C_R H_4 \cdot CH_3$
- 3.6 Dibrom-5-anilino-2-isopropyl-p-chinon C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch kurzes Kochen von 3.6-Dibrom-thymochinon (Bd. VII, S. 668) mit Anilin in Alkohol (HOFFMANN, B. 34, 1559). — Dunkelblaue Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.
- 3.6 Dibrom 5 m toluidino 2 isopropyl p chinon  $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot$ NH·C<sub>6</sub>Br<sub>2</sub>[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>](:O)<sub>2</sub>. B. Durch Kochen von 3.6-Dibrom-thymochinon und m-Toluidin in Alkohol (Boeters, B. 35, 1503). — Violette Blättchen (aus Methylalkohol). F: 171°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leichter in Aceton. Lesung in konz. Schwefelsäure tiefblau.
- 8.6 Dibrom 5 p toluidino 2 isopropyl p chinon  $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5$ NH·C<sub>6</sub>Br<sub>2</sub>[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>](:O)<sub>2</sub>. B. Aus 3.6-Dibrom-thymochinon und p-Toluidin durch Kochen in Alkohol (Hoffmann, B. 34, 1559). — Dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Schwer löslich in Alkohol.
- 3.6 Dibrom 5 p anisidino-2-isopropyl-p-chinon  $C_{16}H_{15}O_3NBr_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6Br_2[CH(CH_5)_2](:O)_2.$  B. Durch 20 Minuten larges Kochen von 4 g 3.6-Dibrom-thymochinon und 3 g p-Anisidin (Bd. XIII, S. 435) in 80 ccm Methylalkohol (Boeters, B. 35, 1503). Dunkelblaue bis violette Blättchen (aus Alkohol). F: 196°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.
- **6-Brom-3.5-di-o-toluidino-2-isopropyl-p-chinon**  $C_{23}H_{23}O_2N_2Br = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C_$  $NH)_2C_6Br[CH(CH_3)_2](:O)_2$ . B. In geringer Menge durch Kochen von 3.6-Dibrom-thymochinon mit o-Toluidin in Alkohol (B., B. 35, 1506). — Dunkelviolette Blättchen (aus Alkohol). F: 1316.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

6-Brom-3.5-di-p-xylidino-2-isopropyl-p-chinon  $C_{25}H_{27}O_2N_2Br$ , Formel I. B. Man kocht 6 g 3.6-Dibrom-thymochinon mit 6 g p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) und 15 ccm Methylalkohol 25 Minuten am Rückflußkühler (Boeters, B. 35, 1507). — Rotbraune,

$$I. \begin{tabular}{c|c} $\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2$ & $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ $O: \begin{tabular}{c|c} $\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2$ & $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ $\operatorname{Br}$ & $\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2 \\ & & & & & & & \\ $\operatorname{NH}\cdot\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & \\ $\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & \\ $\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{CH}_3)_2$ \\ & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{C}_3H_3)_2$ \\ & \\ & & \\ $\operatorname{C}_6H_3(\operatorname{C}_3$$

kupferglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Ligroin. Lösung in konz. Schwefelsäure braunviolett. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure oder mit Bromwasserstoffsäure und Alkohol das Phenazinderivat der Formel II (Syst. No. 3632), mit Salzsäure und Alkohol die analoge Chlorverbindung.

5. Aminoderivate des 2-Methyl-5-isopropyl-p-chinons  $C_{10}H_{12}O_2=O\colon C_6H_2(CH_3)[CH(CH_3)_2]\colon O$  (Bd. VII, S. 662).

- 3-Amino-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon-imid-(1), 3-Amino-thymochinon imid (1)  $^{1}$ )  $C_{10}H_{14}ON_2$ , s. nebcnstehende Formel. B. Das salpetersaure Salz entsteht durch Einw. von Eisenchlorid auf salzsaures 2.6-Diamino-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzel (2.4-Diamino-thymol, Bd. XIII, S. 659) in Wasser in Gegenwart von Natriumnitrat; die freie Base wird durch Zusatz von Ammoniak zur Lösung des salpeterschaften (Kryppyl-von Parkern R. 20, 2440). Schwarzete Ch. C. H. ON
- sauren Salzes erhalten (Kehrmann, Prager, B. 39, 3440). Schwarzrotes Öl.  $C_{10}H_{14}ON_2 + HNO_3$ . Schwarzviolette Nadeln. In Wasser und Alkohol zerfließlich. Pikrat  $C_{10}H_{14}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Violettbraune Nadeln.
- 3-Methylamino-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 3-Methylamino-thymochinon  $C_{11}H_{15}O_2N = (CH_3 \cdot NH)C_6H(CH_3)[CH(CH_3)_2](:O)_2$ . B. Entsteht neben 3.6-Bis-methylamino-thymochinon (s. u.) beim Behandeln einer kalten, nicht zu konzentrierten alkoholischen Lösung von Thymochinon mit Methylamin; die Lösung wird mit viel Wasser gefällt und der Niederschlag mit Wasserdampf destilliert (ZINCKE, B. 14, 94, 97). Dunkelviolette Blättehen (aus stark verdünntem Alkohol), schwarze Krystalle (aus Petroläther). F: 74°. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. Ziemlich löslich in Wasser, sehr leicht in fast allen übrigen Lösungsmitteln. Die Lösunger sind tief violett gefärbt. Wird in alkoh. Lösung von Salzsäure oder Schwefelsäure sehr leicht in Methylamin und 3-Oxy-thymochinon (Bd. VIII, S. 284) gespalten.
- 3 Dimethylamino 2 methyl 5 isopropyl p chinon , 3 Dimethylamino thymochinon  $C_{12}H_{17}O_2N = [(CH_3)_2N]C_6H(CH_3)[\dot{C}H(CH_3)_2](:O)_2$ . B. Man vermischt eine alkoh. Thymochinonlösung mit Dimethylamin, fällt nach einiger Zeit mit Wasser und destilliert das ausgefällte Öl mit Wasserdampf; das übergegangene Öl löst man in Äther und verdunstet die entwässerte Lösung (H. Schulz, B. 16, 900). Dickes, intensiv gefärbtes Öl. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löst sich in verd. Säuren mit brauner Farbe. Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure in Dimethylamin und 3-Oxy-thymochinon.
- 3.6-Diamino-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 3.6-Diamino-thymochinon 1)  $C_{10}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch 2-tägiges Erhitzen von 1 g 6-Anilino-3-oxy-thymochinon (S. 256) mit 20 ccm des konzentriertesten alkoholischen Ammoniak im geschlossenen Rohr im Wasserbad (Anschütz, Leather, A. 237, 115). Dunkelblaue Krystalle. Krystallisiert aus Eisessig mit 1/2 Mol. Eisessig in schwarzen Blättehen. Sublimiert beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich

— Dunkelblaue Krystalle. Krystallisiert aus Eisessig mit <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Mol. CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Eisessig in schwarzen Blättchen. Sublimiert beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Petroläther, sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in kochendem Eisessig. Löst sich sehr leicht in verd. Salzsäure.

3.6-Bis-methylamino-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 8.6-Bis-methylamino-thymochinon  $C_{12}H_{18}O_2N_2=(CH_3\cdot NH)_2C_6(CH_3)[CH(CH_3)_2](:O)_2$ . B. Entsteht neben 3-Methylamino-thymochinon beim Versetzen einer kalten konzentrierten alkoholischen Thymochinonlösung mit Methylamin; seheidet sich zum größten Teile beim Stehen der

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Thymochinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 662.

Lösung ab, der Rest wird durch wenig Wasser ausgefällt (ZINCKE, B. 14, 94). Entsteht auch bei der Einw. von Methylamin auf 3.6-Dibrom-thymochinon (Bd. VII, S. 668) (Z.) in methylalkoholischer Lösung (Boetters, B. 35, 1507). — Rötlichviolette Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 203° (Z.; B.). Sublimiert von etwa 170° ab, z. T. unter Zersetzung (B.). Nicht flüchtig (Z.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig (Z.). Unlöslich in Natronlauge (Z.). Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure (B.). — Gibt mit Benzoylchlorid ein Dibenzoylderivat (Z.). Wird, in alkoh. Lösung mit Schwefelsäure oder mit Atzkali gekocht, leicht in Methylamin und 3.6 Dioxy-thymochinon (Bd. VIII, S. 399) zerlegt (Z.).

3.6-Bis-āthylamino-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 3.6-Bis-āthylamino-thymochinon  $C_{14}H_{22}O_2N_2 = (C_2H_5\cdot NH)_2C_6(CH_3)[CH(CH_3)_2](:O)_3$ . Violettrote Nadeln. F: 116°; ziemlich leicht löslich in Alkohol (Fighter, A. 361, 397 Anm.).

# 6. Aminoderivat des 1-Methyl-4-äthyliden-2-äthylon-cyclohexen-(6)-ons-(5) $C_{11}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH : C \stackrel{CH_2}{\leftarrow} \stackrel{CH_1}{\leftarrow} CH \stackrel{CO \cdot CH_3}{\leftarrow} C \cdot CH_3$ .

1 - Methyl - 4 - [ $\alpha$ -amino-athyliden] - 2-athylon-cyclohexen-(6)-on-(5)  $C_{11}H_{15}O_2N = 0$  $\text{CH}_3 \cdot \text{C(NH}_2) : \text{C} < \underset{\text{CO}}{\overset{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{CO} \cdot \text{CH}_3)}{\text{CH}}} > \text{C} \cdot \text{CH}_3. \quad \text{Eine Verbindung, der vielleicht diese Kon-}$ stitution zukommt, s. Bd. VII, S. 863.

### d) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$ .

- 1. Aminoderivat des 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthochinons-(1.4)  $C_{10}H_{10}O_2$ (Bd. VII, S. 687).
- 2 Anilino 5.6.7.8 tetrahydro naphthochinon (1.4)  $C_{16}H_{15}O_2N = H_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Amino -3-anilino -5.6.7.8 tetrahydro naphthol (1)- $\mathbf{H_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH}$ äthyläther (Bd. XIII, S. 663) durch Oxydation mit FeCl<sub>3</sub> in salzsaurer Lösung (Jacobson, Turnbull, B. 31, 903). — Braunrote, metallischglänzende Flitter (aus Alkohol). F: 164°. Sublimiert unter Bildung eines violetten Dampfes. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Äther, schwer in Ligroin; die Lösungen sind tiefrot gefärbt. Die anfangs blaue Lösung in Natronlauge entfarbt sich bald unter Abscheidung eines roten Niederschlages. Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen farblos, bei stärkerem Erhitzen rot.

## 2. Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_{11}H_{12}O_2$ .

1 - Methyl - 4 - [a - amino -  $\ddot{a}$ thyliden] - 2 -  $\ddot{a}$ thylon -  $\ddot{a}$ thylo  $C_{11}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot C(NH_2) : C < CH : C(CO \cdot CH_3) > C \cdot CH_3 \text{ oder 5-Amino-1-methyl-2.4-}$ CO · CH<sub>a</sub>

3. Aminoderivate des ms-Benzyl-acetylacetons  $C_{12}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2$  $CH(CO \cdot CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 689).

 $ms-[a-Anilino-benzyl]-acetylaeeton \ C_{18}H_{19}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$ bezw. desmotrope Formen.

bezw. desmotrope Formen.

a) Präparat vom Schmelzpunkt 113°. B. Aus ms-Benzal-acetylaceton (Bd. VII, S. 706) und Anilin (Ruhemann, Watson, Soc. 85, 466). — Nadeln (aus Alkohol). F: 113°. — Zersetzt sich beim Erhitzen in Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Acetylaceton.

b) Präparat vom Schmelzpunkt 109°. B. Aus Acetylaceton (Bd. I, S. 777) und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) bei Gegenwart einer Spur Natriumäthylat (Schiff, B. 31, 1393). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 109°. Gibt tief dunkelrote Eisenchloridreaktion.

c) Präparat vom Schmelzpunkt 103°. B. Durch Vermischen äquimolekularer Mengen Acetylaceton und Benzalanilin (Schiff, B. 31, 1393). — F: 103°. Ätherisches FeCl3 färht die Benzoldsung intensiv rot

färbt die Benzollösung intensiv rot.

- d) Präparat vom Schmelzpunkt 83—84°. B. Durch Zufügen einiger Tropfen Piperidin zu einem äquimolekularen Gemisch von Acetylaceton und Benzalanilin (Schiff, B. 31, 1392). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 83—84°. Ätherisches FeCl<sub>3</sub> rötet die Benzollösung schwach.
- ms [a (3 Chlor anilino) benzyl] acetylaceton  $C_{18}H_{18}O_{2}NCl = C_{6}H_{5} \cdot CH(NH \cdot C_{6}H_{4}Cl) \cdot CH(CO \cdot CH_{3})_{2}$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Chlor-anilin und ms-Benzal-acetylaceton in Alkohel (Ruhemann, Watson, Soc. 85, 1175). Nadeln. F: 93—94°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, ziemlich in Äther.
- ms [a (4 Chlor anilino) benzyl] acetylaceton  $C_{18}H_{18}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot Cl) \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus 4-Chlor-anilin und ms-Benzalacetylaceton in Alkohol (R., W., Soc. 85, 1175). Prismen. F: 99°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther.
- ms-[a-m-Toluidino-benzyl]-acetylaceton  $C_{19}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus m-Toluidin und ms-Benzal-acetylaceton (R., W., Soc. 85, 1174). Nadeln. F: 99—100°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, ziemlich in Äther.
- ms [a-p-Toluidino benzyl] acetylaceton  $C_{19}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus p-Toluidin und ms-Benzal-acetylaceton (R., W., Soc. 85, 1174). Nadeln (aus Alkohol). F: 96°. Zerfällt bei der Destillation im Vakuum in Acetylaceton und Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910).
- ms-[a-( $\beta$ -Naphthylamino)-benzyl]-acetylaceton  $C_{22}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus  $\beta$ -Naphthylamin und ms-Benzal-acetylaceton in Alkohol (R., W., Soc. 85, 1175). Nadeln. F: 114°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

#### e) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ .

#### Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{12}H_{12}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivat des ms-Benzal-acetylacetons  $C_{12}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH:C(CO\cdot CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 706).
- ms-[4-Dimethylamino-benzal]-acetylaceton  $C_{14}H_{17}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_5H_4\cdot CH:C(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Erwärmen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) und Acetylaceton (Bd. I, S. 777) auf dem Wasserbade unter Zusatz einiger Tropfen Piperidin (Sachs, Steinert, B. 37, 1744). Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 95°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 2. Aminoderivat des a-Äthyliden-a-benzoyl-acetons  $C_{12}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CO\cdot CH_3)$ :  $CH\cdot CH_3$ .
- $\alpha$  [ $\alpha$  Anilino äthyliden]  $\alpha$  benzoyl aceton  $C_{13}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{C(CO} \cdot \mathrm{CH}_3) : \mathrm{C(CH}_3) \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C_6H_5} \quad \mathrm{ist} \quad \mathrm{desmotrop} \quad \mathrm{mit} \quad \mathrm{Diacetylbenzoylmethan} \cdot \mathrm{monoanil} \quad \mathrm{C_6H_5} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}_3) \cdot \mathrm{C(CH}_3) : \mathrm{N} \cdot \mathrm{C_6H_5}, \quad \mathrm{Bd}. \quad \mathrm{XII}, \quad \mathrm{S.} \quad 212.$

# f) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_{10}H_6O_2$ .
  - 1. Aminoderivate des Naphthochinons-(1.2)  $C_{10}H_6O_2$  (Bd. VII, S. 709).
- 3-Acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{12}H_9O_3N = C_6H_4$   $CH=C\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$  B. Durch Oxydation von 3-Acetamino-1.2-dioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 803) mit schwefelsaurer  $Na_2Cr_2O_7$ -Lösung unter Kühlung (Kehmann, Zimmerli, B. 31, 2406). Dunkelbraunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 214—216°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol und Eisessig mit dunkelblutroter Farbe. Reagiert mit  $NH_3$  und Monoaminen leicht unter Ersatz des Wasserstoffatoms in Stellung 4.
  - 4-Chlor-8-acetamino-naphthochinon-(1.2) C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NCl=C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CCl: C·NH·CO·CH<sub>3</sub>.

    Durch Fine schwefelengen Chrometureläung auf des eus 2 Acetamino naphthochinon-(1.2) C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NCl=C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CCl: C·NH·CO·CH<sub>3</sub>.
- B. Durch Einw. schwefelsaurer Chromsäurelösung auf das aus 3-Acetamino-naphthochinon-(1,2) und konz. Salzsäure in Eisessig entstehende Additionsprodukt (Kehrmann,

156

ZIMMERLI, B. 31, 2407). — Granatrote Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei ca. 170° unter Zersetzung. — Wird von warmer, verdünnter Natronlauge mit blutroter Farbe gelöst. Auf Säurezusatz wird diese Lösung goldgelb und scheidet 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 260) ab.

- des-
- 4-Amino-naphthochinon-(1.2)-imid-(2)  $C_{10}H_8ON_2 = C_6H_4$   $COC:NH_2:CH$ motrop mit 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 161.
- $\textbf{4-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)} \quad C_{10}H_8O_2N_2 = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} C'(:N\cdot OH)\cdot CO\\ C(NH_9)==CH \end{array}} \quad \text{ist dessential}$
- motrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4)-oxim-(1), Bd. VIII, S. 304. 4-Anilino-naphthochinon-(1.2)  $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_4$  CO CO ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4), Bd. XII, S. 223.
- **4-[4-Brom-anilino]-naphthochinon-(1.2)**  $C_{16}H_{10}O_2NBr = C_6H_4 CO$   $C(NH \cdot C_6H_4Br) \cdot CH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-brom-anil]-(4), Bd. XII, S. 642.
  - 4-Anilino-naphthochinon-(1.2)-anil-(2) CoaHisONo ==
- S. 163.
- 4 [4 Chlor anilino] naphthochinon (1.2) [4 chlor anil] (2)  $C_{22}H_{14}ON_2Cl_2 =$  $\begin{array}{c} \text{CO} & \text{C:N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \text{Cl} \\ \text{C(NH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \text{Cl}) : \text{CH} \end{array} \text{ ist desmotrop mit 2-[4-Chlor-anilino]-naphthochinon-(1.4)-}$ [4-chlor-anil] (4), (S. 164).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-[4-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.2)-[4-nitro-anil]-(2)} & C_{22}H_{14}O_5N_4 = \\ \hline & CO & -C:N\cdot C_6H_4\cdot NO_2 \\ \hline & C(NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2):CH & \text{ist desmotrop mit 2-[4-Nitro-anilino]-naphthochinol-constraint} \\ \end{array}$ chinon-(1.4)-[4-nitro-anil]-(4), S. 165.
- **4-Anilino-naphthochinon-(1.2)-dianil**  $C_{28}H_{21}N_3 = C_6H_4$   $C(:N \cdot C_6H_5) \cdot C:N \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-dianil, S. 165.
- $\textbf{4-\ddot{A}thylanilino-naphthochinon-(1.2)} \ C_{18}H_{15}O_{2}N = C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{array}{c} CO \\ C[N(C_{2}H_{5})\cdot C_{6}H_{5}] : CH} \\ \end{array}$ Durch Erhitzen von  $\beta$ -Naphthochinon (Bd. VII, S. 709) mit Äthylanilin und Alkohol (Els-Bach, B. 15, 691). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 165°. Unlöslich in verdümter, kalter Natronlauge. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Ammoniak, aber nicht durch Wasser gefällt. — Zerfällt leicht beim Kochen mit verd. Salzsäure in Oxynaphthochinon (Bd. VIII, S. 300) und Äthylanilin.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-o-Toluidino-naphthochinon-(1.2)} & C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4 \\ \hline & C_{(NH+C_6H_4+CH_3):CH} \\ \text{desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[o-tolylimid]-(4), Bd. XII, S. 790.} \end{array}$
- $\textbf{4-p-Toluidino-naphthochinon-(1.2)} \quad C_{17}H_{13}O_2N \ = \ C_6H_4 \underbrace{CO, \qquad CO, \qquad CO}_{C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) : \dot{C}H}_{C(NH desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[p-tolylimid]-(4), Bd. XII, S. 917.

- $\begin{array}{ll} \textbf{4-p-Toluidino-naphthochinon-(1.2)-bis-p-tolylimid} & C_{31}H_{27}N_3 = \\ C_cH_4\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot C: N\cdot C_6H_4\cdot CH_3 & \text{ist desmotrop mit 2-p-Toluidino-naphthochinon-(1.4)-bis-p-tolylimid, S. 166.} \end{array}$
- 4 a Naphthylamino naphthochinon (1.2) [a naphthylimid] (2)  $C_{30}H_{20}ON_2 = C_8H_4$  CO  $C: N \cdot C_{10}H_7$  ist desmotrop mit 2-a-Naphthylamino-naphthochinon-(1.4)-[a-naphthylimid]-(4), S. 166.
- 4-β-Naphthylamino-naphthochinon-(1.2)-[β-naphthylimid]-(2)  $C_{30}H_{20}ON_2 = C_6H_4$   $CO C: N \cdot C_{10}H_7$ ist desmotrop mit 2-β-Naphthylamino-naphthochinon-(1.4)[β-naphthylimid]-(4) S. 166.
- 4 [7 Oxy naphthyl (2) amino] naphthochinon (1.2)  $C_{20}H_{13}O_3N = C_6H_4$  CO ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[7-oxy-naphthyl-(2)-imid]-(4), Bd. XIII, S. 685.
- 4 Acetamino naphthochinon (1.2)  $C_{12}H_9O_3N = C_6H_4CO\cdot CH_3$ : ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4), Bd. VIII, S. 303.
- **3-Chlor-4-amino-naphthochinon-(1.2)**  $C_{10}H_0O_2NCl = C_0H_4 \stackrel{CO----CO}{\subset (NH_2):Cl}$  ist desmotrop mit 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), Bd. VIII, S. 305.
- 3-Chlor-4-methylamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{11}H_5O_2NCl = C_0H_4$  CO  $C(NH \cdot CH_3)$ : CCl ist desmotrop mit 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-methylimid-(4), Bd. VIII, S. 305.
- 3 Brom 4 amino naphthochinon (1.2)  $C_{10}H_6O_2NBr = C_6H_4\frac{CO-CO}{C(NH_2):CBr}$  ist desmotrop mit 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), Bd. VIII, S. 307.

ist desmotrop mit 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4), Bd. XII, S. 225. 3-Nitro-4-anilino-naphthochinon-(1.2)  $C_{16}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4$  CO  $C(NH\cdot C_6H_5): \dot{C}\cdot NO_2$ ist desmotrop mit 3-Nitro-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4), Bd. XII, S. 225.

3 - Nitro - 4 - [4 - brom - anilino] - naphthochinon - (1.2)  $C_{16}H_9O_4N_2Br = CO - CO$  ist desmotrop mit 3-Nitro-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-brom-anil]-(4), Bd. XII, S. 642.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Nitro-4-anilino-naphthochinon-(1.2)-anil-(2)} & C_{22}H_{15}O_3N_3 = \\ C_6H_4 & CO & --- & C:N\cdot C_6H_5 \\ C(NH\cdot C_6H_5): \dot{C}\cdot NO_2 & \text{ist desmotrop mit } 3-Nitro-2-anilino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4), S. 171. \end{array}$ 

3 - Nitro - 4 - 0 - toluidino - naphthochinon - (1.2)  $C_{17}H_{12}O_4N_2 = C_6H_4 CO - CO$  ist desmotrop mit 3 - Nitro - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4) - [0-tolylimid]-(4), Bd. XII, 791.

3 - Nitro - 4 - p - toluidino - naphthochinon - (1.2)  $C_{17}H_{19}O_4N_2 = C_6H_4 \cdot CO - CO$  ist desmotrop mit 3 - Nitro - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4) - [p-tolylimid]-(4), Bd. XII, S. 918.

5-Dimethylamino - naphthochinon- (1.2) - oxim - (2) bezw. 2-Nitroso - 5-dimethylamino - naphthol - (1)  $C_{12}H_{12}O_2N_2$ , I. Formel I bezw. II. B. Durch Behandlung von 5-Dimethylamino - naphthol - (1) (Bd. XIII, S. 670) mit Natriumnitrit in Eisessig-Lösung unter Kühlung (Fussgänger, B. 35, 980). — Gelbe Nadeln (aus Äther). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und verd. Säuren. — Liefert beim Erhitzen mit a-Naphthylamin und Eisessig einen violetten Farbstoff, mit 3-Dimethylamino-phenol einen grünlichblauen Farbstoff.

5 - Acetamino - naphthochinon - (1.2)  $C_{12}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 1-Amino-5-acetamino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 687) in verdünnter, wäßriger Lösung mit einer Lösung von Kaliumdichromat in Schwefelsäure (Kehrmann, Denk, B. 33, 3298).

— Ziegelrote Nådelchen (aus Chloroform). Schmilzt bei 150—160° unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig und Benzol

I. 
$$CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \bigcirc \stackrel{Cl}{\longrightarrow} \stackrel{Cl}{\longrightarrow} \stackrel{Cl}{\longrightarrow} \stackrel{Cl}{\longrightarrow} \stackrel{C}{\longrightarrow} \stackrel{Cl}{\longrightarrow} \stackrel{C}{\longrightarrow} \stackrel$$

mit orangeroter Farbe; rotviolett löslich in konz. Schwefelsäure. — Liefert mit o-Phenylendiamin hellgelbe Nädelchen eines Azins, mit salzsaurem N-Phenyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 16) ein Gemisch der Verbindungen I und II (Syst. No. 3722).

5-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 1-Nitroso-5-acetamino-naphthol-(2)  $C_{12}H_{10}O_3N_2$ , Formel I bezw. II. B. Durch Zufügen von verdünnter Schwefelsäure

zu einer Lösung von 5-Acetamino-naphthol-(2)-natrium und  $1^{1}/_{4}$  der theoretischen Menge Natriumnitrit in Wasser, Lösen des ausfallenden Produkts durch Zutropfen von Natronlauge, erneutes Ansäuern und längeres Stehenlassen der Mischung (Kehrmann, Denk, B. 33,

3297). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). — Gibt beim Erwärmen mit o-Phenylendiamin in Eisessig das Acetamino-naphthophenazin, Formel III auf S. 158 (Syst. No. 3722) (ULLMANN, Heisler, B. 42, 4268). — Das Natriumsalz ist hellgrün gefärbt (K., D.).

6-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1 oder 2) bezw. 1 oder 2-Nitroso-6-aminonaphthol-(2 oder 1) C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, Formel I oder II bezw. III oder IV. B. Durch Kochen von 6-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-monoxim (s. u.) mit verd. Natronlauge (Kehrmann,

MATIS, B. 31, 2417). — Fällt aus der alkal. Lösung in roten Nädelchen aus, die sich binnen kurzer Zeit in gelbe Krystalle umwandeln. Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol), die sich bei 190° zersetzen. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Bildet mit verd. Mineralsäuren hellgelbe Salze, die von viel Wasser zerlegt werden.

6-Acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{12}H_9O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6(:O)_2$ . Zur Konstitution vgl. Kehemann, Ravinson, B. 32, 929. — B. Durch Oxydation von 1.6-Bis-acetamino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 687) mit  $Na_2Cr_2O_7$  in Eisessig (K., Matis, B. 31, 2414). — Dunkelrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 180°; konzentrierte Schwefelsäure löst mit schmutziggrüner, nach dem Verdünnen mit Wasser hellgrüner Farbe (K., M.). — Kondensiert sich mit salzsaurem N-Phenyl-o-phenylendiamin zu dem Acetamino-naphthophenazin-chlorphenylat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3722) (K., P..).

6-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1 oder 2) bezw. 1 oder 2-Nitroso-6-acetamino-naphthol-(2 oder 1)  $C_{12}H_{10}O_3N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(:O):N\cdot OH$  bezw.  $CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot NO$ . B. Durch Erhitzen von 6-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (s. o.) mit 1½-2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin in wäßr.-alkoh. Lösung (K., M., B. 31, 2416). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 230°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Essigsäure. Konzentrierte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe. — Natriumsalz. Goldgelbe Nadeln. Unlöslich in konz. Natronlauge.

7 - Acetamino - naphthochinon - (1.2)  $C_{12}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation des 1-Amino-7-acetamino-naphthols-(2) (Bd. XIII, S. 687) mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure (Kehrmann, Wolff, B. 33, 1540). — Fast schwarze, lange Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 2246 (Zers.); sehwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol und Eisessig mit blutroter Farbe; Lösung in konz. Schwefelsäure grün, auf Wasserzusatz gelbbraun (K., W., B. 33, 1540). — Gibt mit salzsaurem o-Phe-

nylendiamin das Acetamino-naphthophenazin der Formel I (Syst. No. 3722) (K., W., B. 33,

1541), mit salzsaurem N-Phenyl-o-phenylendiamin ein Gemisch des Chlorphenylats der Formel II mit wenig Chlorphenylat der Formel III (Syst. No. 3722) (K., W., B. 33, 1543).

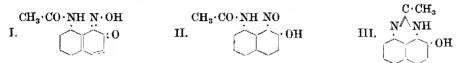
7-Acetamino - naphthochinon - (1.2)-I. HN CO OH oxim-(1) bezw. 1-Nitroso-7-acetamino-naphthol-(2)  $C_{12}H_{10}O_3N_2$ , Formel I bezw. II. B. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf 7-Acetamino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 685) (KEHBMANN, WOLFF, B. 33, 1538). — Gelbrote Blätter (aus Benzol). Zersetzt sich bei ca. 220°, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Essigsäure. Lösung in konz. Schwefel-

säure orangerot, in verd. Alkali grünlich-gelb. Aus der alkal. Lösung fällen verd. Säuren eine dunkelrote, krystallinische Form, welche sich langsam beim Stehen, rasch beim Aufkochen der Flüssigkeit in ein hellgelbes, krystallinisches Pulver verwandelt.

8-Amino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) bezw. 2 - Nitroso - 8 - amino - naphthol - (1)  $C_{10}H_8O_2N_9$ , Formel I bezw. II. B. Entsteht, wonn 8-Amino-naphthol - (1) (Bd. XIII, S. 672) in konzentrierter, stark salzsaurer alkoholischer

Lösung bei  $-8^{\circ}$  mit salpetriger Säure ragiert (Fichter, Gageur, B. 39, 3337). —  $C_{10}H_8O_2N_2 + HCl$ . Grüne Nädelchen (aus Alkohol + Benzol). Zersetzt sich noch nicht bei 250°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; schwer löslich in Benzol und Petroläther. Bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure entsteht salzsaures 2.8-Diaminonaphthol-(1) (Bd. XIII, S. 674).

8-Acetamino-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 1-Nitroso-8-acetamino-naphthol-(2)  $C_{12}H_{10}O_3N_2$ , Formel I bezw. II. B. Man versetzt 8-Acetamino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 686) in verdünnt-alkal. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und säuert mit



verd. Schwefelsäure an (Kehrmann, Engelke, B. 42, 351). — Goldgelbe Nädelchen (aus Wasser). F: 133—134° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser; ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe. — Liefert beim Behandeln mit Zinnehlorür und Salzsäure das Oxymethylperimidin der Formel III (Syst. No. 3512).

8-Acetamino-naphtho-chinon - (1.2?) - oxim - (2?) I. bezw. 2 (?)-Nitroso-8-acetamino - naphthol - (1) C1-2H1003N2, Formel I bezw. II. B. Beim Behandeln des 8-Acetamino - naphthols-(1) (Bd. XIII, S. 672) mit salpetriger Säure (Fighter, Gageur, B. 39, 3332). — Braunrote Nadeln (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich bei 175—180°.

- $\begin{array}{lll} \textbf{3.4 Dianilino naphthochinon (1.2) dianil (?)} & C_{34}H_{26}N_4(?) = \\ C_6H_4 < & C(:N \cdot C_6H_5) \cdot C:N \cdot C_6H_5 \\ & C(NH \cdot C_6H_5) \cdot \dot{C} \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{array} \end{aligned} \\ (?) \quad \text{ist} \quad \text{desmotrop} \quad \text{mit} \quad 2.3 \text{- Dianilino-naphthochinon-(1.4)-dianil(?),} \quad S. \quad 172. \end{array}$
- 3.4-Bis- $\alpha$ -naphthylamino-naphthochinon-(1.2)-[ $\alpha$ -naphthylimid]-(2) (?)  $C_{40}H_{27}ON_3=C_8H_4$  CO ——C:N·C<sub>10</sub>H<sub>7</sub> (?) ist desmotrop mit 2.3-Bis- $\alpha$ -naphthylamino-naphthochinon-(1.4)-mono- $\alpha$ -naphthylimid (?), S. 172.
- 4 Amino 3 acetamino naphthochinon (1.2)  $C_{12}H_{10}O_3N_2 = C_6H_4 < C_0 C_0$  ist desmotrop mit 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 260.
- 4-Methylamino-3-acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{13}H_{12}O_3N_2 = C_{10}H_4(:O)_2(NH-CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$  ist desmotrop mit 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-methylimid-(4). S. 261
- **4 A**nilino **3 acetamino naphthochinon (1.2)**  $C_{13}H_{14}O_3N_2 = C_{10}H_4(:O)_2(NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$  ist desmotrop mit 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4), S. 261,
- 4.5 Diamino naphthochinon (1.2) imid (2)  $C_{10}H_0ON_3$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 172.  $H_2N$   $NH_2$

4-Anilino-6-acetamino-naphthochinon (1.2) 
$$C_{18}H_{14}O_3N_2$$
 (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 6-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-  $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$  in the control of the contro

4.7 - Diamino - naphthochinon - (1.2)  $C_{10}H_8O_2N_2$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 262.

4.7 - Diamino - naphthochinon - (1.2) - imid - (2) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>ON<sub>3</sub> (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 173.

4-Anilino-7-acetamino-naphthochinon - (1.2)  $C_{18}H_{14}O_3N_2$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 7-Acetamino - 2-oxy-naphthochinon - (1.4) anil-(4), S. 262.

4.8 - Diamino - naphthochinon - (1.2)  $C_{10}H_8O_2N_2$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 262.

48 - Diamino - naphthochinon - (1.2) - imid - (2)  $C_{10}H_3ON_3$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4), S. 173.

NH.

**4.8**-Bis-acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{14}H_{12}O_4N_2$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 8-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) acetimid-(4), S. 263.

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CO \cdot NH \ O} \\ & & \\ & & \\ \mathrm{NH \cdot CO \cdot CH_3} \end{array}$ 

2. Aminoderivate des Naphthochinons-(1.4)  $C_{10}H_6O_2$  (Bd. VII, S. 724).

Monoaminoderivate des Naphthochinons-(1,4),

2-Amino-naphthochinon-(1.4) und seine Derivate.

**2-A**mino-naphthochinon-(1.4)  $C_{10}H_7O_2N = C_6H_4 CO \cdot CH^2$ . B. Durch 1-stdg.

Erhitzen von 2-Acetamino-naphthochinon-(1.4) (S. 167) mit 20 Tln. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Meerson, B. 21, 2517). Beim Kochen von 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (s. u.) mit ammoniakhaltigem Wasser; man entfernt gleichzeitig gebildetes 2-Oxynaphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) durch Extraktion mit kalter verdünnter Natronlauge (Kehrmann, B. 27, 3338). Aus 3-Jod-2-amino-naphthochinon-(1.4) (S. 171) in Alkohol mit Zinnchlorür und Salzsäure (K., Mascroni, B. 28, 348). — Braune Blättchen oder granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 202—203° (K.; K., Ma.), 200° (Me.). Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Eisessig; unlöslich in verd. Alkalien (K.). — Mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 2-Amino-1.4-dioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 805) (K.). — C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Rötliche Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt (Me.).

thol"). B. Entsteht durch Einw. des Luftsauerstoffs auf eine mit Kalilauge übersättigte Lösung von salzsaurem 2.4-Diamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 674) (Martius, Griess, A. 184, 377). — Darst. Man reduziert 2.4-Dinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 617) mit Zinn und Salzsäure, fällt das gelöste Zinn durch Zinkstreifen und versetzt die abgegossene Lösung mit Eisenchlorid; das gefällte salzsaure 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) wird mit verd. Salzsäure gewaschen und dann durch Ammoniak zerlegt (Graebe, Ludwig, A. 154, 312). — Gelbe Krystalle (aus verdunstendem Alkohol). Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol (Graebe, Ludwig, Ludwig). — Mit Reduktionsmitteln (Schwefelwasserstoff, Schwefel-

ammonium, Natriumamalgam, Zinnehlorür, Eisen und Essigsäure, Zink und Schwefelsäure. Zinn und Salzsäure) entsteht 2.4-Diamino-naphthol-(1) (GRAEBE, L.). Durch Behandeln einer heißen wäßrigen Lösung des salzsauren Salzes mit Brom erhalt man 2-[β.β.β-Tribroma-imino-āthyl]-phenylglyoxylsāure (Bd. X, S. 817) und  $\beta.\beta$ -Dibrom-a.y-diketo-hydrinden (Bd. VII, S. 698) (Kronfeld, B. 17, 716; Zincke, Gerland, B. 20, 3216). Beim Kochen mit Wasser oder wasserhaltigem Alkohol entsteht 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) (Ma., Gri.), beim Kochen mit ammoniakhaltigem Wasser außerdem 2-Aminonaphthochinon-(1.4) (Kehrmann, B. 27, 3338; vgl. Graebe, L.). Erhitzen mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure im Druckrohr auf 1200 (GRAEBE, L.) oder Eintragen des salzsauren Salzes in siedende mäßig konzentrierte Sodalösung führt zu 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) (Diehl, Merz, B. 11, 1315). Das salzsaure Salz liefert mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat ein Gemisch von 2-Acetamino-naphthochinon-(1.4) (S. 167) und 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) (bezw. 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2), Bd. VIII, S. 303) (Ke., B. 27, 3346). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Anilin wird 2-Anilinonaphthochinon-(1.4)-anil-(4) (S. 163) gebildet (Goës, B. 13, 124). —  $C_{10}H_8ON_2 + HCl$  (Graebe, L.). Im durchfallenden Licht dunkelrote, im auffallenden grün metallglänzende Säulen und Tafeln. Monoklin prismatisch (GROTH, A. 154, 315; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 392). Leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol, schwer in verdünnter, fast unlöslich in starker Salzsaure (Graebe, L.). —  $C_{10}H_8ON_2 + H_2CrO_4$ . Rote Nadeln; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Graebe, L.). —  $C_{10}H_8ON_2 + H_2CrO_4$ . Rote Nadeln; bei 12,5° löslich in 767 Tln. Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (Diehl, Merz, B. 11, 1316). —  $2C_{10}H_8ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Rote Nadeln; schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (Graebe, L.).

2-Amino-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-3-amino-naphthol-(1)

C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> C(:N·OH)·C·NH<sub>2</sub> bezw. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> C(OH):CH

alkoh. Suspension von 2-Amino-naphthochinon-(1.4) mit 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin, dann mit Natronlauge bis zur stark alkalischen Reaktion und säuert nach einer Stunde mit verd. Essigsäure an (KEHRMANN, HERTZ, B. 29, 1418). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 220—230°. — Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol entsteht 4-Amino-1.3-dioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 804).

 $\textbf{2-Methylamino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{11}H_{\mathfrak{g}}O_{2}N \ = \ C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot CH_{3} \\ CO \cdot CH \end{array}}_{}.$ 

versetzt eine alkoh. Lösung von α-Naphthochinon (Bd. VII, S. 724) mit einer überschüssigen, durch Essigsäure neutralisierten Lösung von Methylamin, verdunstet nahezu zur Trockne, gibt Wasser hinzu, löst den Niederschlag in Alkohol und behandelt die Lösung mit Tierkohle (PLIMPTON, Soc. 37, 640). — Rote Nadeln. F: 232° (P.), 225° (ZINCKE, B. 12, 1646). Leicht löslich in Alkohol (P.),

2 - Dimethylamino - naphthochinon - (1.4)  $C_{12}H_{11}O_2N = C_6H_4\frac{\text{CO}\cdot\text{C}\cdot\text{N}(\text{CH}_3)_2}{\text{CO}\cdot\text{CH}}$ 

Durch Stehenlassen einer alkoh. Lösung von a-Naphthochinon mit essigsaurem Dimethylamin an der Luft (Plimpton, Soc. 37, 642). — Rote Nadeln. F: 1180.

 $\textbf{2-\ddot{A}thylamino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{12}H_{11}O_{2}N \ = \ C_{6}H_{4} < \begin{matrix} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{2}H_{5} \\ CO \cdot CH \end{matrix}. \quad \textit{B}.$ 

a-Naphthochinon in Alkohol mit essigsaurem Äthylamin (PLIMPTON, Soc. 37, 640). — Orangefarbene Nadeln. F: 139—140° (ZINCKE, B. 12, 1646; P.). Sublimiert unzersetzt (P.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehr wenig in Petroläther (P.).

 $\label{eq:coch} \textbf{2-Anilino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{16}H_{11}O_2N \ = \ C_6H_4 < \begin{matrix} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ CO \cdot CH \end{matrix}.$ Man er-

wärmt a-Naphthochinon mit überschüssigem Anilin in Alkohol kurze Zeit auf dem Wasserbad und versetzt dann mit verd. Essigsäure (ZINCKE, B. 12, 1645; PLIMPTON, Soc. 37, 635). Aus 1.4-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 979) und Anilin in Alkohol beim Stehen an der Luft Aus 1.4-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 979) und Anilin in Alkohol beim Stehen an der Luit (Z., B. 12, 1646). Durch kurzes Kochen von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) mit essigsaurem Anilin und Eisessig (Liebermann, B. 14, 1666; L., Jacobson, A. 211, 82). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (Bd. XII, S. 223) bei längerem Kochen mit Eisessig (Z., B. 14, 1494), wobei als Zwischenprodukt 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) auftritt (L.; L., J.). Neben 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (S. 163) beim Erhitzen der O-Alkylderivate des 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anils-(4) (Bd. XII, S. 225) mit Essigsäure (Z., B. 15, 283). Bei kurzem Kochen von 3-Jod-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 307) mit Anilin alkoholischer oder essigsaurer Lösung (Kermann, Massyon, R. 98, 248). Aus Anilin in alkoholischer oder essigsaurer Lösung (Kehrmann, Mascioni, B. 28, 348). Aus Anilin und 3.4-Dioxy-1.2-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Bd. VIII, S. 410) in Alkohol (Z., B. 25, 1178). Aus dem durch längeres Kochen von 1.3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 978) mit Anilin entstehenden, nicht näher beschriebenen 3-Anilino-naphthol-(1) beim Steben der alkal. Lösung an der Luft (FRIEDLÄNDER, RÜDT, B. 29, 1612). Bei der Oxydation von 4-Amino-anilino-naphthol-(1)-äthyläther (Bd. XIII, S. 675) mit verd. Salpetersäure oder mit Eisenchlorid in Eisessig + Salzsäure (Witt, Schmidt, B. 25, 1015). Aus 4-Benzolazo-naphthol-(1) Syst. No. 2119) bei 8—10-stdg. Kochen mit Eisessig (O. FISCHER, Hepp, B. 25, 2732). Aus 4-Benzolazo-1-anilino-naphthalin (Syst. No. 2180) beim Erhitzen mit 80% ojer Essigsäure auf 130% im Druckrohr (O. F., H.). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 190—191% (Z., B. 12, 1645; P.); sublimiert bei höherer Temperatur unzersetzt in roten Nädelchen (Z., B. 12, 1645). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Äther, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther (P.). Mit carminroter Farbe löslich in kalten wäßrigen Alkalien (L.), mit purpurroter Farbe löslich in alkoh. Kalilauge (Z., B. 12, 1645; P.). — Beim Erhitzen mit Zink und Salzsäure in Alkohol entsteht 1.4-Dioxy-naphthalin (Z., B. 12, 1646). Wird beim Erhitzen mit verd. Natronlauge (L.; L., J.) oder mit alkoh. Schwefelsäure in 2-Oxynaphthochinon-(1.4) und Anilin gespalten. Reagiert nicht mit Essigsäureanhydrid, Acetylchlorid (Z., B. 12, 1645) oder Benzoesäureanhydrid (P.). Verändert sich nicht beim Erhitzen mit Anilin in Alkohol auf 200% (P.).

 $\textbf{2-[4-Brom-anilino]-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{16}H_{10}O_{2}NBr = C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{8}H_{4}Br \\ CO \cdot \dot{C}H \end{array}}_{}$ 

B. Durch Einw. von 4-Brom-anilin auf a-Naphthochinon oder auf 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) (Baltzer, B. 14, 1902). Aus 3-Brom-2-[4-brom-anilino]-naphthochinon-(1.4) (S. 171) mit alkoh. Kali (B.). — Rote Nadeln (aus Eisessig oder Toluol). F: 266—269°. — Zerfällt durch Alkalien oder Säuren in 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) und 4-Brom-anilin.

 $\textbf{2-[2-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{16}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} \text{CO}\cdot\text{C}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6H_4\cdot\text{NO}_2\\ \text{CO}\cdot\text{CH} \end{array}}_{\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}}.$ 

B. Bei 4-stdg. Erhitzen von α-Naphthochinon mit 2-Nitro-anilin und wenig Eisessig auf  $120^{\circ}$  (Leicester, B. 23, 2797). — Strohgelbe Krystalle (aus Alkohol). Orangefarben löslich in heißem Alkohol. — Gibt mit alkoh. Schwefelammonium die Verbindung  $C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot N$   $C_6H_4$  (Syst. No. 3601).

2-[3-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_{10}O_4N_2=C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ 

B. Durch längeres Kochen von α-Naphthochinon mit 3-Nitro-anilin und Alkohol (Baltzer, B. 14, 1904). — Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 270°. Schwer löslich in Alkohol.

 $\textbf{2-[4-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{16}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2 \\ CO \cdot CH \end{array}}_{}.$ 

B. Aus 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) in Alkohol mit rauchender Salpetersäure oder mit salpetriger Säure (Baltzer, B. 14, 1904). Aus α-Naphthochinon und 4-Nitro-anilin in Alkohol bei längerem Kochen, besser durch Erhitzen im geschlossenen Rohr (B.). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) und 4-Nitro-anilin in Eisessig (B.). — Rote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 270°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in heißem Toluol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure, durch Wasser unverändert wieder fällbar. — Beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelammonium entsteht 2-[4-Amino-anilino]-naphthochinon-(1.4). Wird beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure langsam zerlegt in 2-Oxynaphthochinon-(1.4) und 4-Nitro-anilin.

2-Anilino-naphthochinon - (1.4) - anil - (4) bezw. 4 - Anilino - naphthochinon - (1.2) - anil - (2)  $C_{22}H_{16}ON_2 = C_6H_4$  C(:N·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>) CH bezw.  $C_6H_4$  C(:N·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>) CH (,,Naphthochinondianilid"). B. Aus Nitrosobenzol (Bd. V, S. 230) in eiskaltem Aceton

("Naphthochinondianilid"). B. Aus Nitrosobenzol (Bd. V, S. 230) in eiskaltem Aceton und α-Naphthol (Bd. VI, S. 596) in acetonhaltiger wäßriger Natronlauge (A. Euler, H. Euler, B. 39, 1042). Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 614) mit ca. 3 Tln. Anilin bis nahe zum Sieden (Meldola, Soc. 45, 156). Durch Einw. von Anilin auf das aus α-Naphthol durch Einw. von Chlor entstehende Trichloroxonaphthalindihydrid (Bd. VII, S. 387) (ZINCKE, KEGEL, B. 21, 1039). Beim Kochen von β-Naphthochinon (Bd. VII, S. 709) mit überschüssigem Anilin in Alkohol (Z., B. 15, 481). Aus Naphthochinon-(1.2)-chlorimid-(2) (Bd. VII, S. 712) oder aus Naphthochinon-(1.4)-monochlorimid (Bd. VII, S. 726) mit Anilin in warmem Alkohol (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, B. 27, 243). Durch Erhitzen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) oder von Naphthochinon-(1.4)-monoxim (Bd. VII, S. 727) oder von Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 717) mit Anilin in Eisessig (Brömme, B. 21, 393). Durch ½-stdg. Erwärmen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)

(Bd. VII, S. 715) mit Anilin in Eisessig (Fuchs, B. 8, 1023; Brömme, B. 21, 393). Aus 2-Athoxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 302) beim Erhitzen mit Anilin in essigsaurer Lösung (Z., B. 14, 1900 Anm. 3). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) beim Erhitzen mit Anilin in essigsaurer Lösung (Z., B. 15, 481). Aus 3.4-Dioxy-1.2-dioxonaphthalin-tetrahydrid-(1.2,3.4) (Bd. VIII, S. 410) und Anilin in Eisessig (Z., B. 25, 1178). Neben 2.2'-Dianilino-dinaphthyl-(1.1')-dichinon-(3.4; 3'.4')-dianil-(4.4') (S. 232) beim Erhitzen von Dinaphthyl-(1.1')-dichinon-(3.4; 3'.4') (Bd. VII, S. 901) mit Anilin und wenig Alkohol (Korn, B. 17, 3023). Aus dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Eisessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Ericessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen mit Anilin in Ericessig der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen erick der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 232) danak Erhitzen erick der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. S. 330) durch Erhitzen mit Anilin in Eisessig oder mit Anilin und salzsaurem Anilin auf ca. 120° (BÖNIGER, B. 27, 28). Aus dem Anilinsalz der Naphthoehinon-(1.4)-oxim-(4)-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 334) beim Erhitzen mit Anilin im Druckrohr auf 130—140° (CONRAD. W. FISCHER, A. 273, 113). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (Bd. XII, S. 223) beim Erhitzen mit Anilin in essigsaurer Lösung (Z., B. 15, 481). Neben 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) (S. 162) aus den O-Alkylderivaten des 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anils-(4) (Bd. XII, S. 225) beim Erhitzen mit Essigsäure (Z., B. 15, 283), glatt beim Erhitzen mit Anilin (Z., B. 15, 481). Aus salzsaurem Naphthochinon-(1.4)-anil-oxim (Bd. XII, S. 210) beim Erhitzen mit Anilin in 50% iger Essigsäure (O. Fischer, Hepp, A. 256, 234). Durch Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 161) mit ca. 2 Mol.-Gew. Anilin auf 100—130° (Goës, B. 13, 124). Aus 4-Benzolazo-naphthol-(1) (Syst. No. 2119) mit Anilin und salzsaurem Anilin bei 100° (O. F1., H., B. 21, 679; A. 256, 234). Durch Erhitzen des (nicht näher beschriebenen) 4-[4-Chlor-benzolazo]-naphthols-(1) mit Anilin (O. FI., H., B. 21, 681). Durch Erhitzen von 4-Benzolazo-1-amino-naphthalin (Syst. No. 2180), 4-Benzolazo-1-äthylamino-naphthalin (Syst. No. 2180) oder 4-Benzolazo-1-anilino-naphthalin (Syst. No. 2180) mit Anilin und salzsaurem Anilin in 50%/giger Essigsäure (O. Fr., H., A. 256, 234).

Durch Einw. von Anilin auf Diketotetrahydronaphthylenoxyd  $C_0H_4$   $CO \cdot CH$  O (Syst. No. 2480) in Eisessig (Z., B. 25, 3607).

Rote metallglänzende Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 1820 (Goïs, B. 13, 124), 180—181° (Fuchs, B. 8, 1024), 179—180° (Zincke, B. 15, 482). In kleinen Mengen unzersetzt sublimierbar (BRÖMME, B. 21, 393). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol (G.), leichter in heißem Alkohol, ferner in Benzol und Toluol (Z., B. 15, 482), Ligroin. Aceton, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Anilin (Br.). In Äther nach A. EULER, H. EULER (B. 39, 1042) unlöslich, nach Br. löslich, nach G. sehr leicht löslich. Unlöslich in verdünnten, leicht löslich in konz. Säuren mit violetter Farbe (Br.). Die fuchsinrote Lösung in Eisessig wird beim Kochen orange (MELDOLA, Soc. 45, 157); beim Verdünnen mit Wasser scheidet sich die Verbindung zum größten Teil wieder aus (Z., B. 15, 482). Dunkelviolett löslich in konz. Schwefelsäure; beim Erhitzen wird die Lösung braun (Br.). Unlöslich in wäßr. Alkalien (Br.). Wird durch Kochen mit Alkalien nicht verändert (Z., B. 15, 483). — Gibt in alkoh. Lösung mit Zinkstaub eine Küpe; mit Zinkstaub und einem Gemisch von Eisessig, Schwefelsäure und Wasser entstehen Anilin und Naphthalin (O. Fl., H., B. 21, 680). Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2-[4-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4)-[4-nitro-anil]-(4) (S. 165) (Br.). Erhitzen mit alkoh. Salzsäure auf 150° führt zur Bildung von 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) und Anilin; bei 180° entsteht 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Br.). Beim Erhitzen mit alkoholisch-wäßriger Schwefelsäure im Druckrohr auf 115—120° entsteht 2-Oxy-naphthochinon (1.4) (O. Fi., H., B. 21, 680). Beim Erhitzen von Anilinonaphthochinonanil mit Anilin und dessen salzsaurem Salz auf 130-160° entsteht Phenylrosindulin (Syst. No. 3722) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 45370; Frdl. 2, 203; O. Fr., H., B. 21, 2621; A. 256, 235).

C<sub>22</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> + HCl. Goldgrüne glänzende Krystalle oder Blättchen; sehr leicht löslich in Alkohol mit tiefvioletter Farbe; wird durch Wasser zersetzt (Z., B. 15, 483). — C<sub>22</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> + HI. Schwarze Nädelchen (aus Alkohol); sehr beständig (Z., B. 15, 483). — Nitrat. Schwarzbraune Blättchen; löslich in Alkohol, kaum löslich in salpetersäurehaltigem Wasser Z., B. 15, 483). —  $C_{22}H_{16}ON_2 + H_2SO_4$ . Rotbraune metallglänzende Krystalle (aus Alkohol); wird durch Wasser langsam zersetzt (Z., B. 15, 483). —  $2C_{22}H_{16}ON_2 + 2HCl + ZnCl_2$ . Schwarzgrüne Blättchen oder Krystalle; löslich in Alkohol unter Zersetzung (Z., B. 15, 483). —  $2C_{22}H_{16}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Nädelchen; unlöslich in Alkohol (Z., B. 15, 483); violettes Krystallpulver (Br.).

2 - [4 - Chlor - anilino] - naphthochinon - (1.4) - [4 - chlor - anil] - (4) bezw. 4-[4-Chlor-

anilino] - naphthochinon - (1.2) - [4 - chlor - anil] - (2)  $C_{22}H_{14}ON_2Cl_2 = C_6H_4Cl - C_6$ 

thochinon (1.2) - oxim (1) (Bd. VII, S. 712) oder aus Naphthochinon (1.4) - monoxim (Bd. VII, S. 727) mit 4-Chlor-anilin und salzsaurem 4-Chlor-anilin auf dem Wasserbad (O. FISCHER, HEPP, B. 21, 681). Entsteht auch aus 4-Benzolazo-naphthol-(1) (Syst. No. 2119)

und 4-Chlor-anilin (O. F., H.). — Nadeln. F: 217—218°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in siedendem Benzol.

2 - [4 - Brom - anilino] - naphthochinon - (1.4) - [4 - brom - anil] - (4) bezw. 4-[4-Bromanilino] - naphthochinon - (1.2) - [4 - brom - anil] - (2)  $C_{22}H_{14}ON_2Br_2 = C_6H_4$  CO — C: N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Br bezw. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO — C: N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Br Br. B. Aus Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) oder aus Naphthochinon-(1.4)-monoxim

(Bd. VII, S. 727) mit 4-Brom-anilin und salzsaurem 4-Brom-anilin auf dem Wasserbad (O. FISCHER, HEPP, B. 21, 681). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 235°. Außerst schwer löslich in Alkohol, leichter in kochendem Benzol.

2 - [4 - Nitro - anilino] - naphthochinon - (1.4) - [4 - nitro - anil] - (4) bezw. 4-[4-Nitro-2-[4-N10ro-aniino] -naphthochinon -(1.2) - [4-nitro-anii] -(2)  $C_{22}H_{14}O_{5}N_{4} =$ aniiino] -naphthochinon - (1.2) - [4-nitro-anii] - (2)  $C_{22}H_{14}O_{5}N_{4} =$   $C_{6}H_{4} = CO - C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$ bezw.  $C_{6}H_{4} = CO - C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2} \cdot CH$   $C(:N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}) \cdot CH$  $C_6H_4$   $C(: N \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH$ B. Aus Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) oder aus Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)

(Bd. VII, S. 715) oder aus Naphthochinon-(1.4)-monoxim (Bd. VII, S. 727) durch Erhitzen mit 4-Nitro-anilin in essigsaurer Lösung (Brömme, B. 21, 394). Beim Eintragen von 2-Anilinonaphthochinon-(1.4)-anil-(4) in Salpeterschwefelsäure (B.). - F: 143°. Sehr schwer löslich in Alkohol. Löslich in Natronlauge mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe,

2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-dianil bezw. 4-Anilino-naphthochinon-(1.2)-dianil  $\binom{C(:N\cdot C_6H_5)\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_5}{C(:N\cdot C_6H_5)\cdot CH}$  bezw.  $\binom{C(:N\cdot C_6H_5)\cdot C:N\cdot C_6H_5}{C(:N\cdot C_6H_5)\cdot CH}$ . B. Aus 1.2.4-Trianilino-naphthalin (Bd. XIII, S. 304) in Benzol mit gelbem Quecksilberoxyd (O. Fischer, Hepp, A. 256, 252; 262, 246). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) (Bd. VIII, S. 717) mit 2 Tln. salzsaurem a-Naphthylina and 40 Tln. Anilino and 400% oder von salzsaurem a-Naphthylina and 40 Tln. Anilino and 400% oder von salzsaurem a-Naphthylina and 40 Tln. Anilino and 400% oder von salzsaurem a-Naphthylina and 40 Tln. Anilino and 400% oder von salzsaurem a-Naphthylina and 40 Tln. Anilino and 400% oder von salzsaurem a-Naphthylina and 400% oder von salzs amin und 10 Tln. Anilin auf 100° oder von salzsaurem 4-Benzolazo-1-anilino-naphthalin (Syst. No. 2180) in Phenol auf 120—150° (O. Fr., H., A. 272, 334, 339, 346). — Orangegelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 159°; krystallisiert aus Alkohol mit ½ Mol C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O in orangeroten Prismen, die bei 142—143° schmelzen (O. F., H., A. 272, 347). — Wird von Zinkstaub + Essigsäure zu 1.2.4-Trianilino-naphthalin reduziert (O. F., H., A. 262, 247).

2-Äthylanilino-naphthochinon-(1.4)  $C_{18}H_{15}O_2N = C_6H_4\frac{CO\cdot C\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_5}{CO\cdot CH}$ 

Durch Erhitzen von 2 Tln. Naphthochinon-(1.4) mit 3 Tln. Äthylanilin und 5 Tln. Eisessig (Elsbach, B. 15, 1810). — Dunkelvjolette Nadeln (aus Alkohol). F: 155°, Unlöslich in Wasser; in Ather mit rosa, in Alkohol und Eisessig mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich. Unlöslich in verd. Natronlauge; wird beim Kochen mit konz. Natronlauge nur langsam zersetzt. Schwache Base. —  $C_{18}H_{15}O_2N + HCl$ . Hellgelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 225—230°. Unlöslich in Äther; wird durch Wasser und Alkohol zersetzt.

 $\textbf{2-o-Toluidino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4 \underbrace{\begin{matrix} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ CO \cdot CH \end{matrix}}_{}.$ 

Durch kurzes Erhitzen von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) mit o-Toluidin in wenig Alkohol (Elsbach, B. 15, 689). — Hellrote Nadeln (aus Alkohol). F: 140—142°. Unlöslich in Alkalien.

**2-p-Toluidino-naphthochinon-(1.4)**  $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4CO\cdot CH$ 

Durch kurzes Erhitzen von Naphthochinon-(1.4) mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. p-Toluidin in Alkohol (Zincke, B. 12, 1646; Plimiton, Soc. 37, 638). Durch Erhitzen von 2-Oxynaphthochinon (1.4) mit p-Toluidin in Alkohol oder in Eisessig (Elsbach, B. 15, 688). Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[p-tolylimid]-(4) bezw. 4-p-Toluidino-naphthochinon-(1.2) (Bd. XII, S. 917) bei 2-stdg. Erhitzen mit Eisessig im geschlossenen Rohr auf 150° (E.). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 200° (Z.; P.), 202—203° (E.). Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge (E.); löslich in konz. Schwefelsäure mit Purpurfarbe (P.).

2 - [2 - Nitro - 4 - methyl - anilino] - naphthochinon - (1.4)  $C_{17}H_{12}O_4N_2 = CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$ R. Durch 4-stdg. Erbitgen von Naphthochinon B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Naphthochinon-(1.4) mit

3-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1000) in wenig Eisessig auf 120° (Leicester, B. 23, 2797). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). Mit braungelber Farbe löslich in Alkohol. -- Gibt mit alkoh. Schwefelammonium das Azin von nebenstehender Formel (Syst. No. 3601).

Krystallpulver (B.).

 $\mathbf{bezw.}\quad \mathbf{C_6H_4} \underbrace{\mathbf{CO} \quad \quad \mathbf{C:N}}_{\mathbf{C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) : CH}} \mathbf{C:N}$ naphthol-(1) (Bd. VI, S. 614) mit p-Toluidin (Meldola, Soc. 45, 159). Durch ½-stdg. Erwärmen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) (Bd. VII, S. 715) mit p-Toluidin in Eisessig (Fuchs, Naphthochinon-(1.4)-monoxim (Bd. VII, S. 727) mit p-Toluidin in Eisessig (Brömme, B. 21, 394). Aus 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 161) durch Erhitzen mit p-Toluidin auf 100—130° (Goës, B. 13, 125), besser durch Erhitzen mit überschüssigem p-Toluidin in Eisessig (Kronfeld, B. 17, 715). — Orangefarbene Nadeln oder rhomboederförmige Krystalle mit metallisch grünem Oberflächenreflex (aus Alkohol). F: 175° (M.), 177° (F.). 178° (K.), 183° (korr.) (B.). Leicht löslich in warmem Benzol und Toluol, unlöslich in Äther (K.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunstichig rotvioletter Farbe (F.). — C<sub>24</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> + HCl. Dunkles Krystallpulver mit cantharidengrünem Schimmer. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol mit violetter Farbe (B.). — Pikrat C<sub>24</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub>+C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>. Blaues

2-p-Toluidino-naphthochinon-(1.4)-bis-p-tolylimid bezw. 4-p-Toluidino-naph-

thochinon - (1.2) - bis - p - tolylimid  $C_{31}H_{27}N_3 = C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot N \cdot C_$ 

 $\textbf{2-Benzylamino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4 < \begin{matrix} CO \cdot C \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ CO \cdot CH \end{matrix} .$ 

Aus 2-Brom-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) und Benzylamin (Liebermann, Schlossberg, B. 32, 2102). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 156°.

2-[2.4.5-Trimethyl-anilino]-naphthochinon-(1.4)-[2.4.5-trimethyl-anil]-(4) bezw.

21, 395). — F: 181° (korr.).

 $2 - \alpha$  - Naphthylamino - naphthochinon - (1.4) -  $[\alpha$  - naphthylimid] - (4) 4 -  $\alpha$  - Naphthylamino - naphthochinon - (1.2) -  $[\alpha$  - naphthylimid] - (2)  $C_{30}H_{20}ON_2 = C_0H_4$  CO C NH· $C_{10}H_7$  bezw.  $C_6H_4$  C(NH· $C_{10}H_7$ )·CH 2.3-Bis- $\alpha$ -naphthylamino-naphthochinon-(1.4)-mono- $\alpha$ -naphthylamid(?) (S. 172) bei 6—7-stdg. Kochen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) mit 1Tl. salzsaurem a-Naphthylamin und 2 Tln. a-Naphthylamin in 50 Tln. Alkohol (O. FISCHER, HEPP, A. 272, 352). — Dunkelbraune, metallglänzende Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 237°. Mit grüner Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.

2 -  $\beta$  - Naphthylamino - naphthochinon - (1.4) - [ $\beta$  - naphthylimid] - (4) bezw. 4 -  $\beta$  - Naphthylamino - naphthochinon - (1.2) - [ $\beta$  - naphthylimid] - (2)  $C_{30}H_{20}ON_2 = C_0H_4$  CO — C:N·C<sub>10</sub>H<sub>7</sub> bezw.  $C_6H_4$  CO — C:N·C<sub>10</sub>H<sub>7</sub> B. Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-naphthol-(4) (Bd. VI, S. 614) mt  $\beta$ -Naphthylamin (Meldolla, Soc. Also Also be a superscript of the 45, 160). — Dunkelrote Nadeln (aus Chloroform). F: 246—247°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in heißem Toluol und Chloroform.

 $\textbf{2-[2-Oxy-anilino]-naphthochinon-(1.4)} \ C_{16}H_{11}O_{3}N = C_{6}H_{4} < \begin{matrix} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH \\ CO \cdot CH \end{matrix}.$ 

B. Bei der Kondensation von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) mit 2-Aminophenol (Bd. XIII, S. 354) in alkoh. Lösung (Kehrmann, B. 28, 354). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 187—188°. Unlöslich in Benzol. Löslich in Natronlauge mit grünlichgelber, beim Erhitzen blaugrüner Farbe.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[4-Nitro-2-oxy-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{16}H_{10}O_{5}N_{2} = \\ & C_{6}H_{4}\overset{CO\cdot C\cdot NH\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot OH}{CO\cdot CH} & B. & Aus \ 2\text{-Oxy-naphthochinon-(1.4)} \ und \ 5\text{-Nitro-2-amino-line} \end{array}$ 

phenol (Bd. XIII, S. 390) in 80°/₀iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2135). — Violette Blättchen (aus viel Eisessig). Zersetzt sich gegen 270°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht, unter teilweiser Zersetzung, in siedendem Nitrobenzol. Rotviolett löslich in konz. Schwefelsäure, durch Wasser unverandert fällbar. Rotviolett löslich in kalten Alkalien; spaltet sich beim Kochen in die Komponenten.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[5-Nitro-2-oxy-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{16}H_{10}O_5N_2 = \\ C_6H_4 & CO \cdot C+NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot OH \\ & CO \cdot CH & \\ \end{array}. \quad B. \quad Bei \quad 12\text{-stdg. Erhitzen} \quad \text{von} \quad 2\cdot Oxy\text{-naphthochinor-constraints} \\ & CO \cdot CH & \\ \end{array}$ 

non-(1.4) mit 4-Nitro-2-amino-phenol in 80% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (K., G., B. 30, 2132). — Rote Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 240%. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Benzol, ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol. Violett löslich in

fast unlöslich in Benzol, ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol. Violett löslich in konz. Schwefelsäure, durch Wasser unverändert fällbar. Dunkelbraun löslich in verd. Natronlauge, spaltet sich beim Kochen der Lösung in die Komponenten. —  $NaC_{16}H_9O_5N_2$ . Fast schwarze Nädelchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in konz. Sodalösung.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[2-Nitro-4-oxy-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{16}H_{10}O_5N_2 = \\ & C_6H_4 < & CO\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH \\ & CO\cdot CH \end{array}. \quad B. \quad \text{Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) und 3-Nitro-4-amino-1} \\ \end{array}$ 

phonol in  $80^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure auf dem Wasserbad (K., G., B. 30, 2137). — Hellrote Blättchen (aus Eisessig). Wird schon durch kalte Sodalösung wieder in die Komponenten gespalten.

 $\textbf{2-Acetamino-naphthochinon-(1.4)} \ C_{12}H_9O_3N = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \\ CO \cdot \dot{CH} \end{array}} . \quad \textit{B.} \quad \text{Austino-naphthochinon-(1.4)}$ 

[2.4-Bis-acetamino-naphthyl-(1)]-acetat (Bd. XIII, S. 674) durch Lösen in verd. Kalilauge, Ansäuern der Lösung mit Salzsäure und Zusatz von FeCl<sub>3</sub> (Meerson, B. 21, 1196). Aus 2-Acetamino-1.4-diacetoxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 805) durch Kochen mit Natronlauge und Oxydation der entstandenen Monoacetylverbindung mit FeCl<sub>3</sub> in salzsaurer Lösung (Kehrmann, B. 27, 3344). Neben 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) (Bd. VIII, S. 303) beim Behandeln von salzsaurem 2-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 161) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (K.). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 198° (Zers.) (M., B. 21, 1196), 202° (K.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol (K.). — Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht 2-Amino-naphthochinon-(1.4) (M., B. 21, 2517).

B. Durch 2—3-stdg. Erwärmen von 2-Acetamino-naphthochinon-(1.4) mit 3 Mol. Gew. salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Kehrmann, B. 27, 3345). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 195—200°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und in Eisessig. — Gibt mit Zinn-chlorür und alkoh. Salzsäure 2.4-Diamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 674).

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[2-Anilino-anilino]-naphthochinon-(1.4),} & \textbf{N-Phenyl-N'-[naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-o-phenylendiamin} & \textbf{C}_{22}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf{C}_{16}}{\overset{\textbf$ 

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[2-Benzamino-anilino]-naphthochinon-(1.4)(?), N-[Naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-} \\ \textbf{N'-benzoyl-o-phenylendiamin (P)} & C_{23}H_{16}O_3N_3 = C_6H_4 & CO\cdot CH \\ \hline & CO\cdot CH & C_6H_4 \cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5 \\ \hline & CO\cdot CH & CO\cdot CH \\ \hline \end{array}$ 

B. Bei ½-stdg. Erhitzen von 5 g 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300) mit 10 g N-Benzoyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 20), 25—30 ccm 40% iger Essigsäure und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100% (ΚΕΗΕΜΑΝΝ, B. 28, 356). — Gelblichrote Nadeln (aus Toluol). F: 238—239%. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. — Beim Kochen mit alkoh. Natronlauge entsteht α-Naphteurhodol-natrium (Syst. No. 3516).

2-[4-Amino-anilino]-naphthochinon - (1.4), N - [Naphthochinon - (1.4) - yl - (2)] - p-phenylendiamin  $C_{16}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4 \cdot CO \cdot CH$ . Beim Erwärmen von 2-[4-Nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4) (S. 163) mit alkoh. Schwefelammonium (Baltzer, B. 14, 1905). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 175—177°. Schwer löslich in Benzin, leicht

in Toluol. — Liefert bei der Spaltung 2-Oxy-naphthochinon-(1.4).

 $\textbf{3-Chlor-2-methylamino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{11}H_3O_2NCl = C_8H_4 \\ \\ \begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot CH_3 \\ \\ CO \cdot CCl \end{array}.$ 

B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 729) und Methylamin in alkoh. Lösung (Plagemann, B. 15, 485). — Rötlichgelbe Nadeln. F: 150°. Leicht löslich in Alkohol. Mit weinroter Farbe löslich in etwas Alkohol enthaltender Natronlauge.

 $\textbf{3-Chlor-2-dimethylamin}_0-\textbf{naphthochinon-(1.4)} \quad C_{12}H_{10}O_2NCl = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot N(CH_3)_2 \\ CO \cdot CCl \end{array}}_{}.$ 

B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und Dimethylamin (Plagemann, B. 15, 487). — Scharlachrote Nadeln. F: 85°. Leicht löslich in Alkohol. — Spaltet sich beim Kochen mit Alkali in 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 304) und Dimethylamin.

 $\textbf{3-Chlor-2-\"{a}thylamino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{12}H_{10}O_2NCl = C_6H_4 \underbrace{CO \cdot C \cdot NH \cdot C_2H_5}_{CO \cdot CCl}.$ 

B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und Äthylamin in Alkohol (Plagemann, B. 15, 485). — Bräunlichrote Nadeln. F: 410°. Leicht löslich in Alkohol.

3 - Chlor - 2 - anilino - naphthochinon - (1.4)  $C_{16}H_{10}O_2NCl = C_6H_4 < \begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ CO \cdot CCl \end{array}$ 

B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-naphthochinon-(1.4) (Bd, VII, S. 729) (CLEVE, B. 21, 893; Of. Sv. 1890, 78) oder von 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 729) (KNAPP, SCHULTZ, A. 210, 189) mit Anilin in Alkohol. Aus 3-Chlor-2-āthoxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII. S. 305) und Anilin (ZINCKE, KEGEL, B. 21, 1043 Anm.). — Kupferrote Nadeln. F: 202° (KN., SCH.), 207° (CL., Of. Sv. 1890, 78), 207—208° (Plagemann, B. 15, 485). Unlöslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol, leicht löslich in warmem Benzol (KN., SCH.) und heißem Eisessig (Pl.). Fuchsinrot löslich in konz. Schwefelsäure (KN., SCH.), tiefviolett in Alkalien (Pl.). — Wird von Zinnchlorür zu 3-Chlor-2-anilino-1.4-dioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 805) reduziert (KN., SCH.). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff 3-Chlor-2-[4-bromanilino]-naphthochinon-(1.4) (s. u.) (Pl.).

3 - Chlor - 2 - [4 - brom - anilino] - naphthochinon - (1.4)  $C_{16}H_{B}O_{2}NClBr = C_{6}H_{4}CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4}Br$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) mit 4-Brom-anilin in Eisessig auf 170—180° im geschlossenen Rohr (Plagemann, B. 15, 486). Aus 3-Chlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4) und Brom in Schwefelkohlenstoff (P.). — Kirschrot. F: 262°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig; mit tief violetter Farbe löslich in Natronlauge.

3 - Chlor - 2 - [3 - nitro - anilino] - naphthochinon - (1.4)  $C_{16}H_9O_4N_2Cl = C_6H_4 \cdot CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ . B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon (1.4) und 3-Nitro-anilin (P., B. 15, 485). — Gelbrote, schwer lösliche Nadeln. F: 245°.

3 - Chlor - 2 - [4 - nitro - anilino] - naphthochinon - (1.4)  $C_{16}H_{9}O_{4}N_{2}Cl = C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$ . B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und 4-Nitro-anilin

(P., B. 15, 485). Aus 3-Chlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4) beim Erwärmen mit Salpetersäure in essigsaurer Lösung (P., B. 15, 485). Beim Erhitzen von 3-Chlor-2-phenylnitrosamino-naphthochinon-(1.4) (S. 169) mit Eisessig (P., B. 16, 895). — Ziegelrote Nadeln. F: 282°; sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in Eisessig; mit tiefvioletter Farbe löslich in Alkalien (P., B. 15, 485).

3 - Chlor - 2 - anilino - naphthochinon - (1.4) - anil - (4)  $C_{22}H_{15}ON_2Cl = C_6H_4$   $C_6H_4$   $C_6H_5$   in 3-Chlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4) (S. 168) und Anilin. —  $2C_{22}H_{15}ON_2Cl + 2HCl + PtCl_4$ . Schwarzviolette, metallglänzende Blättchen.

- 3 Chlor 2 0 toluidino naphthochinon (1.4)  $C_{17}H_{12}O_2NCl = C_6H_4 \cdot CH_3$ , B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und o-Toluidin in heißem Alkehel oder Figergie (Placemann B. 15, 487). Kunforrete metalleläprende
- heißem Alkohol oder Eisessig (Plagemann, B. 15, 487). Kupferrote metallglänzende Krystalle. F: 152°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Chlor-2-[x-brom-2-methyl-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{17}H_{11}O_2NClBr = \\ C_6H_4 & CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot CH_3 \\ & B. & Durch & Bromieren & von & 3-Chlor-2-o-toluidino-naphthochinon-naphthochinon & CO \cdot CCl & CCl &$
- chinon-(1.4) (P., B. 15, 487). Kirschrot. F: 212°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Löst sich in Natronlauge mit tiefvioletter Farbe.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Chlor-2-[x-nitro-2-methyl-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{17}H_{11}O_4N_2Cl = \\ C_6H_4 & CO\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3 \\ & CO\cdot CCl & B. & Durch Nitrieren von 3-Chlor-2-o-toluidino-naphthochinon-colored by the second colored by$
- chinon-(1.4) (P., B. 15, 487). Ziegelrot. F: 230°. Tiefviolett löslich in Natronlauge.

  3 Chlor 2 p toluidino naphthochinon (1.4) C<sub>17</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>NCl =

 $CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ 

mit tiefvioletter Farbe.

- C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CO·CCl

  B. Aus 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und p-Toluidin in heißem Alkohol oder Eisessig (Plagemann, B. 15, 487). Metallglänzende, karmoisinrote Prismen. F: 196°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig. Löslich in Natronlauge
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Chlor-2-[x-brom-4-methyl-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{17}H_{11}O_{2}NClBr = \\ & C_{6}H_{4} \\ \hline & CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{6}H_{3}Br \cdot CH_{3} \\ & CO \cdot CCl \end{array}. \\ \begin{array}{lll} B. & Aus \ 3-Chlor-2-p-toluidino-naphthochinon-(1.4) \ und \ Brom \\ \end{array}$
- in Schwefelkohlenstoff (P., B. 15, 487). Kirschrote Nädelchen. F: 185°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig. Die Lösung in Natronlauge ist tief violett gefärbt.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Chlor-2-[x-nitro-4-methyl-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{17}H_{11}O_4N_2Cl = \\ C_6H_4 & \begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3 \\ CO \cdot CCl \end{array} & B. & \text{Aus} & 3\text{-Chlor-2-p-toluidino-naphthochinon-(1.4)} & \text{mit} \end{array}$

Salpetersäure (D: 1,4) oder säurehaltigem Äthylnitrit in Eisessig oder mit Kaliumnitrit in heißer Essigsäure (P., B. 15, 487). — Ziegelrote Nadeln. F: 236—240°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, tiefviolett in Natronlauge.

3 - Chlor - 2 - phenylnitrosamino - naphthochinon - (1.4)  $C_{16}H_9O_3N_2Cl = C_6H_4 < \frac{CO \cdot C \cdot N(NO) \cdot C_6H_5}{CO \cdot CCl}$ . B. Man leitet einen langsamen Strom von salpetriger Säure

in eine Suspension von 3-Chlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4) in Eisessig mit der Vorsicht, daß das Gemisch sich nicht zu hoch erhitzt; dann wird sofort mit Wasser gefällt, der Niederschlag gewaschen, gepreßt, über konz. Schwefelsäure getrocknet und aus einem Gemisch von Benzol und Benzin umkrystallisiert (Plagemann, B. 16, 895). — Gelbe Nadeln oder Blätter. F: 126°. Schwer löslich in Benzin, leicht in Benzol. — Liefert beim Auflösen in heißem Eisessig 3-Chlor-2-[4-nitro-anilino]-naphthochinon-(1.4) (S. 168). Wandelt sich beim Erhitzen mit verd. Natronlauge in 3-Anilino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 260) um.

- 6 Chlor 2 anilino naphthochinon (1.4)  $C_{16}H_{10}O_2NCl$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 2.6-Dichlornaphthochinon (1.4) (Bd. VII, S. 730) mit Anilin in Alkohol (CLAUS, MÜLLER, B. 18, 3075). Dunkelrotviolette Kryställchen. F: 155°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig.
- 6 Chlor 2 o toluidino naphthochinon (1.4)  $C_{17}H_{12}O_2NCl = C_{10}H_4Cl(:O)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 2.6-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und o-Toluidin (Claus, Müller, B. 18, 3075). F: 175°.
- 6 Chlor 2 p toluidino naphthochinon (1.4)  $C_{17}H_{12}O_2NCl = C_{10}H_4Cl(:0)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 2.6-Dichlor-naphthochinon-(1.4) und p-Toluidin (Claus, Müller, B. 18, 3075). F: 164°.

170

5.6- oder 7.8-Dichlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_9O_2NCl_9$ , Formel I oder II. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 5.6-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII,
S. 730) mit Anilin (Hellström, B. 21, 3270). — Krystalle (aus Eisessig). F: 254—255°.

$$I. \quad \underbrace{Cl} \quad \underbrace{Cl} \quad \underbrace{O} \quad \underbrace{NH \cdot C_6 H_5} \quad II. \quad \underbrace{Cl} \quad \underbrace{O} \quad \underbrace{NH \cdot C_6 H_5}$$

Sublimiert in karmoisinroten Nadeln mit grüner Bronzefarbe. Sehr schwer löslich in Eisessig, noch schwerer in Alkohol.

 $\textbf{x.x-Dichlor-2-anilino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{16}H_9O_2NCl_2 = C_{10}H_3Cl_2(:O)_2 \cdot NH \cdot C_8H_5.$ B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung des Trichlor a naphthochinons, welches man bei der Oxydation von 2.3.6-Trichlor-naphthalin (Bd. V, S. 546) mit CrO<sub>3</sub> in Eisessig erhält, mit Anilin (Claus, Schmidt, B. 19, 3178). — Rotviolette Blättchen. F: 228°. Schwer löslich in Alkohol.

Afkohol.

5.6.7.8 - Tetrachlor - 2 - anilino - naphthochinon - (1.4)

C<sub>16</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>NCl<sub>4</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.5.6.7.8-Pentachlor-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) mit Anilin CI.

CI.

NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

CI.

CI.

CI.

O

CI.

CI.

O

CI. in Alkohol (Claus, Wenzlik, B. 19, 1169). — Dunkelrote Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 240°.

$$\begin{array}{c} \text{Cl} \cdot \\ \text{Cl} \cdot \\ \text{Cl} \cdot \\ \text{O} \end{array} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}^g \text{H}^2$$

 $\textbf{3-Brom-2-amino-naphthochinon-(1.4)} \quad C_{10}H_6O_2NBr = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot NH_2 \\ CO \cdot \stackrel{\parallel}{C}Br \end{array}}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim}$ 

Kochen von 3-Brom-2-amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (s. u.) mit viel Wasser unter mehr-Rochen von 3-Brom-2-amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (s. u.) mit viel Wasser unter mehrmaligem Zusatz von etwas H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, bis die Lösung nicht mehr durch NH<sub>3</sub> gefällt wird (ZINCKE, Gerland, B. 20, 1514). — Intensiv orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205°; sublimiert unzersetzt (Z., G., B. 20, 1514). — Brom erzeugt neben anderen Produkten 3.3-Dibrom-1.2.4-trioxo-naphthalin-tetrahydrid (Bd. VII, S. 868) (Z., G., B. 20, 3220). Zerfällt beim Kochen mit verd. Alkalien in NH<sub>3</sub> und 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 306) (Z., G., B. 20, 1514).

3(?) - Brom - 2 - acetamino - naphthochinon - (1.4)  $C_{12}H_8O_3NB_\Gamma =$  $C_6H_4$   $CO \cdot Chr(?)$   $CO \cdot CH_3$   $CO \cdot Chr(?)$   Eisessig (Meerson, B. 21, 1199). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 205° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

3-Brom-2-amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4)  $C_{10}H_7ON_2Br = C_6H_4 CO C(:NH) \cdot CBr$ 

Man verreibt 10 g Zinnehlorürdoppelsalz des 2.4-Diamino-naphthols-(1) (Вd. XIII, S. 674) mit Eisessig, läßt langsam 5—6 ccm Brom zufließen und zerlegt das Reaktionsprodukt mit konzentriertem Ammoniak (ZINCKE, GERLAND, B. 20, 1513). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200,5°; fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und heißem (aus Alkohol). F: 200,5%; fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol (Z., G., B. 20, 1513). — Gibt mit Brom in kalter essigsaurer oder salzsaurer Lösung 2-[ $\beta$ , $\beta$ -Tribrom- $\alpha$ -imino-äthyl]-phenylglyoxylsäure (Bd. X, S. 817) und  $\beta$ , $\beta$ -Dibrom- $\alpha$ , $\gamma$ -diketo-hydrinden (Bd. VII, S. 698) (Z., G., B. 20, 3218). Zerfällt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in NH<sub>3</sub> und 3-Brom-2-amino-naphthochinon-(1.4) (s. o.), beim Kochen mit verd. Natronlauge in NH<sub>3</sub> und 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 307) (Z., G., B. 20, 1514). — Salze: Z., G., B. 20, 1514.  $C_{10}H_{7}ON_{2}Br + HCl + 2H_{2}O$ . Rote Nadeln. —  $2C_{10}H_{7}ON_{2}Br + 2HCl + PtCl_{4}$ . Braune Nadeln (aus Alkohol).

3-Brom-2-anilino-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_{10}O_2NBr = C_6H_4 < \frac{CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5}{CO \cdot CBr}$ . B.

Aus 2-Brom-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) und Anilin in essigsaurer oder alkoholischer Lösung (Zinoke, Schmidt, B. 27, 2758). Durch Kochen von 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) mit Anilin in Alkohol (Miller, Æ. 16, 420; J. 1885, 1670). — Rote Nädelchen (aus Alkohol). F: 194° (Mi.; Z., Schm.). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol mit roter Farbe, in heißem Eissesig orangefarben; leicht löslich in Benzol und Chloroform; fuchsinrot löslich in konz. Schwefelsäure (Meldola, Hughes, Soc. 57, 399; vgl. Liebermann. Schlossberg, B. 32, 2099). Die kalte alkoholische Lösung färbt sich auf Zusatz von alkoh. Kalilauge violett (L., Schl.). Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge oder mit verd. Schwefelsäure in Anilin und 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 306) (Ml.; L., Schl.).  $\begin{array}{lll} \textbf{3-Brom-2-[4-brom-anilino]-naphthochinon-(1.4)} & C_{16}H_{9}O_{2}NBr_{2} = \\ C_{6}H_{4} & CO \cdot C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4}Br \\ & CO \cdot CBr \end{array}. \quad B. \quad Aus \; 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) \; (S. \; 162) \; und \; 2 \; Mol. \cdot Gew. \end{array}$ 

Brom in Schwefelkohlenstoff oder Eisessig (BALTZER, B. 14, 1901). Durch längeres Kochen von 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 306) mit 4-Brom-anilin in Eisessig (B.). — Tiefrote Nadeln (aus Eisessig). F: 238—240°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol. — Zerfällt beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure in 4-Brom-anilin und 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4). Löst sich mit blauer Farbe in alkoh. Kali und liefert beim Kochen damit 2-[4-Brom-anilino]-naphthochinon-(1.4) (S. 163).

- 3 Brom 2 benzylamino naphthochinon (1.4)  $C_{17}H_{12}O_2NBr = C_6H_4 \stackrel{CO \cdot C \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}{CO \cdot CBr}$ . B. Aus 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 731) und Benzylamin (Liebermann, Schlossberg, B. 32, 2102). Orangerote Prismen (aus Alkohol). F: 1099.
- 3 Brom 2  $\beta$  naphthylamino naphthochinon (1.4)  $C_{20}H_{12}O_{2}NBr = C_{6}H_{4} < C_{10}H_{12}O_{10}H_{7}$ . B. Aus 2.3-Dibrom- $\alpha$ -naphthochinon-(1.4) und  $\beta$ -Naphthylamin (L, Sch., B. 32, 2101). Rotbraune Nadeln. F: gegen 182° (vgl. B. 33, 607).
- 3-Brom-2-[3-amino-anilino]-naphthochinon-(1.4), N-[3-Brom-naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-m-phenylendiamin  $C_{16}H_{11}O_2N_2Br = C_6H_4$ CO·C·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub>
  B. Durch allmähliches Zufügen von 0,45 g Natrium, gelöst in 20 ccm Alkohol, zu einer gekühlten Lösung von 3 g 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) und 2,1 g m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33) in 25 ccm absol. Alkohol und Ansäuern nach 25 Minuten langem Stehen des Gemisches (Lindenbaum, B. 34, 1052). Kupferfarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 194—195°. Löst sich in konz. Schwefelsäure rot, in Natriumalkoholat und alkoh, Kali violett.
- 3-Brom-2-[4-amino-anilino]-naphthochinon-(1.4), N-[3-Brom-naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-p-phenylendiamin  $C_{16}H_{11}O_2N_2Br = C_6H_4 \stackrel{CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2}{CO \cdot CBr}$ . B. Durch Zugeben von 1 Mol.-Gew. 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) zu einer fast bis zum Sieden erhitzten Lösung von 1 At.-Gew. Natrium und 1 Mol.-Gew. p-Phenylendiamin in wenig Alkohol und  $^1/_4$ -stdg. Kochen (LINDENBAUM, B. 34, 1052). Tiefblaue Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 350°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in heißem Alkohol und Eisessig. Löst sich in Natriumalkoholat blau, in konz. Schwefelsäure purpurrot.
- 3-Jod-2-amino-naphthochinon-(1.4)  $C_{10}H_6O_2NI=C_8H_4$   $CO \cdot C \cdot NH_2$ . B. Bei 12-stdg. Stehen von 3-Jod-2-methoxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 307) mit alkoh. Ammoniak (Kehrmann, Mascioni, B. 28, 348). Dunkelrote Nadeln. F: 192—193°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Liefert mit Zinnchlorür und Salzsäure 2-Amino-naphthochinon-(1.4) (S. 161).

non-(1.2) (Bd. VII, S. 724) (ZINCKE, KEGEL, B. 21, 3389). — Dunkelviolette, metallglänzende Blättchen (aus Toluol). F: 249—250°. Schwer löslich in Eisessig und Benzol. Unlöslich in Alkalien.

## 5-Amino-naphthochinon-(1.4) und seine Derivate.

5-Amino-naphthochinon-(1.4)  $C_{10}H_7O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 4.8-Diamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 675) mit FeCl<sub>3</sub> in salzsaurer Lösung (Friedländer, B. 32, 3530). — Krystalle (aus Eisessig). F: ca. 180° (Zers.). Das Sulfat wird von Wasser unter Rotfärbung zerlegt.

 $\bigcup_{\mathbf{H_2N}}^{\mathbf{O}}$ 

5-Acetamino-naphthochinon-(1.4)  $C_{12}H_9O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(:O)_2$ . B. Man kocht 5-Acetamino-1.4-diacetoxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 805) mit Wasser unter allmählichem Zusatz von Kalilauge, stumpft mit Essigsäure ab und oxydiert das entstandene 5-Acetamino-1.4-dioxy-naphthalin nach dem Erkalten in verdünnt-schwefelsaurer Lösung mit 10% jeger Natriumdichromatlösung (Graebe, B. 32, 2879; G., Oser, A. 335, 151). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 1620.

8-Chlor-5-anilino-naphthochinon-(1.4) C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>NCl, s. nebenstehende Formel, B. Beim Behandeln von 5.8-Dichlor-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 730) mit Anilin (GUARESCHI, B. 19, 1156). — Granatrote Nadeln. F: 183-185°.

Diaminoderivate des Naphthochinons- 1.4,

2.3-Dianilino-naphthochinon-(1.4)-dianil (?) bezw. 3.4-Dianilino-naphthochinon-(1.2)-dianil (?)  $C_{34}H_{26}N_4$ (?) =  $C_6H_4$   $C_6$   $C_$ durch Oxydation in Anilino-phenylrosindulin (Syst. No. 3754) über.

2.3 - Bis- $\alpha$ -naphthylamino - naphthochinon - (1.4) - mono- $\alpha$ -naphthylimid (?) bezw. 3.4 - Bis- $\alpha$ -naphthylamino-naphthochinon-(1.2)-[a-naphthylimid]-(2) (?)  $C_{40}H_{27}ON_3 = C_8H_4$  C(:N· $C_{10}H_7$ )·C·NH· $C_{10}H_7$ (?) bezw.  $C_8H_4$  C(:N· $C_{10}H_7$ ):C·NH· $C_{10}H_7$ (?) B. Entsteht neben 2- $\alpha$ -Naphthylamino-naphthochinon-(1.4)-[a-naphthylimid]-(4) (S. 166) bei 6—7·stdg, Kochen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) mit 1 Tl. salzsaurem  $\alpha$ -Naphthylamin und 2 Tln.  $\alpha$ -Naphthylamin in 50 Tln. Alkohol (O. FISCHER, HEPP, A. 272, 354). — Braunrote Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 212°. Leichter löslich als 2- $\alpha$ -Naphthylamino-naphthochinon-(1.4)- $\alpha$ -naphthylimid-(4). Mit blauer Farbe löslich in konz. Schwefelsăure.

2.5 - Diamino - naphthochinon - (1.4)  $C_{10}H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man macht aus salzsaurem 2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4)imid-(4) (s. u.) durch Zusatz der berechneten Menge Alkali oder Ammoniak die Base frei und kocht einige Minuten (Kehrmann, Steiner, B. 33, 3282; vgl. K., Haberkant, B. 31, 2422). — Dunkelrote Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich etwas oberhalb 200°, ohne zu schmelzen (K., H.). Kaum löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Essigsaure mit dunkelroter Farbe; leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren mit orangeroter Farbe unter Bildung ziemlich beständiger Salze; unlöslich in kalter Natronlauge (K., H.).

2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) bezw. 4.5 - Diamino - naphthochinon - (1.2) - imid - (2) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>ON<sub>3</sub>, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Steiner, B. 33, 3281. — B. Man versetzt eine Lösung von salzsaurem 2.4.5-Triamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 676) mit Eisenchloridlösung (Diehl., Merz, B. 11, 1663). — Darst. Durch portionsweises Eintragen von 10 g in wenig Alkohol suspendiertem 2.4.5-Trinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 619) in ein Gemisch von 20 g granuliertem Zinn und 100 ccm 35% jeger Salzsäure, Ausfällen des Zinns mit Zink unter Kühlung und Oxydation mit FeCl., Lösung (Kehrmann, STEINER, B. 33, 3281). — Dunkelbraune Nadeln (aus Alkohol). Sehr wenig löslich in Wasser, Ather und kaltem Benzol, mäßig in kaltem, leicht in heißem Alkohol; die Lösungen sind dunkelrot, in starker Verdünnung hellgelb (D., M.). Löslich in wäßr. Ammoniak (D., M.). — Mit Zinn und Salzsäure entsteht 2.4.5-Triamino-naphthol-(1) (D., M.). Beim Kochen der freien Base mit Wasser entsteht 2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4) (K., Sr.), beim Kochen des salzsauren Salzes mit verd. Schwefelsäure, überschüssiger Sodalösung oder Natronlauge 5-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 261) (K., St.), beim Kochen des salzsauren Salzes mit Wasser ein Gemisch von 2.5-Diamino-naphthochinon-(1.4) und 5-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (K., Haberkant, B. 31, 2422). —  $C_{10}H_9ON_3 + HCl$ . Metallgrüne Schuppen; löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr wenig löslich in Äther und konz. Salzsäure; die Lösungen sind dunkelrot (D., M.). —  $C_{10}H_0ON_3 + H_2CrO_4$ . Braunrotes Pulver, schwer löslich in siedendem Wasser mit blutroter Farbe (D., M.). —  $C_{10}H_0ON_3 + 2HCl + PtCl_4$ . Dunkelbraune Flocken, unlöslich in Wasser (D., M.).

**2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4)**  $C_{10}H_8O_2N_2$ , s. nebenstchende Formel. B. Neben 4.7-Diamino-naphthochinon-(1.2) bezw. 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) durch Kochen von 2.7-Di- H<sub>2</sub>N

$$\mathbf{H_2N} \cdot \bigcirc \bigcirc \bigcirc \\ \bigcirc \\ \bigcirc \\ \bigcirc \\ \bigcirc \\ \bigcirc \\ \bigcirc \\ \mathbf{NH_2}$$

amino-naphthochinin-(1.4)-imid-(4) (S. 202) durch Koenen von 2.7-Di-amino-naphthochinin-(1.4)-imid-(4) (s. u.) mit Wasser und Extra-hieren des Produkts mit kalter 10% iger Natronlauge, wobei nur das Nebenprodukt [als 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4)] in Lösung geht (Kehrmann, Steiner, B. 33, 3287). — Violettstichig-schokoladenbraune Prismen (aus Wasser). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung bei ca. 230%. In siedendem Wasser mit braunroter, in verd. Salzsäure mit orangegelber Farbe löslich. Unlöslich in kalter  $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge. Durch Kochen mit Alkalien oder Säuren entsteht 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 262).

2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4)imid-(4) bezw. 4.7-Diamino-naphthochinon-(1.2)-imid-(2) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>ON<sub>3</sub>, Formel I bezw. II. B. Durch Einwirkung von FeCl<sub>3</sub> auf salzsaures 2.4.7-Triamino-naphthol·(1) (Bd. XIII, S. 676) in konzen-

trierter wäßriger Lösung (Kehrmann, Haberkant, B. 31, 2424). — Darst. Durch Reduktion von 2.4.7-Trinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 620) mit Zinn und Salzsäure, Ausfällen des Zinns mit Zink, Durchleiten von Luft durch die mit Soda fast neutralisierte Flüssigkeit und Zerlegen des sich in dunkelgraubraunen Nadeln abscheidenden Zinkdoppelsalzes mit Ammoniak (K., Steiner, B. 33, 3287). — Orangerote Nadeln. Kaum löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser; in konz. Salzsäure mit gelbbrauner Farbe unter Bildung eines zweisäurigen, durch Wasser zerlegbaren Salzes löslich (K., H.). — Liefert durch Kochen mit Wasser ein Gemisch von 2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4) und 4.7-Diamino-naphthochinon-(1.2) bezw. 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) (K., St.). — Hydrochlorid. Dunkelbraune Nadeln; sehr leicht löslich in Wasser; die konz. Lösung ist schmutziggrün, die verdünnte schmutzigviolett gefärbt; die Lösung in konz. Schwefelsäure braunrot (K., H.). — Hydrojodid. Violetter, krystallinischer Niederschlag (K., H.). —  $2C_{10}H_{9}ON_{3} + 2HCl + PtCl_{4}$ . Fast schwarze Nadeln; kaum löslich in Wasser (K., H.).

2.8 - Diamino - naphthochinon - (1.4)  $C_{10}H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben viel 4.8-Diamino-naphthochinon - (1.2) bezw. 8-Amino-naphthochinon - (1.2) bezw. 8-Amino-naphthochinon - (1.2) bezw. 8-Amino-naphthochinon - (1.3) bezw. 8-Amino-naphthochinon - (1.4) bezw. 8-Amino-naphthochinon - (1.4) bezw. 2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) durch Kochen von 2.8-Diamino-naphthochinon-1.4-imid-(4) (s. u.) mit Wasser (Kehrmann, Miss-LIN, B. 34, 1227, 1232). — Rotbraune Kryställchen.

2.8 - Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) bezw.4.8-Diamino-naphthochinon-(1.2)-imid-(2) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>ON<sub>3</sub>, Formel I bezw. H. B. Durch Einwirkung von Luft auf die mittels Zinks von Zinn befreite Reduktionsflüssigkeit, welche bei der Behandlung einer alkoh. Suspension des 2.4.8-Tri-

nitro-α-naphthols-(1) (Bd. VI, S. 620) mit Zinn + Salzsäure entsteht, und Zerlegen des sich abscheidenden schokoladenfarbenen Zinkdoppelsalzes mit Salzsäure (Kehrmann, Misslin, B. 34, 1226). — Orangegelbe Nadeln. Zerfällt durch Kochen mit Wasser unter Entwicklung von Ammoniak in ein Gemisch von viel 4.8-Diamino-naphthochinon-(1.2) bezw. 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) und kleineren Mengen 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (s. o.). —  $C_{10}H_{3}ON_{3}+HCl$ . Rotbraune, verfilzte Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelblich-blutroter Farbe. Wird durch längeres Kochen mit Wasser zersetzt.

**2.8-Bis-acetamino-naphthochinon-(1.4)**  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ ,  $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot Os$  nebenstehende Formel. *B.* Ein Gemisch von 2.8-Diaminonaphthochinon-(1.4) mit dem isomeren 4.8-Diaminonaphthochinon-(1.2) bezw. 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) entsteht, wenn man 2.8-Diaminonaphthochinon-(1.4)-imid-(4) 5 Minuten mit Wasser unter

$$CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot O \\ \vdots \\ \vdots \\ NH \cdot CO \cdot CH_3$$

Zusatz von 1 Äquivalent Ammoniak zum Sieden erhitzt; man führt das Reaktionsprodukt in ein Gemisch der beiden Bis-acetamino-naphthochinone über; dann wird in wenig Alkohol suspendiert und 10—12 Stdn. mit salzsaurem o-Amino-diphenylamin behandelt; hierdurch geht das  $\beta$ -Naphthochinonderivat als Azoniumverbindung in Lösung, während das 2.8-Bisacetamino-naphthochinon-(1.4) als goldgelbes Krystallpulver zurückbleibt (K., M., B. 34, 1230). — Braungelbe Blätter (aus Eisessig). F: 225°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

- 3. Aminoderivat des 2-Methen-indandions-(1.3)  $C_{10}H_6O_2=C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C:CH_2$ .
- $\label{eq:continuous} \textbf{2-Aminomethen-indandion-(1.3)} \ C_{10}H_7O_2N = C_8H_4 < \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{CO} \end{matrix} > \text{C:CH} \cdot \text{NH}_2 \ \text{ist desmotrop} \\ \text{mit 2-Iminomethyl-indandion-(1.3)} \ C_6H_4 < \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{CO} \end{matrix} > \text{CH} \cdot \text{CH:NH}, \ \text{Bd. VII, S. 868.} \\ \end{matrix}$
- 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C14H14O2.
- 1. Aminoderivat des 4 Phenyl 1 äthylon cyclohexen (1) ons (6)  $C_{14}H_{14}O_2=(C_6H_5)(CH_3\cdot CO)C_6H_6O$ .
- 2 Anilino 4 phenyl 1 äthylon cyclohexen (1) on (6)  $C_{20}H_{19}O_2N = C_6H_5\cdot HC < CH_2\cdot C(NH\cdot C_6H_5) C\cdot CO\cdot CH_3$ . Vgl. hierzu Phenyl C acetyl dihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 212.
- The Aminoderivat des 4 Phenyl 1 äthyliden cyclohexandions (2.6)  $C_{14}H_{14}O_2 = (CH_3 \cdot CH \cdot)(C_6H_5)C_6H_5(:O)_2$ .
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Phenyl-1-} [a-\text{anilino-athyliden}] \text{cyclohexandion-} (2.6) & C_{20}H_{19}O_2N = \\ C_6H_5 \cdot HC < & CH_2 \cdot CO \\ & CH_2 \cdot CO > C \cdot C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5. & Vgl. & \text{hierzu-Phenyl-C-acetyl-dihydroresorcin-monoanil, Bd. XII, S. 212.} \end{array}$ 
  - g) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-16}O_2$ .
- 1. Aminoderivat des 2-Phenyl-p-chinons  $C_{12}H_8O_2=O\colon C_6H_3(C_6H_5)\colon O$  (Bd. VII, S. 740),
- 3.6-Dianilino-2-phenyl-p-chinon  $C_{24}H_{18}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt eine Lösung von 0,4 g 2-Phenyl-p-chinon (Bd. VII, S. 740) und 1,2 g Anilin in 10 ccm Alkohol eine Stunde auf dem Wasserbade (Borsche, A. 312, 222). Schwarze Nadeln (aus Essigsäure). F: 195—196°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Anilin, schwer in heißem Alkohol.
- 2. Aminoderivat des 3.2³-Dioxo-2-[buten-(2¹)-yl]-indens  $C_{13}H_{10}O_2=O:C_9H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3$ .
- - h) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_n H_{2n-18}O_2$ .
- 1. Aminoderivat des Benzils  $C_{14}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 747). 4.4′-Bis-dimethylamino-benzil  $C_{18}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Man läßt ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. Oxalylchlorid und 4 oder mehr Mol.-Gew. Dimethylanilin in Kohlenoxyd-Atmosphäre unter 150 Atmosphären Druck 15 Stdn. in der Kälte stehen und erhitzt dann 6 Stdn. auf 100° (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3495). Dunkelgelbe Würfel (aus Aceton oder Eisessig). F: 197—198°. Die salzsaure Lösung färbt Wolle hellgelb.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Inden" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 515.

## 2. Aminoderivate des Dibenzoylmethans $C_{15}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$ (Bd. VII. S. 769).

a-Anilino-dibenzoylmethan (?)  $C_{21}H_{17}O_2N=(C_6H_5\cdot CO)_2CH\cdot NH\cdot C_6H_5\cdot (?)^{-1}$ . B. Durch Erwärmen von Dibenzoylmethandiazoanhydrid  $C_{15}H_{10}O_2N_2$  (Syst. No. 4553) mit Anilin (Wieland, Bloch, B. 37, 2528; 39, 1488). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 168—169°; ziemlich löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol, Äther; kaum löslich in Petroläther; mit gelber Farbe löslich in konz. Schwefelsäure; sehr beständig gegen Alkalien; nur schwach

 $\alpha$ -Phenylnitrosamino - dibenzoylmethan (?) —  $C_{21}H_{16}O_3N_2=(C_6H_5\cdot CO)_2CH\cdot N(NO)\cdot C_6H_5$  (?). B. Durch Einleiten nitroser Gase in die alkoh. Suspension des  $\alpha$ -Anilino-dibenzoylmethans (?) bei 0° (Wieland, Bloch, B. 39, 1491). — Gelbe krystallinische Masse. F: 92° (lebhafte Zersetzung); sehr leicht löslich, außer in Petroläther und Wasser.

## 3. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_{2}$ .

1. Aminoderivat des  $\alpha,\beta$ -Dibenzoyl-äthans  $C_{1e}H_{1e}O_{0} = [C_{e}H_{s} \cdot CO \cdot CH_{0} - ]_{e}(Bd.VH,$ S. 773).

α-Anilino-αβ-dibenzoyl-äthan  $C_{22}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Aus den beiden Formen des αβ-Dibenzoyl-äthylens (Bd. VII, S. 812) durch Erwärmen mit Anilin (PAAL, SCHULZE, B. 33, 3799). — Schwefelgelbe Prismen aus Alkohol. F: 138°. Fast unlöslich in Ligroin und Äther, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig, Benzol und Chloroform. — Zerfällt beim  $\frac{1}{4}$ -stdg. Kochen mit Essigsäure in niedrigschmelzendes  $\frac{1}{4}$  Bibenzoyl äthylen und Anilin a.β-Dibenzoyl-äthylen und Anilin.

## 2. Aminoderivat des Phenyl-fa-methyl-benzyl]-diketons $C_{16}H_{14}O_{2}=C_{6}H_{5}$ . CH(CH<sub>3</sub>)·CO·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.

ω-Imino-ω-[α-aminomethyl-benzyl]-acetophenon, α-Imino-γ-amino-β-phenyl-butyrophenon bezw. ω-Amino-ω-[α-aminomethyl-benzal]-acetophenon, α-Amino-β-aminomethyl-chalkon²)  $C_{18}H_{16}ON_2 = C_5H_5\cdot CH(CH_2\cdot NH_2)\cdot C(:NH)\cdot CO\cdot C_6H_5$  bezw.  $C_6H_5\cdot C(CH_2\cdot NH_2):C(NH_2)\cdot CO\cdot C_6H_5$ , Anhydrobisphenacylamin. B. Durch Einw. von überschüssiger 33%/oiger Kalilauge auf das salzsaure Salz oder das Zinnchloriddoppelsalz des ω-Amino-acetophenons (S. 49) (Gabriel, B. 41, 1136). — Sechsseitige Blätter und Tafeln (aus Benzol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 130—131° bezw. bei 132—133° unter Schäumen, wird wieder fest und schmilzt schließlich gegen 177—179°. Färbt sich bei 100° gelblich. Löslich in Alkohol und Essigester. Leicht löslich in verdünnten kalten Säuren. — Reduziert Fehlingsche Lösung. Verliert beim Erhitzen für sich, sowie beim Stehen oder - Reduziert Fehlingsche Lösung. Verliert beim Erhitzen für sich, sowie beim Stehen oder Erwärmen mit Säuren Wasser unter Bildung einer Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub> (Syst. No. 3400). Reagiert mit Benzaldehyd unter Bildung der Verbindung C<sub>23</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> (s. u.). — C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> +2HNO<sub>3</sub>. Prismen. F: ca. 112—113° (Zers.). Verbindung C<sub>23</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub>. B. Durch Einw. von Benzaldehyd auf Anhydrobisphenacylamin (Gabriel, B. 41, 1137). — Stäbchen (aus Alkohol). F: 163—164°.

# 4. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{17}H_{16}O_2$ .

1. Aminoderivate des a-Benzyl-a-benzoyl-acetons  $C_{17}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3$  $CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5.$ 

 $a\_[a\_Anilino\_benzyl]\_a\_benzoyl\_aceton \quad C_{23}H_{21}O_2N \ = \ C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot CH_2)$ 

CH<sub>3</sub>)·CO·C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> bezw. desmotrope Formen.
a) Präparat vom Schmelzpunkt 50—60°. B. Durch Zufügen von etwas Piperidin zu einem geschmolzenen äquimolekularen Gemisch von Benzalanilin und Benzoylaceton (SCHIFF, B. 31, 1394). — Das Rohprodukt schmilzt bei 50—60° und ist in Benzol leicht löslich. Beim Verdunsten des Benzols bildet sich eine weiße, anscheinend amorphe, in Benzol

unlösliche Masse vom Schmelzpunkt 172—173°, die mit FeCl, keine Färbung gibt.
b) Präparat vom Schmelzpunkt 83—84°. B. Durch Zufügen einer Spur getrockneten Natrinmathylats zu dem geschmolzenem Gemisch äquimolekularer Mengen Benzoylaceton und Benzalanilin (Sch., B. 31, 1394). — Weiße Krystallmasse (aus Ligroin). F: 83—84°.

Ätherisches FeCl<sub>2</sub> färbt die Benzollösung dunkelrot.

 $\begin{tabular}{lll} Verbindung $C_{24}H_{22}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH[NH\cdot C(C_6H_5):NH]\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5.$ Eine Verbindung, welche vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. IX, S. 283. \end{tabular}$ 

<sup>1)</sup> Zur Frage der Konstitution vgl. WOLFF, GREULICH, A. 394 [1912], 46 Anm. 3.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

2. Aminoderivat des 4.4'-Diacetyl-diphenylmethans  $C_{17}H_{16}O_2=CH_2(C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2)_2$  (Bd. VII, S. 776).

2.2'-Diamino - 4.4' - diacetyl - diphenylmethan  $C_{17}H_{18}O_2N_2=CH_2[C_4H_3(NH_2)\cdot CO\cdot CH_3]_2$ . B. Durch Reduktion des 2.2'-Dimitro-4.4'-diacetyl-diphenylmethans (Bd. VII. S. 776) mit Zinnehlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung (Duval, C.r. 146, 1325; Bl. [4] 7, 795). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 166°; löslich in Alkohol, schwer löslich in Ather und Benzol (D., C.r. 146, 1325; Bl. [4] 7, 795). — Beim Zufügen von Natriumnitrit zur schwefelsauren Lösung bildet sich die Verbindung  $CH_3\cdot CO\cdot N:N\cdot N:N$ . CO·CH<sub>3</sub> (Syst. No. 4146) (D., C.r. 146, 1408; Bl. [4] 7, 860).

5. Aminoderivate des ms-Benzhydryl-acetylacetons  $C_{18}H_{18}O_2=(C_6H_5)_2CH\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 777).

ms - [4 - Dimethylamino - benzhydryl] - acetylaceton  $C_{20}H_{23}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$ . Zur Konstitution vgl. Fosee, Bl. [4] 3, 1079. — B. Aus 4-[Dimethylamino]-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696) und Acetylaceton (F., C.r. 145, 1291). — Farblosc Nadeln. F: 131°.

ms-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetylaceton  $C_{22}H_{28}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_8H_4]_2CH \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$ . Zur Konstitution vgl. Fosse, C.r. 146, 1041, 1277; A.ch. [8] 18, 418. — B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Acetylaceton in Gegenwart einiger Tropfen Essigsäure auf dem Wasserbad (F., C.r. 144, 643; A.ch. [8] 18, 406, 531). — F: 148—149°. Die kalt bereitete, farblose essigsaure Lösung färbt sich beim Erhitzen blau, indem Spaltung in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Acetylaceton eintritt (F., C.r. 144, 643; A.ch. [8] 18, 537). Wird durch alkoh. Kalilauge in Kaliumacetat und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylaceton (S. 111) gespalten (F., C.r. 146, 1041; A.ch. [8] 18, 540).

6. Aminoderivat des ms-Methyl-ms-benzhydryl-acetylacetons  $C_{19}H_{20}O_2 = (C_8H_5)_2CH \cdot C(CH_3)(CO \cdot CH_3)_2$ .

ms-Methyl-ms-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetylaceton  $C_{23}H_{30}O_2N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C(CH_3)(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII. S. 698) und ms-Methyl-acetylaceton (Bd. I, S. 791) (Fosse, C. r. 146, 1278; A. ch. [8] 18. 425, 561). — F: 140—143°. Wird durch alkoh. Kalilauge in  $\alpha$ -Methyl- $\alpha$ -[4.4'-bis-(dimethyl-amino)-benzhydryl]-aceton (S. 112) verwandelt.

## i) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_{14}H_8O_2$ .
  - 1. Aminoderivate des Anthrachinons-(1.2) C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub> (Bd. VII, S. 780).

4 - Anilino - anthrachinon - (1.2)  $C_{20}H_{13}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. Vgl. dazu 2-Oxy-anthrachinon-(1.4)-anil-(4), Bd. XII, S. 226.

- 2. Aminoderivat des Anthrachinons-(1.4)  $C_{14}H_sO_2$  (Bd. VII, S. 781).

3. Aminoderivate des Anthrachinons-(9.10)  $C_{14}H_8O_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_4$  (Bd. VII, S. 781).

Monoaminoderivate des Anthrachinons.

#### 1-Amino-anthrachinon und seine Derivate.

1-Amino-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = C<sub>9</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Bei der Reduktion von 1-Nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 791) mit Schwefelammonium (Roemer, B. 15, 1790), Natriumhydrosulfid (Graebe, Blumenfeld, B. 30, 1417; vgl. Boettgee, Petersen, A. 166, 149), Natriumsulfid (Lauth, C. r. 137, 662; Bl. [3] 29, 1133). Aus 1-Nitro-anthrachinon in wäßr. Suspension durch Zinnoxydulkali (Roemer, B. 15, 1790). Aus 1-Nitro-anthrachinon mit Traubenzucker und Kalilauge bei 40—60° (L. Wacker, B. 35, 3922). Bei der elektrolytischen Reduktion von 1-Nitro-anthrachinon in saurer (Möller, Z. El. Ch. 7, 741) oder in alkal. Lösung (Möller, Z. El. Ch. 7, 797). Beim Erwärmen von 1 Tl. Anthrachinon-carbon-säure-(1)-amid (Bd. X, S. 835) mit der Lösung von 1 Tl. Brom und 1,4 Tln. Kaliumhydroxyd des Kaliumsalzes der Anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 335) mit wäßr. Ammoniak auf 180—190° (Schmidt, B. 37, 70; Bayer & Co., D. R. P. 175024; 1908 II, 1465). Aus 5-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) mit Schwefelsäure (66° Bé) und wenig Quecksilberoxyd bei 190—200° (B. & Co., D. R. P. 160104; C. 1905 I, 1447). — Man oxydiert 1-Acetamino-anthracen (Bd. XII, S. 1335) mit Chromsäure in Eisessig zu 1-Acetamino-anthrachinon aus 3'-Amino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) mit 90°/oiger Schwefelsäure bei 200° (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328).

Rubinrote Nadeln. F: 242—243° (Graße, Blumenfeld, B. 30, 1117), 241° (Roemer, B. 15, 1790; Möller, Z. El. Ch. 7, 742). Sublimierbar (Roe.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig (Roe.). Ziemlich leicht löslich in konz. Salzsäure; aus der heiß gesättigten Lösung scheidet sich beim Erkalten das salzsaure Salz ab (Roe.);

durch Wasser wird aus der Lösung freies 1-Amino-anthrachinon gefällt (Rox.).

1-Amino-anthrachinon wird beim Stehen mit rauchender Schwefelsäure von 80% Anhydridgehalt bei 25—40° in 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) übergeführt (BAYER & Co., D. R. P. 154353; C. 1904 II, 1013). Die gleiche Umwandlung erfolgt durch Erhitzen mit Schwefelsäure (66° Bé) und Borsäure auf 180—200° (B. & Co., D. R. P. 164727; C. 1905 II, 1702) oder mit Schwefelsäure (66° Bé), Borsäure und etwas Mercurosulfat auf 190—200° (B. & Co., D. R. P. 162035; C. 1905 II, 864). Behandelt man 1-Amino-anthrachinon in Schwefelsäure von 66° Bé bei 20—30° mit Aluminiumpulver und unterbricht die Reaktion, sobald in einer Probe durch Wasser keine roten, sondern farblose bis sehwach gelbe Flocken gefällt werden, so erhält man 1 oder 4-Amino-anthron-(9) (S. 114) (B. & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). Bei längerem Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit 90%/siger Schwefelsäure und Aluminium- oder Kupferpulver auf 90% entsteht ein braunvioletter Küpenfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 190656; C. 1907 II, 2010). Leitet man in eine Suspension von 10 Tln. 1-Amino anthrachinon in 60 Tln. Chloroform Chlor unter anfänglicher Kühlung ein, bis eine Gewichtszunahme von 3 Tln. erfolgt ist, so erhält man 2.4-Dichlor-1-aminoanthrachinon (B. & Co., D. R. P. 115048, 203083; C. 1900 II, 1093; 1908 II, 1659). Bei der Einw. von überschüssigem Chlor auf eine Suspension von 1-Amino-anthrachinon in Eisessig entsteht eine orangefarbene stickstofffreie Polychlorverbindung (B. A. S. F., D. R. P. 137074; C. 1903 I, 111). Läßt man Chlor bei 220° auf 1-Amino-anthrachinon einwirken, so erhält 161923; C. 1905 II, 730; vgl. dazu Friedländer, Frdl. 8, 218; Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 594). 1-Amino-anthrachinon liefert mit 2 At.-Gew. Brom in Eisessig 2-Brom-1-amino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 160169; C. 1905 I, 1447). Durch längere Einw. von Bromdampf auf festes 1-Amino-anthrachinon läßt sich 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon erhalten (B. & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093; FRIEDLÄNDER, SCHICK, Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie 3, 221; C. 1904 II, 339). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf 1-Amino-anthrachinon in Schwefelsäure entsteht saures Anthrachinon-diazonium sulfat-(1) (Syst. No. 2200) (KAČER, SCHOLL, B. 37, 4185). Kuppelung von diazotiertem 1-Amino-anthrachinon mit Phenolen und Aminen bezw. deren Sulfonsäuren: Lauth, Bl. [3] 29, 1134; Bayer & Co., D. R. P. 152661; C. 1904 II, 272. 1-Aminoanthrachinon liefert beim Erhitzen mit Metallsalzen (z. B. Kupfersulfat) im geschlossenen Rohr auf 230—260° Indanthren (B. A. S. F., D. R. P. 186637; C. 1907 II, 1134). Indanthren erhält man gleichfalls beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit Mineralsäuren auf 200-250° (B. A. S. F., D. R. P. 186636; C. 1907 II, 1133).

1-Amino-anthrachinon liefert beim Erhitzen mit Brombenzol (Bd. V, S. 206) und Pottasche in Nitrobenzol in Gegenwart von etwas Kupferjodür 1-Anilino-anthrachinon (S. 179) (GOLDBERG, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). Gibt mit p-Dibrom-benzol in siedendem

Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupfer oder von Kupferacetat 1-[4-Brom-anilino]-anthrachinon (S. 179) und N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-p-phenylendiamin (S. 182) (LAUBÉ, B. 40, 3563). Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit 4-Chlor-1-nitrobenzol (Bd. V, S. 243) in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat auf 2000 erhält man 1-[4-Nitro-anilino]-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 175069; C. 1906 II, 1465). Erhitzt man 1-Amino-anthrachinon mit Alkaliphenolaten bezw. mit Gemischen von Atzalkalien und Phenolen, so entsteht ein blauer Küpenfarbstoff, der wohl im wesentlichen aus Indanthren besteht (B. & Co., D. R. P. 175626; Frdl. 8, 218, 345; C. 1906 II, 1794). Bei der Behandlung von 1-Amino-anthrachinon mit Glycerin und konz. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 188193; C. 1908 I, 568) bezw. Derivaten des Glycerins wie Triacetin und konz. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 204354; C. 1909 I, 113) erhält man a-Benzanthronchinolin (Formel I) (Syst. No. 3193). 1-Amino-anthrachinon wird durch Behandlung mit Glycerin und Schwefelsäure (60° Bé) in Gegenwart von Oxydationsmitteln wie Nitrobenzolsulfonsäure in a-Anthrachinonchinolin (Syst. No. 3228) (Formel II) übergeführt (Höchster Farbw., D. R. P. 189234; C. 1908 I, 76). Reagiert in

I. 
$$CO$$

III.  $CO$ 

III.  $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 
 $CO$ 

stark schwefelsaurer Lösung mit Formaldehyd unter Bildung von 1-Methylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 156056; C. 1904 II, 1631). Liefert beim Kochen mit Aceton und Natronlauge die Verbindung C<sub>17</sub>H<sub>11</sub>ON der Formel III (Syst. No. 3190) (B. & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863). Gibt beim Erhitzen mit 1-Chlor-anthrachinon und Natriumacetat in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferchlorid Di-[anthrachinonyl-(1)]-amin [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>]<sub>2</sub>NH (S. 180) (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206); dieses entsteht auch beim Erwärmen von 1-Amino-anthrachinon mit 1-Nitro-anthrachinon und Kaliumcarbonat in Nitrobenzol (H. F., D. R. P. 201327; C. 1908 II, 997). Aus 1-Amino-anthrachinon und 2-Chlor-anthrachinon läßt. sich. Anthrachinonyl-(1)-anthrachinonyl-(2)-amin erhelten und 2-Chlor-anthrachinon läßt sich Anthrachinonyl-(1)-anthrachinonyl-(2)-amin erhalten (B. & Co., D. R. P. 174699; C. 1906 II, 1225); analoge Reaktionen lassen sich mit anderen in 2-Stellung halogenierten Anthrachinonderivaten bewerkstelligen (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770), ferner mit dem aus 2-Chlor-anthrachinon herstellbaren Chlor-benzanthron (Bd. VII, S. 519) (B. & Co., D. R. P. 200014; C. 1908 II, 364). Mit 2.6-Dichloranthrachinon läßt sich 2.6-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (Indanthrenrot G; vgl. Schultz, Tab. No. 826) erhalten; analog mit 2.7-Dichlor oder -Dibrom-anthrachinon

2.7-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (Indanthrenrot R; vgl. Schultz, Tab. No. 830) (B. A. S. F., D. R. P. 197554; C. 1908 I, 1813). — Die Reaktion mit 2.4-Dibrom-1-oxyanthrachinon (Bd. VIII, S. 341) führt zu 2.4. Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-1-oxy-anthrachinon (S. 274), die Reaktion mit 2-Brom-4-nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) zu 4-Nitro-2-[anthrachinonyl-(1)-amino]-1-oxy-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). Beim Kochen von 1-Amino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (GRAEBE, BLUMENFELD, B. 30, 1117) oder mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht 1-Acetamino-anthrachinon (ROEMER, B. 15, 1791). Leicht und glatt läßt sich 1-Amino-anthrachinon durch Essigsäureanhydrid oder Eisessig in Gegenwart von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure bei 30—40° acetylieren (B. A. S. F., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765). Kocht man 1-Amino-anthrachinon mit geschmolzenem Kaliumacetat (oder Natriumformiat) und Essigsäureanhydrid, bis keine verseifbare Acetylverbindung mehr nachweisbar ist, so bildet sich Anthrapyridon (Formel IV bezw. V) (Syst. No. 3239) (B. & Co., D. R. P. 209 033; C. 1909 I, 1680). 1-Amino anthrachinon gibt mit Bernsteinsaure bei 220-230° oder mit Bernsteinsäureanhydrid in siedendem Nitrobenzol N. N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-succinamid (S. 181) (B. & Co., D. R. P. 210019, 212436; C. 1909 II, 83, 769). Beim Erhitzen mit Urethan und ZnCl<sub>2</sub> auf 170—1806 entsteht die Verbindung  $C_{15}H_8O_2N_2$  der Formel VI (Syst. No. 3598) (H. F., D. R. P. 205035; C. 1909 I, 327). Beim Erhitzen VII.

von 1-Amino-anthrachinon mit Acetessigester und Natriummethylat auf 140° erhält man die Verbindung der Formel VII (Syst. No. 3366) (B. & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863).

C. 1902 II, 368).

## Funktionelle Derivate des 1. Amino-anthrachinons.

1-Methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1-Chlor-, 1-Brom- oder 1-Nitro-anthrachinon mit alkoh. Methylaminlösung (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Durch Erwärmen von 1-Methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 339) (B. & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881) oder von 1-Phenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 339) mit Methylamin in Pyridin auf 150—160° (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). Beim Erhitzen von Allerachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 335) mit wäßr. Methylaminlösung auf 150—160° (B. & Co., D. R. P. 175024; C. 1906 II, 1465). Aus 1-Amino-anthrachinon in stark schwefelsaurer Lösung durch Einw. von Formaldehyd (B. & Co., D. R. P. 156056; C. 1904 II, 1631). — Gelbrote Nadeln. F: 167°; löslich in Chloroform und Eisessig mit gelbroter Farbe; hellgelb löslich in rauchender Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 144634). — Liefert beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure von 80% Anhydridgehalt bei 30-350 4-Methylamino-1-oxy-anthrachinon (S. 269) (BAYER & Co., D. R. P. 154353; C. 1904 II, 1013). Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsaure von  $20^{\circ}/_{0}$ Anhydridgehalt und Borsäure auf 150-160° erhält man 4-Methylamino-1-oxy-anthrachinonsulfonsaure-(3?) (Syst. No. 1928) (B. & Co., D. R. P. 164727; C. 1905 II, 1703). 1-[Methylamino]-anthrachinon wird in konz. Schwefelsäure von Aluminiumpulver bei 20—40° zu 1 oder 4-Methylamino-anthron-(9) (S. 114) reduziert (B. & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). Behandelt man 1-Methylamino-anthrachinon in konz. Schwefelsäure bei 20—40° mit Aluminiumpulver und erhitzt nach beendigter Reduktion das Gemisch auf 100°, so entsteht ein grüner Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 205422; Frdl. 9, 806; C. 1909 I, 601). Liefert bei der Einw. von Chlor, je nach den Bedingungen, 4-Chlor-1-methylamino-anthrachinon (S. 183) oder 2.4-Dichlor-1-methylamino-anthrachinon; analog verläuft die Einw. von Brom (B. & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (33° Bé) bei 60—65° 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon und wenig 2-Nitro-1-methylaminoanthrachinon (B. & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 865, 871.

1-Dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{18}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 1-Chlor-anthrachinon oder 1-Nitro-anthrachinon mit alkoh. Dimethylaminlösung (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). - Prismen. F: 138°; löst sich in Chloroform mit gelbroter Farbe; die Lösung in Eisessig ist blaurot, die in konz. Schwefelsäure gelb; die Lösung in verd. Salzsäure ist farblos (B. & Co., D. R. P. 136777). — Gibt mit der berechneten Menge Salpetersäure in schwefelsaurer Lösung 8-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon und 5-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon; beim Erhitzen mit mehr Salpetersäure in Eisessiglösung entsteht unter Entfernung einer Methylgruppe 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon und wenig 2-Nitro-1-methylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 865, 871.

1-Isoamylamino - anthrachinon  $C_{19}H_{19}O_2N = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_5H_{11}$ . 1-Chlor-, 1-Brom- oder 1-Nitro-anthrachinon und Isoamylamin (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). — Braunrote Nadeln. F: 90°. Lösung in Chloroform und Eisessig blaurot.

1-Anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von 1-Phenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 339) mit Anilin (Bayer & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). Beim Erwärmen von 1-Amino-anthrachinon mit Brombenzol und Potasche in Nitrobenzol bei Gegenwart von etwas Kupferjodür (Goldberg, D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465). — Rotbraune Krystalle (aus einem Gemisch von Benzol und Ligroin). Löslich in B. & Co., D. R. P. 142052; C. 1903 II, 80. Uberführung des Mononitroderivates in einen Wolffarbstoff durch H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>: B. & Co., D. R. P. 142512; C. 1903 II, 84. Liefert bei der Einw. wasserentziehender Mittel die Verbindung  $C_{20}H_{11}ON$  der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3193) (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 79; DAMMANN, GATTERMANN,

1-[4-Brom-anilino]-anthrachinon  $C_{20}H_{12}O_2NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4Br$ . Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon, p-Dibrom-benzol und Kupferacetat oder  $K_2CO_3$  und Kupfer in Nitrobenzol, neben N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-p-phenylendiamin (LAUBÉ, B. 40, 3563). — Dunkelrotes Pulver (aus Alkohol). F: 308°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Nitrobenzol und mit violettroter Farbe in Pyridin, löslich in Alkohol mit violettstichig roter Farbe, schwer löslich in Eisessig mit rotvioletter Farbe. Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird schmutzig oliv und beim Erwärmen braun. Die schwefelsaure Lösung färbt sich auf Zusatz von Dichromat scharlachrot.

1-Diphenylamino-anthrachinon  $C_{28}H_{17}O_2N=C_8H_4(CO)_2C_8H_3\cdot N(C_8H_5)_2$ . B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 1-Jod-anthrachinon, Diphenylamin und Kupferacetat auf 250° (LAUBÉ, B. 40, 3567). — Schwarzrotes Pulver (aus Benzol durch Petroläther). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Pyridin mit roter Farbe, sehr wenig in Eisessig, unlöslich in Alkohol. Die olivgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird, mit Borsäure erhitzt, braun.

1-p-Toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 1-Nitro-anthrachinon mit p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes oder Anthrachinon-sulfonsäure-(1) mit p-Toluidin und Wasser auf 180° (B. & Co., D. R. P. 175024; C. 1906 II, 1465). — Liefert mit Brom in Eisessig 2.4-Dibrom-1-p-toluidino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 145048). Zur Nitrierung vgl. B. & Co., D. R. P. 442052; C. 1903 II, 80. Überführung des Mononitroderivates in einen Wollfarbstoff durch Schwefelsäure: B. & Co., D. R. P. 142512; C. 1903 II, 84. Liefert bei der Einw. wasserentziehender Mittel die Verbindung  $C_{21}H_{13}$ ON der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3193) (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 78.

1-Benzylamino-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Aus 1-Chlor-, 1-Brom- oder 1-Nitro-anthrachinon und Benzylamin (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). — Orangerote Blättchen. F: 188°. Löst sich in Chloroform und in Eisessig orangerot.

1- $\beta$ -Naphthylamino-anthrachinon  $C_{24}H_{15}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Bei der Einw. von  $\beta$ -Naphthylamin auf 1-Nitro-anthrachinon (Bayer & Co., D. R. P. 142052; C. 1903 II, 80). Durch Erhitzen von 1-Phenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 339) mit  $\beta$ -Naphthylamin auf 180° (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). — Krystalle (aus Pyridin und Alkohol).

Bz 1 - [Anthrachinonyl-(1)-amino] - [1.9-benz-anthron-(10)]  $^1$ )  $C_{31}H_{17}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Bz 1-Amino-[1.9-benzanthron-(10)] (S. 123) mit 1-Chlor-anthrachinon in Gegenwart von Kupferchlorür, wasserfreiem Natriumacetat und

Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 200014; C. 1908 II, 364). — Sehr wenig löslich in heißem Pyridin mit hellbrauner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

Di-[anthrachinonyl-(1)]-amin  $C_{28}H_{15}O_4N=[C_8H_4(CO)_2C_8H_3]_2NH$ . B. Durch Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit 1-Chlor-anthrachinon in Gegenwart von Natriumacetat, Kupferchlorid und Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). Beim Erwärmen von 1-Nitro-anthrachinon und 1-Amino-anthrachinon mit Kaliumcarbonat in Nitrobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 201327; C. 1908 II, 997). — Rote Rhomben. Lösung in heißem Nitrobenzol gelbrot, in konz. Schwefelsäure grasgrün, bei Anwesenheit von Borsäure tiefblau (B. & Co., D. R. P. 162824). — Liefert beim Erwärmen mit 95% jeger Salpetersäure Bis-[2.4-dinitro-anthrachinonyl-(1)]-amin (B. & Co., D. R. P. 213501; C. 1909 II, 1100; Steiner, Eckert, M. 35 [1914], 1140).

1-Acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 1-Amino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Graebe, Blumenfeld, B. 30, 1117) oder mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Roemer, B. 15, 1791). Aus 1-Amino-anthrachinon in rauchender Schwefelsäure von 23 $^{9}/_{0}$  Anhydridgehalt mit Essigsäureanhydrid bei 30—40 $^{9}$  (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765). Bei der Oxydation von 1-Acetamino-anthracen (Bd. XII, S. 1335) mit Chromsäure in Eisessig (Dienel, B. 38, 2866). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 215 $^{9}$  (korr.) (Gr., Bl.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther; unlöslich in kalter Salzsäure (Roe.).— Beim Erhitzen von 1-Acetamino-anthrachinon für sich auf 280—290 $^{9}$  (B. A. S. F., D. R. P. 216597; C. 1910 I, 68)

<sup>1)</sup> Zur Bezifferung in den vom Namen "Benzanthron" abgeleiteten Namen in diesem Handbuchvgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Scholl, B. 44, 1662.

- oder mit Ätzkali in Nitrobenzol auf 140° entsteht Anthrapyridon (Formel IV bezw. V auf S. 178) (BAYER & Co., D. R. P. 203752; C. 1908 II, 1658). Ähnliche Farbstoffe entstehen, wenn man die aus 1-Acetamino-anthrachinon bei der Einw. von anorganischen Säurechloriden, wie Phosphoroxychlorid, Phosphorpentachlorid, Sulfurylchlorid, entstehenden Produkte für sich oder mit Kondensationsmitteln erhitzt (B. A. S. F., D. R. P. 192970, 198048; C. 1908 I, 570, 1866.
- 1-Chloracetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_3NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . Beim Erwärmen von 1-Amino-anthrachinon und Chloracetylchlorid in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). Grünlichgelbe Nadeln. Löst sich in Pyridin und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 1-[Acetylmethylamino] anthrachinon  $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 1-Methylamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Bayer & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Gelbe Krystalle. Die Lösung in Pyridin ist gelb, die in konz. Schwefelsäure orange. Beim Kochen mit Natronlauge entsteht N-Methyl-anthrapyridon  $C_{17}H_{11}O_2N$  der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3227).
- 1- [Acetyl-p-toluidino] -anthrachinon  $C_{23}H_{17}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 1-p-Toluidino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (B. & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Orange Krystalle. Löst sich in Pyridin gelb, in konz. Schwefelsäure orange. Verhält sich gegen alkalische Kondensationsmittel analog der vorangehenden Verbindung.
- 1-Benzamino-anthrachinon  $C_{21}H_{13}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol und Benzoylchlorid (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Beim Erhitzen von 1-Brom-anthrachinon mit Benzamid in Nitrobenzol unter Zusatz von entwässertem Natriumacetat und Kupferchlorid (B. & Co., D.R.P. 216772; C. 1910 I, 395). Gelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Pyridin mit gelber, schwer löslich in heißem Eisessig mit gelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange (B. & Co., D. R. P. 225232). Findet unter dem Namen Algolgelb WG (Schultz, Tab. No. 814) als Farbstoff Verwendung.
- [Anthrachinonyl-(1)]-oxamidsäure  $C_{16}H_9O_5N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ ·NH·CO·CO<sub>2</sub>H. B. Bei 2-tägigem Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit der 5-fachen Menge krystallisierter Oxalsäure auf 150—160° (NOELTING, WORTMANN, B. 39, 642). F: 226°.
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-malonamid  $C_{31}H_{18}O_6N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO]_2CH_2$ . B. Man erwärmt 1-Amino-anthrachinon mit Malonsäure in Nitrobenzol auf 100°, fügt langsam Phosphorpentachlorid hinzu und hält nach dem Eintragen noch etwa 1 Stunde auf dieser Temperatur (Bayer & Co., D. R. P. 216980; G. 1910 I, 312). Gelbes Pulver. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-succinamid  $C_{32}H_{20}O_6N_2=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon mit Bernsteinsäure bei 220—230° oder mit Bernsteinsäure oder Bernsteinsäureanhydrid in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 210019, 212436; C. 1909 II, 83, 769). Krystalle. Schwer löslich in organischen Solvenzien; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Dient als Küpenfarbstoff (Algolgelb 3 G; Schultz, Tab. No. 811).
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-adipinsäurediamid  $C_{34}H_{24}O_6N_2=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$ . B. Man erhitzt 1-Amino-anthrachinon und Adipinsäure in Nitrobenzol 6 Stunden zum Sieden, trägt nach dem Abkühlen auf 90—100° Phosphorpentachlorid ein und hält die Schmelze 1 Stunde auf dieser Temperatur (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Gelbes Krystallpulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N´-Di-[anthrachinonyl-(1)] sebacinsäurediamid  $C_{38}H_{32}O_6N_2=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon und Sebacinsäure (Bd. II, S. 718) (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)] maleinamid  $C_{32}H_{18}O_6N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH:]_2$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon und Maleinsäure (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-[d-camphersäure]-diamid  $C_{38}H_{30}O_6N_2=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO]_2C_8H_{14}$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon und d-Camphersäure (Bd. IX, S. 745) (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

N.N' - Di - [anthrachinonyl - (1)] - phthalamid  $C_{36}H_{20}O_6N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH \cdot CO]_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon mit Phthalsäureanhydrid und Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol auf  $100^0$  (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Gelbes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-terephthalamid  $C_{33}H_{20}O_6N_2=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH-CO]_2C_6H_4$ . B. Man erhitzt Terephthalsäure und Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol auf dem Wasserbade, gibt dann 1-Amino-anthrachinon hinzu und hält noch mehrere Stunden auf gleicher Temperatur (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Gelbes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

[Anthrachinonyl-(1)]-urethan  $C_{17}H_{13}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 1-Amino-anthrachinon, Nitrobenzol und Chlorameisensäureäthylester (BAYER & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). — Die Nitrierung führt je nach den Bedingungen zu [2-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan und [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan (B. & Co., D. R. P. 167410) bezw. zu [2.4-Dinitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan (B. & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468).

N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-diglykolsäurediamid  $C_{32}H_{20}O_7N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2]_2O$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon und Diglykolsäure (Bd. III, S. 234) in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

[Anthrachinonyl-(1)-mercapto]-essigsäure-[anthrachinonyl-(1)-amid], S.N-Di-[anthrachinonyl-(1)]-thioglykolsäureamid  $C_{30}H_{17}O_5NS=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen der Natriumverbindung des Anthrachinonyl-(1)-mercaptans (Bd. VIII, S. 341) mit 1-Chloracetamino-anthrachinon (S. 181) in Alkohol (Bayer & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichorange.

[Anthrachinonyl-(2)-mercapto]-essigsäure - [anthrachinonyl-(1)-amid], N-[Anthrachinonyl-(1)]-8 - [anthrachinonyl-(2)] - thioglykolsäureamid  $C_{30}H_{17}O_5NS = C_8H_4(CO)_2C_6H_3$ . NH·CO·CH $_2$ ·S·C $_8H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen der Natriumverbindung des Anthrachinonyl-(2)-mercaptans (Bd. VIII, S. 346) mit 1-Chloracetamino-anthrachinon in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun.

N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)]-malamid  $C_{32}H_{20}O_7N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon und Apfelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

N.N'- Di- [anthrachinonyl-(1)] - tartramid  $C_{32}H_{20}O_8N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)-]_2$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon und Weinsäure (B. & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

N.N'-Di-[anthrachinonyl-(1)] - p-phenylendiamin  $C_{34}H_{20}O_4N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH]_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon und p-Dichlor-benzol in Naphthalin in Gegenwart von Natriumacetat und Kupferchlorid auf 200—215° (Bayer & Co., D. R. P. 215294; C. 1909 II, 1951). Entsteht ferner beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon und p-Dibrom-benzol in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferacetat oder Kaliumcarbonat und Kupfer, neben 1-[4-Brom-anilino]-anthrachinon (S. 179) (Laubé, B. 40, 3564). — Schwarzviolettes Pulver (aus Chloroform). Schmilt oberhalb 320°; löslich in Chloroform, Nitrobenzol und Anilin mit dunkelvioletter Farbe (L.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig oliv (L.), gelbgrün (B. & Co.), beim Erwärmen braun (L.). — Gibt mit alkal. Hydrosulfit eine orangerote Küpe (B. & Co.).

N²-[Anthrachinonyl-(1)]-naphthylendiamin-(1.2)  $C_{24}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH \cdot C_{10}H_6\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von N²-[Anthrachinonyl-(1)]-N¹-acetyl-naphthylendiamin-(1.2) mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150° (LAUBÉ, KÖNIG, B. 41, 3878). — Schwarzes Pulver

 $\mathbf{N.N'}$ - Di - [anthrachinonyl - (1)] - naphthylendiamin - (1.2)  $\mathbf{C_{38}H_{22}O_4N_2} = [\mathbf{C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH]_2C_{10}H_6}.$  Beim Erhitzen von N²-[Anthrachinonyl-(1)]-naphthylendiamin-(1.2) und 1-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupfer (L., K., B. 41, 3878). — Braunschwarzes Pulver (aus Pyridin). F: 350°. Löslich in Nitrobenzol, schwer löslich in Pyridin; löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.

 $N^2$ - [Anthrachinonyl - (1)] -  $N^1$ - acetyl - naphthylendiamin - (1.2)  $C_{2e}H_{18}O_3N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . Beim Kochen von 1 - Amino - anthrachinon und dem nicht näher beschriebenen N-Acetyl-2-chlor-naphthylamin-(1) in Nitrobenzol in

Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupferacetat (L., K., B. 41, 3878). — Braunes Pulver (aus Pyridin + Alkohol). Unlöslich in Alkohol, Benzol, sehr wenig löslich in Eisessig, leicht in Pyridin, Nitrobenzol, Anilin mit brauner Farbe.

1-Nitramino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.

Substitutionsprodukte des 1-Amino-anthrachinons.

- a) Halogen-Derivate des 1-Amino-anthrachinons.
- 4-Chlor-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-1-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) (Baxer & Co., D. R. P. 206536; C. 1909 I, 1059). Aus 1-Acetamino-anthrachinon durch Chlorierung und Entacetylierung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Rote Nadeln. F: 179—1806 (B. A. S. F.). Gibt mit Natriumhydrosulfid das Natriumsalz des [4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-mercaptans (B. & Co.).
- 4-Chlor-1-methylamino-anthrachinon C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>NCl = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl·NH·CH<sub>3</sub>. B. Aus 1-Methylamino-anthrachinon und der äquimolekularen Menge Chlor in Eisessig (BAYER & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Krystalle. Die Lösung in Pyridin ist gelbrot. Die Lösung in konz. Salzsäure ist fast farblos; sie gibt mit Wasser eine ziegelrote Fällung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, in 40⁰/oiger rauchender Schwefelsäure violettblau.
- 4-Chlor-1-dimethylamino-anthrachinon C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>NCl = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.

  B. Beim Kochen von 1.4-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) mit alkoh. Dimethylamin (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Beim Erhitzen einer Lösung von 1-Dimethylamino-anthrachinon in 5°/oiger Salzsäure mit Kaliumchlorat auf 70—90° (B. & Co., D. R. P. 146691; C. 1903 II, 1351). Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 172° (B. & Co., D. R. P. 146691). Die Lösung in Chloroform ist blutrot, in Eisessig blaurot, in verdünnter Salzsäure fast farblos, in konz. Schwefelsäure gelb (B. & Co., D. R. P. 136777). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem p-Toluidin auf 180° wenig 1.4-Di-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) und als Hauptprodukt 1-Monomethylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) (B. & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 680).
- 4-Chlor-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_2NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) und p-Toluidin bei 100° (Bayer & Co., D. R. P. 206536; C. 1909 I, 1059). Liefert beim Erhitzen mit Natriumhydrosulfid [4-p-Toluidino-anthrachinonyl-(1)]-mercaptan (S. 272).
- 4-Chlor-1-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_3NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 1-Acetamino-anthrachinon durch Einw. von Chlor in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Beim Kochen von 4-Chlor-1-amino-anthrachinon mit Essigsāureanhydrid unter Zusztz von Schwefelsāure (Bayer & Co., D. R. P. 209033; C. 1909 I, 1680). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 203—204° (B. A. S. F.). Liefert beim Kochen mit geschwelvenem Kolinmacetat in Nitrobayer.
- schmolzenem Kaliumacetat in Nitrobenzol

  Chloranthrapyridon C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>ONCl der Formeln I bezw. II (Syst. No. 3239) (B. & Co.).

  4 Chloral hongoming on threchings C. H. O.NCl. C. H. (Co.) C. H. Cl., NH. CO. C.
- 4-Chlor-1-benzamino-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_3NCl=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Chlor-1-amino-anthrachinon und Benzoylchlorid in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; Frdl. 9, 1199; C. 1910 II, 932). Löst sich im Pyridin gelb, in konz. Schwefelsäure rotorange.
- N.N´- Bis [4 chlor anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{32}H_{18}O_6N_2Cl_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-amino-anthrachinon in Nitrobenzol mit Succinylchlorid anf  $100^o$  (Bayer & Co., D. R. P. 212436; G. 1909 II, 769).— Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- N.N´- Bis [4 chlor anthrachinonyl (1)] adipinsäurediamid  $C_{34}H_{22}O_6N_2Cl_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-amino-anthrachinon und Adipinsäure in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 5-Chlor-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCI=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 1.5-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) und 1 Mol.-Gew. Methylamin

- in Pyridin (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist bläulich rot. Schwer löslich in rauchender Salzsäure.
- 5-Chlor-1-benzamino-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_3NCl = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Aus dem nicht näher beschriebenen 5-Chlor-1-amino-anthrachinon und Benzoylchlorid in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D.R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb, in konz. Schwefelsäure orange.
- N.N'- Bis [5 chlor anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{32}H_{18}O_6N_2Cl_2 = [C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen des nicht näher beschriebenen 5-Chlor-1-amino-anthrachinons mit Bernsteinsäure in Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 210019; C. 1909 II, 83). Gelbbraunes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N'- Bis [5 chlor anthrachinonyl (1)] adipinsäurediamid  $C_{34}H_{22}O_8N_2Cl_2 = [C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen des nicht näher beschriebenen 5-Chlor-1-amino-anthrachinons und Adipinsäure in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- **6-Chlor-1-amino-anthrachinon**  $C_{14}H_8O_2NCl = C_8H_3Cl(CO)_2C_8H_3\cdot NH_2$ . Liefert beim Erhitzen mit 2.7-Dichlor-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Soda und Kupferoxyd den Küpenfarbstoff Indanthrenbordeaux B extra (vgl. *Schultz, Tab.* No. 827) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 206717; C. 1909 I, 1209). Über Kondensation mit anderen Anthrachinonderivaten vgl. B. A. S. F., D. R. P. 206717.
- 6-Chlor-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCl=C_0H_3Cl(CO)_2C_0H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 6-Chlor-1-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) mit Methylaminlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). Beim Erhitzen mit 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon (S. 269) in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin entsteht [4-Methoxy-anthrachinonyl-(1)]-[5-methylamino-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 271) (Bayer & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). Über weitere Verwendung zur Darst. von Küpenfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 212470, 216280; C. 1909 II, 770, 2106.
- **6-Chlor-1-p-toluidino-anthrachinon**  $C_{21}H_{14}O_2NCl = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 6-Chlor-1-nitro-anthrachinon mit p-Toluidin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). Liefert beim Kochen mit 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda [Anthrachinonyl-(1)]-[5-p-toluidino-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 211).
- 6-Chlor-1-benzamino-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_3NCl = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 6-Chlor-1-amino-anthrachinon und Benzoylchlorid in siedendem Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb, in konz. Schwefelsäure gelbrot.
- 7-Chlor-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_3O_2NCl=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH_2$ . Liefert beim Erhitzen mit 2,7-Dichlor-anthrachinon, 2,6-Dichlor-anthrachinon, 1,5- oder 1,8-Diamino-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Soda und Kupferoxyd rote Küpenfarbstoffe (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 206717; C. 1909 I, 1209).
- 7-Chlor-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCl=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 7-Chlor-1-nitro-anthrachinon mit Methylaminlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 212470.
- 7-Chlor-1-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_3NCl = C_6H_3Cl(CO)_4C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Acetylieren von 7-Chlor-1-amino-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). Liefert beim Kochen mit 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda [Anthrachinonyl-(1)]-[8-acetamino-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 212).
- 2.4-Dichlor-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_2NCl_2=C_6H_4(CO)_2C_6HCl_2\cdot NH_2$ . B. Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 115048, 203083; C. 1900 II, 1093; 1908 II, 1659). Gelbrote Nadeln (aus Eisessig). F: 217—219° (B. & Co., D. R. P. 115048). Liefert beim Behandeln mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure mit oder ohne Zusatz von Borsāure 3-Chlor-4-amino-1-oxy-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). Gibt in schwefelsaurer Lösung mit Metallen (wie Kupfer, Aluminium) einen olivgrauen Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 205422; C. 1909 I, 601). Acetylierung durch Essigsäureanhydrid oder Natriumacetat in rauchender Schwefelsäure: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765.

 $\cdot$ Br

- 2.4-Dichlor-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_9O_3NCl_2=C_6H_4(CO)_2C_6HCl_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 1-Methylamino-anthrachinon, Kaliumchlorat und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Die Lösung in Pyridin ist gelbrot. Die Lösung in konz. Salzsäure ist gelblich und gibt mit Wasser eine granatrote Fällung. Die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in  $40^9/_0$ iger rauchender Schwefelsäure sind gelb.
- 2.4-Dichlor-1-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_9O_3NCl_2=C_6H_4(CO)_2C_6HCl_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ .

  B. Beim Kochen von 2.4-Dichlor-1-amino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid, neben 2.4-Dichlor-1-diacetylamino-anthrachinon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 191111; C. 1908 I, 569). Aus 2.4-Dichlor-1-amino-anthrachinon in rauchender Schwefelsäure von 12—23°/<sub>0</sub> Anhydridgehalt mit Essigsäureanhydrid oder wasserfreiem Natriumacetat (B. A. S. F., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765). Gelbe Krystalle. Beim Erhitzen für sich oder mit Natriumacetat und Kupferchlorür in Nitrobenzol entsteht das Dichloranthrapyridon der nebenstehenden Formeln (Syst. No. 3239)
- 2-Brom-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH_2$ . B. Aus 1-Amino-anthrachinon mit der berechneten Menge Brom in Eisessig (BAYER & Co., D. R. P. 160169; C.1905 I, 1447). Gelbrote Nadeln (aus Eisessig). F:180—181°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Eisessig, Anilin und Pyridin mit gelbroter Farbe; unlöslich in Alkalien und verd. Säuren; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Zusatz von Borsäure und Erwärmen schmutzigbraun; die Lösung in  $40^{0}$ /oiger rauchender Schwefelsäure ist blauviolett (B. & Co., D. R. P. 160169). Beim Erhitzen mit Natriumacetat und etwas Kupferchlorid in Nitrobenzol auf 190—200° (B. & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843; vgl. Friedländer, Frdl. 8, 218) oder besser beim Erhitzen mit Kupferpulver und Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 193121; C. 1908 I, 573) entsteht Indanthren (Syst. No. 3632).
- **2-Brom-1-methylamino-anthrachinon**  $C_{15}H_{10}O_2NB_T = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen mit Natriumacetat und etwas Kupferchlorid in Nitrobenzol auf 190—200° entsteht N.N'-Dimethyl-indanthren (Syst. No. 3632) (BAYER & Co., D. R. P. 158287; C. **1905** I, 843).

steht das Bromanthrapyridon der nebenstehenden Formeln (Syst. No. 3239) (BAYER & Co., D. R. P. 203752; C. 1908 II, 1658).

Nitrobenzol (Bad. Anilin u. Sodaf.)

oder beim Erhitzen mit Alkalien ent-

(B. A. S. F., D. R. P. 191411, 192970; C. 1908 I, 570).

- 4-Brom-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_3O_2NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH_2$ . B. Aus 1-Brom-anthrachinon (Bd. VII, S. 789) durch Nitrieren und nachfolgende Reduktion (BAYER & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). Löslich in Pyridin mit brauner, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Geht beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder rauchender Schwefelsäure mit oder ohne Zusatz von Borsäure in 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) über.
- 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 4-Brom-1-nitro-anthrachinon mit einer Lösung von Methylamin in Pyridin auf etwa 60° (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Beim Versetzen der Lösung von 1-Methylamino-anthrachinon in Pyridin mit 2 At.-Gew. Brom (B. & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Braunrote Nadeln (aus Pyridin). F: 194°; die Lösung in Pyridin ist rot; die Lösung in Salzsäure ist fast farblos, sie gibt mit Wasser granatrote Fällung; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, in  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger rauchender Schwefelsäure blau (B. & Co., D. R. P. 164791). Geht beim Behandeln mit Schwefelsäuremonohydrat oder rauchender Schwefelsäure mit oder ohne Zusatz von Borsäure in 4-Methylamino-1-oxyanthrachinon (S. 269) über (B. & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P.

- 159129; C. 1905 II, 92). Reagiert mit 4-Amino-1-oxy-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumacetat und Kupferchlorid unter Bildung von [4-Oxy-anthrachinonyl-(1)]-[4-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 271) (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). Hydrochlorid. Weiße Krystalle (B. & Co., D. R. P. 144634).
- 4-Brom-1-dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2NBr=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Bromieren von 1-Dimethylamino-anthrachinon (Bayer & Co., D. R. P. 146691; C. 1903 II, 1351). Granatrote Blätter (aus Pyridin und Methylalkohol). F: 178°. Die Lösungen in Pyridin, Chloroform sind gelbrot, die in 40°/olger rauchender Schwefelsäure gelb. Beim Erhitzen mit aromatischen Aminen entstehen grünblaue Farbstoffe. Verdünnte Mineralsäuren geben gut krystallisierende Salze. Perbromid  $C_{16}H_{12}O_2NBr+Br_2$ . B. Aus salzsaurem 4-Brom-1-dimethylamino-anthrachinon in Wasser durch Brom (B. & Co.). Gelblicher krystallinischer Niederschlag. Spaltet mit wäßr. Ammoniak oder in salzsaurer Lösung mit Disulfit das addierte Brom ab. Führt 1-Dimethylamino-anthrachinon in salzsaurer Lösung bei 80° in 4-Brom-1-dimethylamino-anthrachinon über.
- 4-Brom-1-[acetylmethylamino]-anthrachinon  $C_{17}H_{18}O_3NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Grünlichgelbe Krystalle. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange, in Pyridin gelblich. Beim Kochen mit Natronlauge entsteht das N-Methyl-bromanthrapyridon der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3227).

- 5-Brom-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NBr=C_6H_3Br(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 1.5-Dibrom-anthrachinon (Bd. VII, S. 789) mit 1 Mol.-Gew. Methylamin in Pyridin auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Braunrote goldglänzende Nadeln. Die Lösungen in Chloroform oder Eisessig sind bläulichrot. Die Lösung in rauchender Salzsäure ist farblos; sie scheidet auf Zusatz von Wasser einen roten Niederschlag aus.
- 5-Brom-1-dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2NBr = C_6H_3Br(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Kondensation von 1 Mol.-Gew. Dimethylamin mit 1 Mol.-Gew. 1.5-Dibrom-anthrachinon (Bd. VII, S. 789) (Bayer & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 679). Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin auf 180° 1-Monomethylamino-5-p-toluidino-anthrachinon.
- 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_2NBr_2=C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH_2\cdot B$ . Bei der Einw. von Bromdampf auf 1-Amino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093; FRIEDLÄNDER, SCHICK, C. 1904 II, 339). Rotbraune Nadeln (aux Xylol). F: 221°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (F., SCH.). Liefert beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 100—110° oder mit rauchender Schwefelsäure von  $40^{\circ}/_{0}$  Anhydridgehalt auf  $30-40^{\circ}$  3-Brom-4-amino-1-oxy-anthrachinon (S. 272) (B. & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). Liefert beim Behandeln mit Aluminium und konz. Schwefelsäure bei ca. 20—30° 2.4- oder 1.3-Dibrom-1 oder 4-amino-anthron-(9) (S. 114) (B. & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). Erhitzt man die Lösung in konz. Schwefelsäure mit Aluminium oder Kupferpulver auf 110—120°, so erhält man einen olivgrauen Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 205422; C. 1909 I, 601). Beim Erhitzen mit Alkalipolysulfid in wäßrig-alkoholischer Lösung entsteht ein schwefelhaltiger Farbstoff (B. & Co., D. R. P. 204772; C. 1909 I, 601). Acetylierung und Überführung der Acetylderivate in Kondensationsprodukte: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 198048; C. 1908 I, 1866. Liefert bei der Einw. von p-Toluidin 2-Brom-1-amino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 202) (B. & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; F., Sch.).
- 2.4-Dibrom-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_9O_2NBr_2=C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 1-Methylamino-anthrachinon mit 2 Mol.-Gew. Brom in Eisessig auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Braunrote Krystalle. F: 158°. Die Lösung in Pyridin ist gelbrot; die Lösung in konz. Salzsäure ist fast farblos und gibt mit Wasser eine rote Fällung. Löst sich in konz. Schwefelsäure gelb.
- 2.4 Dibrom -1 p toluidino anthrachinon  $C_{21}H_{13}O_2NBr_2 = C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 1-p-Toluidino-anthrachinon mit Brom in Eisessig bei 50° (Bayer & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093). Gelbrote Nadeln (aus Eisessig). In konz. Schwefelsäure gelbgrün löslich.
- 2.4-Dibrom-1-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_9O_3NBr_2 = C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . Beim Kochen von 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid, neben 2.4-Dibrom-1-diacetylamino-anthrachinon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 191111;

C. 1908 I, 569). — Gelbe Krystalle. — Liefert, in Nitrobenzol gelöst, beim Erhitzen mit Ätzkali das Dibromanthrapyridon der nebenstehenden Formeln (Syst. No. 3239) (BAYER & Co., D. R. P. 203752; C. 1908 II, 1658).

2.4 - Dibrom - 1 - diacetylamino - anthrachinon  $C_{18}H_{11}O_4NBr_2 = C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbe Krystalle; beim Erhitzen auf 270° entsteht ein gelber Küpenfarbstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 191111; C. 1908 I, 569).

## b) Nitro-Derivate des 1-Amino-anthrachinons.

- 2-Nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von [2-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan (s. u.) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Orangerote Flocken. Leicht löslich in Pyridin mit Orangefarbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, beim Erwärmen mit Borsäure violettrot. Die-Lösung in alkoh. Alkali ist rot.
- 2-Nitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. In geringer Menge neben viel 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon beim Erwärmen von 1-Methylamino-anthrachinon mit Salpetersäure (33° Bé) auf 60—65° (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). In geringer Menge neben 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon aus 1-Dimethylamino-anthrachinon beim Erhitzen mit Salpetersäure (42° Bé) in Eisessig (B. & Co.).
- [2-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan  $C_{17}H_{12}O_6N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Nitrieren von [Anthrachinonyl-(1)]-urethan in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10°, neben [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan; man trennt durch fraktionierte Krystallisation aus Eisessig, wobei sich [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan zuerst abscheidet (Bayer & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 4-Nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_8H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Man läßt auf eine Lösung von 1-Acetamino-anthrachinon in Schwefelsäure (66° Bé) bei 15° Salpeterschwefelsäure einwirken und erhitzt sodann auf 90—100° (Bayer & Co., D. R. P. 125391; C. 1901 II, 1219). Man behandelt [Anthrachinonyl-(1)]-oxamidsäure in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 5° und verseift das Reaktionsprodukt mit Soda (Noelting, Wortmann, B. 39, 643). Gelbrote Nadeln (aus Epichlorhydrin), rote Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 296° (N., W.), 290—295° (B. & Co.); unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol; die Lösung in Schwefelsäure ist gelb (B. & Co.). Läßt sich in 1.4-Diamino-anthrachinon und 1.4-Dioxy-anthrachinon (Chinizarin, Bd. VIII, S. 450) überführen (B. & Co.).
- 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)·NH·CH<sub>3</sub>. B. Beim Nitrieren von 1-Methylamino-anthrachinon mit Salpetersäure (33° Bé) bei 60°, neben geringen Mengen 2-Nitro-1-methylamino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Neben geringen Mengen 2-Nitro-1-methylamino-anthrachinon beim Erhitzen von 1-Dimethylamino-anthrachinon mit Salpetersäure (42° Bé) in Eisessig (B. & Co.). Rotbraune Krystalle. F: 250°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig; leichter löslich in Aceton und Pyridin mit orangeroter Farbe (B. & Co., D. R. P. 156759). Beim Erhitzen mit p-Toluidin entsteht 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (S.199) (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762).
- 4-Nitro-1-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. s. im Artikel 4-Nitro-1-amino-anthrachinon. Goldgelbes Krystallpulver (aus Eisessig oder Pyridin), rötlichgelbe Nadeln (aus Epichlorhydrin). F: 256—258°; unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien, schwer löslich in Alkohol, Ather und Ligroin; löslich in Eisessig, Anliin, Pyridin usw. mit goldgelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rein gelb (Bayer & Co., D. R. P. 125391; C. 1901 II, 1219). Beim Erhitzen mit p-Toluidin entsteht 1-p-Toluidino-4-acetamino-anthrachinon (S. 200) (Bayer & Co., D. R. P. 148767; C. 1904 I, 556).
- 4-Nitro-1-[acetylmethylamino]-anthrachinon  $C_{17}H_{12}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_8H_2(NO_2)\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Bayer & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Orangefarbene Prismen. Die Lösung in Pyridin ist gelb, in konz. Schwefelsäure gelblich. Beim Erhitzen mit methylalkoholischem Natriummethylat entsteht das Methoxyanthrapyridon der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3240).

- 4 Nitro -1 benzamino anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Nitro-1-amino-anthrachinon mit Benzoylchlorid in siedendem Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225 232; C. 1910 II, 932). Löst sich in Pyridin gelb, in konz. Schwefelsäure rot.
- N.N'- Bis [4 nitro anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{32}H_{18}O_{10}N_4 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-1-amino-anthrachinon mit Bernsteinsäurechlorid in Nitrobenzol auf 100° (BAYER & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich.
- N.N´-Bis-[4-nitro-anthrachinonyl-(1)]-adipinsäurediamid  $C_{33}H_{22}O_{10}N_4=[C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-1-amino-anthrachinon und Adipinsäure in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid (Bayer & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gefärbt.
- [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan  $C_{17}H_{12}O_eN_2=C_eH_4(CO)_2C_eH_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Nitrieren von [Anthrachinonyl-(1)]-urethan in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10°, neben [2-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan; man trennt durch fraktionierte Krystallisation aus Eisessig, wobei sich [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan zuerst abscheidet (Bayer & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Krystalle (aus Eisessig).
- 4 Nitro 1 nitramino anthrachinon  $~C_{14}H_7O_6N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.
- 5-Nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) mit Natriumdisulfit unter Druck auf 120—180° (Höchster Farbw., D. R. P. 78772; Frdl. 4, 305), neben dem als Hauptprodukt entstehenden 1.5-Diamino-anthrachinon (Bayer & Co., D. R. P. 147851; Frdl. 7, 177; C. 1904 I, 132). Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-anthrachinon mit Dimethylanilin (B. & Co., D. R. P. 147851). Rote Kryställchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 200°; löslich in Alkohol, in rauchender Schwefelsäure (70° $_0$  SO $_3$ ) mit roter Farbe löslich, die beim Stehen in Blau übergeht (H. F.). Gibt in wäßr. Suspension bei der Einw. von Brom 2.4-Dibrom-5-nitro-1-amino-anthrachinon (S. 190) (B. & Co., D. R. P. 151512; C. 1904 I, 1677). Läßt sich durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure auf 200—220°, Eingießen des Reaktionsproduktes in Wasser und Aufkochen in 1.2.4.5.6.8-Hexaoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 569) überführen (B. & Co., D. R. P. 83055; Frdl. 4, 297). Gibt beim Erhitzen mit Phenol und Kaliumhydroxyd auf 120—140° 5-Amino-1-phenoxy-anthrachinon (S. 273) (B. & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517).
- 5-Nitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 1.5-Dinitro-anthrachinon mit 1 Mol.-Gew. Methylamin in Pyridin bei 50° (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Nadeln mit violettem Oberflächenschimmer. Die Lösung in Chloroform und Eisessig ist blaurot. Die Lösung in rauchender Salzsäure ist farblos, sie gibt beim Verdünnen mit Wasser einen violetten Niederschlag.
- 5-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)_2$ . Bei der Kondensation von 1 Mol.-Gew. 1.5-Dinitro-anthrachinon mit 1 Mol.-Gew. Dimethylamin in alkoh. Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 136777, 156759; C. 1902 II, 1372; 1905 I, 310). Neben 8-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon aus 1-Dimethylamino-anthrachinon und der berechneten Menge Salpetersäure in schwefelsaurer Lösung bei 50—60° (Bayer & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Gibt beim Erhitzen mit Phenol und Kaliumhydroxyd auf 120—130° 5-Dimethylamino-1-phenoxy-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 458531; C. 1905 I, 1517). Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin auf 180° 1-Monomethylamino-5-p-toluidino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 679).
- 5-Nitro-1-anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_8H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_5.$  B. Aus 1.5-Dinitro-anthrachinon und Anilin (Bayer & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Gibt beim Erhitzen mit Phenol und Kaliumhydroxyd auf 120—140° 5-Anilino-1-phenoxyanthrachinon (S. 273) (B. & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517).
- 5-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 1.5-Dinitro-anthrachinon mit p-Toluidin in Pyridin am Rückflußkühler, neben 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon (Bayer & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Bräunlich violette Blättehen (aus Eisessig). Leicht löslich in Aceton mit violettroter Farbe; in konz. Schwefelsäure in der Kälte gelbbraun, beim Erhitzen schwach rot löslich. Eine  $10^0/_0$ ige Lösung von Borsäure in Schwefelsäuremonohydrat löst auf dem Wasserbade schwach rötlich.

- 5-Nitro-1-a-naphthylamino-anthrachinon  $C_{24}H_{14}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-anthrachinon mit a-Naphthylamin auf 160°, neben 1.5-Bis-a-naphthylamino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Bräunlich violette Nädelchen (aus Eisessig). Leicht löslich in Aceton mit himbeerroter Farbe; in konz. Schwefelsäure in der Kälte grün, beim Erhitzen grünblau löslich. Eine  $10^0/_0$ ige Lösung von Borsäure in Schwefelsäuremonohydrat löst auf dem Wasserbade grünblau.
- **5 Nitro 1 benzamino anthrachinon**  $C_{21}H_{12}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylehlorid auf 5-Nitro-1-amino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. **1910** II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb; in konz. Schwefelsäure orange löslich.
- N.N' Bis [5 nitro anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{32}H_{18}O_{10}N_4 = [O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2-]_3$ . B. Aus 5-Nitro-1-amino-anthrachinon und Succinylchlorid in Nitrobenzol bei  $100^{\circ}$  (Bayer & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- N.N'-Bis-[5-nitro-anthrachinonyl-(1)]-maleinsäurediamid  $C_{32}H_{18}O_{10}N_4=[O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH:]_2$ . B. Beim Erhitzen von 5-Nitro-1-amino-anthrachinon und Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid auf 100—110° (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 7-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1.7-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 795) mit p-Toluidin auf 130°, neben 1.7-Di-p-toluidino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Violettschwarze Nädelchen (aus Aceton). Leicht löslich in Aceton mit violetter Farbe; in konz. Schwefelsäure in der Kälte braungelb, beim Erhitzen schmutzig rotbraun löslich. Eine  $10^9/_0$ ige Lösung von Borsäure in Schwefelsäuremonohydrat löst auf dem Wasserbade schwach rötlich.
- 8-Nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_3O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von 1.8-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 795) mit Dimethylanilin (BAYER & Co., D. R. P. 147851; C. 1904 I, 132). Rote Krystalle. Löst sich in rauchender Schwefelsäure ( $40^9/_0$  SO<sub>3</sub>) mit gelber Farbe.
- 8-Nitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 1.8-Dinitro-anthrachinon mit 1 Mol.-Gew. Methylamin in Pyridin auf 50° (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Granatrote Nadeln (aus Pyridin). Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist fuchsinrot. Die Lösung in rauchender Salzsäure ist farblos; sie gibt beim Verdünnen mit Wasser einen braunroten Niederschlag.
- 8-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 1.8-Dinitro-anthrachinon mit alkoh. Dimethylamin (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Eine weitere Bildung s. in dem Artikel 5-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon. Krystalle (aus Pyridin). Die Lösung in Chloroform ist blaurot. Die fuchsinrote Lösung in Eisessig entfärbt sieh beim Verdünnen mit Wasser unter Abscheidung eines krystallinischen Niederschlags. Löst sieh in verd. Salzsäure und in konz. Schwefelsäure farblos.
- 8-Nitro-1-äthylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_2H_5$ . Beim Erwärmen von 1.8-Dinitro-anthrachinon mit Äthylamin in Pyridin auf 50° (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Braune Nadeln mit grünem Metallglanz.
- 8-Nitro-1-diäthylamino-anthrachinon C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = O<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>.

  B. Bei der Kondensation von 1 Mol.-Gew. 1.8-Dinitro-anthrachinon mit 1 Mol.-Gew. Diäthylamin in Pyridin auf 50—70° (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Cantharidenglänzende Nadeln. Die Lösung in Chloroform ist blaurot. Die Lösung in heißem Eisessig ist bläulichrot und wird beim Verdünnen mit Wasser unter Abscheidung eines Niederschlages entfärbt. Unlöslich in verd. Salzsäure. Löst sich in konz. Schwefelsäure schwach gelblich, beim Erhitzen mit Borsäure schmutzig violett.
- 8-Nitro-1-anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 1.8-Dinitro-anthrachinon mit Anilin auf 130° (BAYER & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Bläulich violette Nädelchen (aus Eisessig).
- 8-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_3(O)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Als Hauptprodukt beim Eintragen von 1.8-Dinitro-anthrachinon in ein Gemisch aus p-Toluidin und Pyridin, neben 1.8-Di-p-toluidino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Krystalle (aus Eisessig). Leicht löslich in Aceton mit kirschroter Farbe; in konz. Schwefelsäure in der Kälte schmutzig braun, beim Erhitzen violettblau löslich. Eine  $10^9$ /oige Lösung von Borsäure in Schwefelsäuremonohydrat löst auf dem Wasserbade schwach violett.

- 2-Brom-4-nitro-1-amino-anthrachinon  $^1$ )  $C_{14}H_7O_4N_2Br=C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Beim allmählichen Versetzen einer wäßrigen Suspension von 4-Nitro-1-amino-anthrachinon mit Brom (Höchster Farbw., D. R. P. 144111; C. 1903 II, 778). Rote Nadeln (aus Eisessig). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gelb. Beim Erhitzen mit aromatischen Aminen entstehen blaue Farbstoffe.
- 2-Brom-5-nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_4N_2Br=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH_2$ . B. Aus 5-Nitro-1-amino-anthrachinon durch Behandlung mit Brom in Eisessig bei 20—30° (Bayer & Co., D. R. P. 160169; C. 1905 I, 1447). Rotbraune Nadeln (aus Pyridin oder Eisessig). F: 240—245°. Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Pyridin oder Anilin. Die Lösung in Schwefelsäure ist gelb, in  $40^{9}$ 0 iger rauchender Schwefelsäure oliv. Beim Erwärmen mit borsäurehaltiger Schwefelsäure erfolgt lebhafte Rotfärbung (B. & Co., D. R. P. 160169). Überführung in einen Farbstoff der Indanthrenreihe: B. & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843.
- **4-Brom-5-nitro-1-methylamino-anthrachinon**  $C_{15}H_9O_4N_2Br=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Nitro-1-methylamino-anthrachinon durch Bromieren (Bayer & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Die Lösung in Pyridin ist blaurot. Ist in konz. Salzsäure schwer löslich; die Lösung gibt mit Wasser eine rotviolette Fällung. Löst sich in konz. Schwefelsäure hellgelb, in  $40^0/_0$ iger rauchender Schwefelsäure violett.
- 4 Brom 8 nitro 1 dimethylamino anthrachinon  $C_{18}H_{11}O_4N_2Br = O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2Br \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 8-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon durch Bromieren (Bayer & Co., D. R. P. 146691; C. 1903 II, 1351). Braune Nadeln. F: 198°. Die Lösungen in Pyridin und Chloroform sind blaurot, die in konz. Schwefelsäure fast farblos. Gibt mit konz. Säuren Salze, die durch Wasser zerlegt werden.
- 2.4-Dibrom-5-nitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_6O_4N_2Br_2=O_9N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von Brom auf die wäßr. Suspension von 5-Nitro-1-amino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 151512; C. 1904 I, 1677). Rote Nadeln (aus Pyridin oder Nitrobenzol). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, leicht löslich in heißem Pyridin und Nitrobenzol mit rotgelber Farbe. Unlöslich in Alkalien und verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb. Sie wird beim Erhitzen mit Borsäure auf 100° lebhaft violett; die Lösung in  $40^\circ/_0$ iger rauchender Schwefelsäure ist grün. Beim Erhitzen mit Anilin entsteht 2-Brom-1-amino-4.5-dianilino-anthrachinon (S. 217); analog verläuft die Reaktion mit p-Toluidin.
- 2.4-Dinitro-1-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_6N_3=C_8H_4(CO)_2C_8H(NO_2)_2\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von [2.4-Dinitro-anthrachinonyl-(1)]-urethan (s. u.) mit Schwefelsäure (66° Bé) auf 80° (Bayer & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Rote Flocken. Die Lösung in Pyridin ist orange. Löst sich in rauchender Schwefelsäure (40°/ $_0$  SO $_3$ ) braunrot, in konz. Schwefelsäure beim Erwärmen mit Borsäure rotviolett.
- 2.4-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_9O_6N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Bei längerem Erwärmen von 1-Methylamino-anthrachinon, 1-Dimethylamino-anthrachinon oder 2-Nitro-1-methylamino-anthrachinon oder 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon mit Salpetersäure (42° Bé) auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Orangerote Krystalle. Die Lösungen in Eisessig oder Pyridin sind orange (B. & Co., D. R. P. 156759). Beim Erhitzen mit p-Toluidin entsteht 2-Nitro-1-methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762).
- Bis [2.4 dinitro anthrachinonyl (1)] amin  $C_{28}H_{11}O_{12}N_5 = [C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2]_2NH^2$ ). B. Beim Erwärmen von Di-[anthrachinonyl-(1)]-amin mit 95% oiger Salpetersäure (Bayer & Co., D. R. P. 213501; C. 1909 II, 1100). Orangefarbene Krystalle. Ziemlich schwer löslich in den indifferenten organischen Lösungsmitteln; sehr schwer löslich in konz. Schwefelsäure (B. & Co.).
- [2.4-Dinitro-anthrachinonyl-(1)] urethan  $C_{17}H_{11}O_8N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Nitrierung von [Anthrachinonyl-(1)]-urethan (S. 182), gelöst in Eisessig und Schwefelsäuremonohydrat, mit Salpetersäure (48° Bé) bei 45° (BAYER & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Gelbe Prismen (aus Eisessig).

<sup>1)</sup> Zu dieser Formulierung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] BAYER & Co., D. R. P. 268 592; C. 1914 I, 313.

<sup>2)</sup> Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von ECKERT, STRINER, M. 35 [1914], 1140.

4.5-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_9O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_9C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Nitro-1-methylamino-anthrachinon und Salpetersäure (42° Bé) (Bayer & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). — Dunkle Nadeln. Schwer löslich in Eisessig mit roter Farbe, die auf Zusatz von wenig Salzsäure blauer wird; die Lösung in Pyridin ist rot (B. & Co., D. R. P. 156759). — Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin auf 160° bis zum Violettwerden der Schmelze 4-Nitro-1-methylamino-5-p-toluidino-anthrachinon (S. 209); steigert man die Temperatur auf ca. 200° und erhitzt man, bis die Farbe der Schmelze grünblau geworden ist, so erhält man 1-Methylamino-4.5-di-p-toluidino-anthrachinon (S. 217) (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762).

4.8-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_9O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 8-Nitro-1-methylamino-anthrachinon und Salpetersäure (42° Bé) bei 30—40° (Bayer & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). — Die Lösung in Pyridin ist blaurot; löst sich wenig in Eisessig mit roter Farbe; auf Zusatz einiger Tropfen Salzsäure wird die Lösung blauer (B. & Co., D. R. P. 156759). Beim Erhitzen mit p-Toluidin entsteht 4-Nitro-1-methylamino-8-p-toluidino-anthrachinon (S. 214) und dann 4-Methylamino-1.5-di-p-toluidino-anthrachinon (S. 217) (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762).

4.8 - Dinitro - 1 - äthylamino - anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot C_2H_5$ . B. Aus 8-Nitro - 1 - äthylamino - anthrachinon und Salpetersäure (42° Bé) bei 30° bis 40° (Bayer & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). — Rotbraune Nadeln. F: 253°. Blaurot löslich in Pyridin; unlöslich in Salzsäure.

#### 2-Amino-anthrachinon und seine Derivate.

2-Amino-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Beim Kochen von 2-Nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) mit überschüssiger alkal. Zinnchlorürlösung (KLIEGL, B. 38, 295). Beim Erhitzen von 2-Nitro-anthrachinon mit wäßr. Schwefelammonium auf 100° (SCHOLL, SCHNEIDER, EBERLE, B. 37, 4435). Beim Erhitzen von 2 g Anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 337) mit 25 ccm 25°/<sub>0</sub>igem Ammoniak auf 190° (v. Perger, B. 12, 1567; vgl. Bourgart, B. 12, 1418; Bl. [2] 33, 264). Man oxydiert 2-Acetamino-anthracen (Bd. XII, S. 1336) mit Chromsäure zu 2-Acetamino-anthrachinon und kocht dieses mit alkoh. Kali (Liebermann, A. 212, 61). Neben 1-Amino-anthrachinon aus 3'-Amino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1946) durch Erhitzen mit 90°/<sub>0</sub>iger Schwefelsäure auf 200° (Basler chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328).

chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328).

Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 302° (v. P.; Lie.). Sublimiert im Kohlendioxydstrom in roten Nadeln (v. P.). Unlöslich in Wasser und Ather, löslich in Alkohol und Benzol (Bour.). Die Lösungen fluorescieren nicht (Lie.). Unlöslich in Alkalien (Bour.). Liefert mit Salzsäure und Schwefelsäure krystallisierte Salze, die durch Wasser völlig zerlegt werden (Bour.).

2-Amino-anthrachinon liefert beim Schmelzen mit Kali bei 150—2000 Indanthren (Syst. No. 3632) und Alizarin (Bd. VIII, S. 439) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 129845; C. 1902 I, 839; Scholl, Berblinger, B. 36, 3427; vgl. Liebermann, A. 212, 63). Wird 2-Amino-anthrachinon bei 200—300° mit Kali verschmolzen, so scheidet sich bei Luftzutritt zur wäßr. Lösung der Schmelze ein Gemisch aus Indanthren und einem anderen blauen Farbstoff, Indanthren B, aus (Scholl, Ber., B. 36, 3428; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 129845, 135407; C. 1902 I, 839; II, 1231). Indanthren wird zum Hauptprodukt der Reaktion, wenn die Kalischmelze bei Gegenwart von Oxydationsmitteln ausgeführt wird; Indanthren B wird Hauptprodukt, wenn die Kalischmelze bei niederer Temperatur und in Gegenwart von Reduktionsmitteln ausgeführt wird (Scholl, Ber.; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 135408; C. 1902 II, 1231). Wird die Kalischmelze des 2-Amino-anthrachinons bei 330-350° vorgenommen, so scheidet sich aus wäßr. Lösung der Schmelze bei Luftzutritt Flavanthren (Syst. No. 3611) aus (Scholl, Ber.; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 133686; C. 1902 II, 316). Indanthren und Flavanthren entstehen nebeneinander, wenn 2-Amino-anthrachinon mit sauren Oxydationsmitteln behandelt wird (Scholl, Ber.; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 139633, 141355; C. 1903 I, 747, 1198). 2-Amino-anthrachinon läßt sich auch durch Erhitzen mit wasserfreiem Aluminiumchlorid auf 250—280<sup>o</sup> (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136015; C. 1902 II, 1233) oder beim Kochen mit Antimonpentachlorid in Nitrobenzol in Flavanthren überführen (B. A. S. F., D. R. P. 138119; C. 1903 I, 210; Scholl, B. 40, 1695). Beim Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon mit Aluminiumchlorid in Gegenwart von Nitrobenzol entsteht ein braunroter Küpenfarbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 206464; C. 1909 I, 1058). 2-Amino-anthrachinon liefert beim Behandeln mit Aluminium und konz. Schwefelsäure bei 20—30° 2 oder 3-Amino-anthron-(9) (S. 114) (BAYER & Co., D. R. P. 201542; C. 1908 II, 1218). Erwärmt man 2-Amino-anthrachinon mit Kupferpulver und 90% iger Schwefelsäure auf 90%, so erhält man einen braunen Küpenfarbstoff (Indanthrenbraun; vgl. Schultz, Tab. No. 867) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 190 656; C. 1907 II, 2010). Beim Behandeln von 2-Amino-anthrachinon mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor entsteht 2-Amino-anthracen (Bd. XII, S. 1335) (ROEMER, B. 15, 224). 2-Amino-anthrachinon liefert bei der Chlorierung mit Sulfurylchlorid x-Chlor192

2-amino-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Liefert mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Brom in indifferenten Lösungsmitteln oder in wäßr. Suspension 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 158474; C. 1905 I, 844; vgl. Scholl, B. 40, 1701). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,50) bei —10° 3-Nitro-2-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) und 1.3-Dinitro-2-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221), mit Salpetersäure (D: 1,52) bei 35—40° 1.3-Dinitro-2-nitramino-anthrachinon und 3-Nitro-1-oxy-2-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) (Scholl, Schoeler, Eberle, B. 37, 4431; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69). 2-Amino-anthrachinon (Bd. VIII, S. 342) übercühren (Liebermann, A. 212, 63). 2-Amino-anthrachinon gibt in siedendem Nitrobenzol mit p-Dibrom-benzol in Gegenwart von Kupferacetat oder Kaliumcarbonat und Kupfer 2-[4-Brom-anilino]-anthrachinon (s. u.) und N.N'-Di-[anthrachinonyl-(2)]-p-phenylendiamin (S.194) (Laubé, B. 40, 3564). 2-Amino-anthrachinon liefert bei der Einw. von Glycerin

in konz. Schwefelsäure  $\beta$ -Benzanthronchinolin (Formel I) (Syst. No. 3193) (B. A. S. F., D. R. P. 171939; C. 1906 II, 573; BALLY, B. 38, 194) und  $\gamma$ -Anthrachinonchinolin (Formel II) (Syst. No. 3228) (B. A. S. F., D. R. P. 171939;

Bally, Scholl, B. 44 [1911], 1657 Anm. 4). β-Benzanthronchinolin entsteht aus 2-Amino-anthrachinon auch bei der Einw. von Derivaten des Glycerins, wie Dichlorhydrin, in konz. Schwefelsäure bei 150° (B. A. S. F., D. R. P. 204354; C. 1909 I, 113). 2-Amino-anthrachinon gibt mit dem aus 2-Chlor-anthrachinon erhältlichen Chlor-benzanthron (Bd. VII, S. 519) einen orangefarbenen Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 200014; C. 1908 II, 364). Beim Erhitzen mit 1.5-Dichlor-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumacetat und Kupferehlorid entsteht 1.5-Bis-[anthrachinonyl-(2)-amino]-anthrachinon (S. 207) (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). 2-Amino-anthrachinon gibt beim Kochen mit Bernsteinsäure in Nitrobenzol N.N'-Di-[anthrachinonyl-(2)]-succinamid (B. & Co., D. R. P. 210019, 212436; C. 1909 II, 83, 769).

 $C_{14}H_9O_2N+HCl$ . Fast weiße Nadeln (ROEMER, B. 15, 1792).

### Funktionelle Derivate des 2-Amino-anthrachinons.

- 2-Methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) mit Methylamin in Pyridinlösung auf  $170^{\circ}$  (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Aus 2-Phenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 343) und Methylamin (B. & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517). Hochrote Nadeln, Lösung in Chloroform orangegelb (B. & Co., D. R. P. 144634).
- 2-Dimethylamino-anthrachinon C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>. B. Man erwärmt 4'-Dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) mit dem 12-fachen Gewicht konz. Schwefelsäure 27—29 Minuten im Wasserbade auf 80° und oxydiert die in 100—150 Tle. Wasser gegossene Lösung des entstandenen 2-Dimethylamino-anthranols-(9) (S. 114) unter Erwärmen mit Eisenchlorid (auf 100 g Dimethylaminodiphenylmethancarbonsäure 350 cem Eisenchlorid-Lösung, D: 1,30) (Haller, Guyor, Bl. [3] 25, 206; vgl. Soc. St. Denis, D. R. P. 112297; C. 1900 I, 655). Beim Erhitzen von 4'-Dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) mit konz. Schwefelsäure (H., G., C. r. 126, 1544; Soc. St. Denis, D. R. P. 108837; C. 1900 I, 1214; Limpricht, Seyler, A. 307, 312). Rote Nadeln (aus Toluol) (H., G.), säulen- oder keilförnige Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Eisessig) (L., S.). F: 181° (H., G., C. r. 126, 1544), 180° (L., S.). Löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol, kaum in Äther (L., S.). Schwierig sublimierbar; gibt mit den Mineralsäuren farblose, durch Wasser leicht zersetzbare Salze (H., G., Bl. [3] 25, 208). Färbt Wolle in saurem Bade orangefarben (Soc. St. D., D. R. P. 108837).
- **2-Diäthylamino-anthrachinon**  $C_{18}H_{17}O_2N = C_8H_4(CO)_2C_8H_3\cdot N(C_2H_5)_2$ . *B.* Aus 4'-Diäthylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) bezw. 4'-Diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) analog 2-Dimethylamino-anthrachinon (Haller, Guyot, *C.r.* 126, 1546; *Bl.* [3] 25, 208; Soc. St. Denis, D. R. P. 108837, 112297; *C.* 1900 I, 1213; 1900 II, 655). Rote Nadeln, rote Blättchen (aus Toluol). F: 162° (H., G., *C. r.* 126, 1546), 156° (H., G., *Bl.* [3] 25, 208). In 1 Liter kalten Alkohols lösen sich etwa 4—5 g (Soc. St. D., D. R. P. 108837).
- 2-[4-Brom-anilino]-anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_2NBr = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4Br.$  Beim Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon, p-Dibrom-benzol in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferacetat oder Kaliumcarbonat und Kupfer, neben N.N'-Di-[anthrachinonyl-(2)]-p-phenylendiamin (LAUBÉ, B. 40, 3564). Kugelige, scharlachrote Krystalle (aus Alkohol). F: 242°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Pyridin, Nitrobenzol, sonat ziemlich leicht löslich mit roter Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit kornblumenblauer Farbe.

- 2-Äthylbenzylamino-anthrachinon  $C_{23}H_{19}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4'-Äthylbenzylamino-diphenylmethan-carbonsāure-(2) (Syst. No. 1907) durch Kondensation mit konz. Schwefelsäure bei 80° und Oxydation des entstehenden Anthranolderivats mit FeCl<sub>3</sub> (Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 208; Soc. St. Denis, D. R. P. 114 198; C. 1900 II, 884). Aus 4'-Äthylbenzylamino-benzophenon-earbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) durch Schwefelsäure bei 175° (Soc. St. Denis, D. R. P. 114197; C. 1900 II, 883). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 131° (H., G.). Sehr wenig löslich in Wasser (Soc. St. D., D. R. P. 114197). Liefert sehr leicht eine (wahrscheinlich in der Benzylgruppe substituierte) Sulfonsäure (H., G.).
- **2-Benzala**mino-anthrachinon  $C_{21}H_{13}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ . B. Man erhitzt 2-Amino-anthrachinon mit Benzaldehyd 10 Minuten zum Sieden (KAUFLER, C. 1904 I, 289). Gelbe bis braune Krystalle (aus Anisol). F: 185—187°. Leicht löslich in heißem Toluel, Anisol, Nitrobenzol, ziemlich in heißem Chloroform. Wird durch Eisessig und Anilin schnell zersetzt, ebenso durch alkoh. Kali und durch Säuren.
- 2-[2-Nitro-benzalamino]-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Bei kurzem Kochen von 2-Nitro-benzaldehyd mit 2-Amino-anthrachinon in Nitro-benzol (K., C. 1904 I, 289). Orangegelbe Nadeln (aus Toluol). F: 216—218°. Sehr leicht löslich in heißem Anisol, Nitrobenzol, ziemlich in heißem Benzol, etwas in Äther, Alkohol.
- 2-[3-Nitro-benzalamino]-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Bei kurzem Kochen von 3-Nitro-benzaldehyd mit 2-Amino-anthrachinon in Nitro-benzol (K., C. 1904 I, 289). Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 245—246°. Löslichkeit wie bei der 2-Nitro-Verbindung.
- 2-[4-Nitro-benzalamino]-anthrachinon  $C_{21}H_{12}O_4N_2=C_8H_4(CO)_2C_8H_3\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Bei kurzem Kochen von 4-Nitro-benzaldehyd mit 2-Amino-anthrachinon in Nitro-benzald (K., C. 1904 I, 289). Braungelbe Nadeln (aus Toluol). F: 246—249°. Schwerer löslich als die 2- und 3-Nitro-Verbindung.
- **2-Salicylalamino-anthrachinon**  $C_{21}H_{13}O_3N = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . Bei kurzem Kochen von Salicylaldebyd (Bd. VIII, S. 31) mit 2-Amino-anthrachinon (K., C. 1904 I, 289). Gelbe Nadeln (aus Anisol). F: 229—231°.
- **2-[4-Oxy-benzalamino]-anthrachinon**  $C_{21}H_{13}O_3N=:C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Bei kurzem Kochen von 4-Oxy-benzaldehyd mit 2-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol (K., C. 1904 I, 289). Dunkelgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Erweicht bei 253—255°, schmilzt bei 258°.
- [Anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-amin, asymm. Dianthrachinonylamin \$C\_{28}H\_{15}O\_4N = [C\_6H\_4(CO)\_2C\_6H\_3]\_2NH. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-anthrachinon mit 1-Amino-anthrachinon bei Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat, Kupferchlorid und Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 174699; C. 1906 II, 1225); beim Erwärmen von 2-Amino-anthrachinon und 1-Nitro-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Höchster Farbw., D. R. P. 201327; C. 1908 II, 997). Dunkelbraune Nadeln. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln; löst sich in konz. Schwefelsäure blaugrün, die Lösung wird auf Zusatz von Borsäure erst blau und beim Erwärmen violett (B. & Co., D. R. P. 178129; C. 1907 I, 774). Liefert beim Nitrieren mit 95°/oiger Salpetersäure [1-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-[2.4-dinitro-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 196) (B. & Co., D. R. P. 178129; vgl. Eckert, Steiner, M. 35 [1914], 1142). Die Nitrierung in Nitrobenzol durch Salpetersäure (48° Bé) bei 60—80° führt zu [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-[1-nitro-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 196) (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 186465; C. 1907 II, 866; Eckert, Steiner, M. 35 [1914], 1141). Beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure bei 100—130° entsteht ein ungebeizte Wolle in braunroten Tönen anfärbender Farbstoff (B. & Co., D. R. P. 174699). Findet unter der Bezeichnung Algolorange (vgl. Schultz, Tab. No. 824) Verwendung als Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 208845; C. 1909 I, 1678).
- Di-[anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{15}O_4N=[C_6H_4(CO)_2C_6H_3]_2NH$ . B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 337) und 2-Amino-anthrachinon, zweckmäßig in Gegenwart von Alkalicarbonat (Höchster Farbw., D. R. P. 216083; C. 1909 II, 1950). Unlöslich in Alkohol, sehr wenig in Anilin, Nitrobenzol, Chinolin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau und wird auf Zusatz von Formaldehyd olivfarben.
- 2-Acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3$  NH·CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus 2-Acetamino-anthracen (Bd. XII, S. 1336) in siedendem Eisessig durch Hinzufügen einer konz. BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. XIV.

- wäßr. Lösung von Chromsäure (Liebermann, A. 212, 61). Beim Erhitzen von 2-Aminoanthrachinon mit Essigsäureanhydrid (v. Percer, B. 12, 1569). Gelbe Krystalle. F: 257° (v. P.). Scheidet sich aus essigsaurer Lösung, wahrscheinlich als Essigsäureverbindung, in farblosen Nadeln ab, die bei 120° gelb werden und dann bei 263° schmelzen (Lie.). Löslich in Alkohol und Äther (v. P.). Bei der Einw. von Phosphoroxychlorid entsteht ein Produkt, das sich in Schwefelsäure rot mit einem Stich ins Violette löst (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 198048; C. 1908 I. 1866).
- 2-Diacetylamino-anthrachinon  $C_{18}H_{13}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$ . B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon mit Acetanhydrid auf 180° (Scholl, B. 40, 1702). Durch Erhitzen von 1.3-Dibrom-2-diacetylamino-anthrachinon mit Kupferpulver auf 180—200° (Sch.). Gelbe Kryställchen (aus Eisessig). F: 258°.
- **2-Benzamino-anthrachinon**  $C_{21}H_{13}O_3N = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von 2-Amino-anthrachinon mit Benzoylchlorid in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225 232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist hellgelb, in konz. Schwefelsäure gelb.
- N.N' Di [anthrachinonyl (2)] succinamid  $C_{32}H_{20}O_6N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_8H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Kochen von 2-Amino-anthrachinon mit Bernsteinsäure in Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 210019; C. 1909 II, 83). Hellgelbes Pulver. Fast unlöslich in den organischen Lösungsmitteln; löslich in Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- N.N'-Di-[anthrachinonyl-(2)]-adipinsäurediamid  $C_{34}H_{24}O_6N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3-]_2$ . B. Durch Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon und Adipinsäure in Nitrobenzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid auf  $100^{\circ}$  (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- [Anthrachinonyl-(2)]-urethan  $C_{17}H_{13}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 2-Amino-anthrachinon mit Chlorameisensäureäthylester in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Goldgelbe Blättchen. In organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe löslich. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure entwickelt beim Erhitzen Kohlensäure.
- N.N´- Di [anthrachinonyl (2)] p phenylendiamin  $C_{34}H_{20}O_4N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH]_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon, p-Dibrom-benzol in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferacetat oder Kaliumearbonat und Kupfer, neben 2-[4-Brom-anilino]-anthrachinon (Lauré, B. 40, 3565). Dunkelbraunes Pulver. F:  $300^{\circ}$ . Leicht löslich in Chloroform, Pyridin, Nitrobenzol mit dunkelroter Farbe, unlöslich in Alkohol, Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichblau.

## Substitutions produkte des 2-Amino-anthrachinons,

- 1-Chlor-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH_2$ . B. Durch Verseifung von 1-Chlor-2-acetamino-anthrachinon (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Rotbraune Krystalle. F: 234—236°.
- 1-Chlor-2-acetamino-anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_3NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_4Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Man kocht 2-Amino-anthrachinon in Eisessig mit Essigsäureanhydrid, fügt nach erfolgter Acetylierung Natriumacetat hinzu und leitet bei  $80-90^\circ$  Chlor ein (B. A. S. F., D. B. P. 199758; C. 1908 II, 461). Hellgelbe Blättchen oder Nädelchen (aus Eisessig oder aus Alkohol). F: 240—241°.
- [1-Chlor-anthrachinonyl-(2)]-urethan  $C_{17}H_{12}O_4NCl=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man behandelt 2-Amino-anthrachinon mit Chlorameisensäureäthylester und chloriert das Reaktionsprodukt in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat bei 90° (B. A. S. F., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Hellgelbe Blättchen, F: 189—191°.
- 3-Chlor-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NCl=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von 4'-Chlor-3'-amino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) mit Schwefelsäuremonohydrat auf 200° (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328). F:, 280—283°. Sublimierbar.
- x-Chlor-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NCl = C_{14}H_6O_2Cl\cdot NH_2$ . B. Aus 2-Amino-anthrachinon und Sulfurylchlorid (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol oder Essigsäure). Die Lösung in Schwefelsäure (66° Bé) ist braungelb.
- **5.8 Dichlor 2 dimethylamino anthrachinon**  $C_{16}H_{11}O_{2}NCl_{2} = C_{6}H_{2}Cl_{2}(CO)_{2}C_{6}H_{3}$ ·  $N(CH_{3})_{2}$ . B. Man erhitzt 10 g 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsăure-(2)

- (Syst. No. 1907) mit 240 g konz. Schwefelsäure  $2^1/_2$ —3 Stunden auf 92° (Severin, C.r. 130, 1406; vgl. Bl. [3] 25, 499). Bronzerote Nadeln (aus Benzol). F: 188°. Löslich in Essigsäure, Benzol und Toluol, unlöslich in Alkohol und Äther.
- 5.8 Dichlor 2 diäthylamino anthrachinon  $C_{13}H_{15}O_2NCl_2 = C_6H_2Cl_2(CO)_2C_6H_3$ ·  $N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der des 5.8-Dichlor-2-dimethylamino-anthrachinons (S., C. r. 130, 1406; vgl. Bl. [3] 25, 499). Bronzerote Nadeln (aus Benzol). F: 175°. Löslich in Essigsäure, Benzol und Toluol, unlöslich in Alkohol und Äther.
- 5.6.7.8-Tetraehlor-2-diåthylamino-anthrachinon  $C_{18}H_{13}O_2NCl_4 = C_6Cl_4(CO)_2C_6H_3 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch 2-stdg. Erhitzen der 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diåthylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1907) mit der 10-fachen Menge konz. Schwefelsäure und Oxydation des entstehenden Anthranolderivats mit Eisenchlorid (Haller, Umbgrove, Bl. [3] 25, 748). Dunkelrote Nadeln (aus Toluol). F: 144°. Löslich in Benzol, schwer löslich in den Alkoholen, leicht in Eisessig. Bildet ein grünes Sulfat, welches sieh mit Wasser rasch zersetzt.
- 3-Brom-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2NBr=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH_2$ . B. Man nitriert die nicht näher beschriebene 4'-Brom-benzophenon-carbonsäure-(2), reduziert die erhaltene Nitroverbindung zur Aminoverbindung und erhitzt diese mit konz. Schwefelsäure (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328). F: 267—270°.
- 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_2NBr_2=C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2\cdot NH_2\cdot B$ . Man schüttelt 20 g 2-Amino-anthrachinon 9 Stunden mit 60 g Brom und 600 g Wasser und wäscht das Reaktionsprodukt mit Disulfitlösung und Wasser (Scholl, B. 40, 1701; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 158474; C. 1905 I, 844). Gelbbraune Prismen (aus Eisessig). F: 239° (Sch.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (B. & Co., D. R. P. 158474). Liefert beim Erhitzen mit Kupferchlorid und Natriumacetat in Nitrobenzol auf 150° die Verbindung  $C_6H_4(CO)_2C_6HBr \binom{N}{N} C_6HBr(CO)_2C_6H_4$  (Syst. No. 3632) (B. & Co., D. R. P. 167255; C.
- 1906 I, 881); beim Erhitzen auf Temperaturen oberhalb 180° wird Dibrom-indanthren (Syst. No. 3632) erhalten (B. & Co., D. R. P. 158474, 167255; Frdl. 8, 342; C. 1905 I, 844). Beim Erhitzen mit Nitrobenzol, Kupferchlorid und gepulvertem Atznatron auf 150° entsteht Dibrom-flavanthren (Syst. No. 3611) (B. & Co., D. R. P. 172733; C. 1906 II, 647). Gibt mit p-Toluidin 3-Brom-2-amino-1-p-toluidino-anthrachinon (S. 197) (B. & Co., D. R. P. 184391; C. 1907 II, 766).
- 1.3 Dibrom 2 diacetylamino anthrachinon  $C_{18}H_{11}O_4NBr_2 = C_6H_4(CO)_2C_6HBr_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_3$ . B. Beim Kochen von 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Scholl, B. 40, 1701). Gelbgrüne Krystalle. F: 202°. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 180—200° 2-Diacetylamino-anthrachinon.
- 5.8 Dibrom 2 dimethylamino anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_2NBr_2 = C_8H_2Br_2(CO)_2C_8H_3$ .  $N(CH_3)_2$ . B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsaure-(2) (Syst. No. 1907) mit Schwefelsäure (66° Bé) (Severin, C. r. 142, 1276; C. 1907 I, 1119). Rotbronzene Nadeln. F: 218°.
- 5.8 Dibrom 2 diäthylamino anthrachinon  $C_{18}H_{15}O_2NBr_2 = C_6H_2Br_2(CO)_2C_6H_3$ ·  $N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der des 5.8-Dibrom-2-dimethylamino-anthrachinons (Severin, C. 1907 I, 1120). Rote Nädelchen. F: 198°.
- 1-Nitro-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_4N_2=C_8H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von [1-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Rote Flocken. Leicht löslich in Pyridin mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Borsäure eine braune Lösung. Die Lösung in alkoh. Alkali ist braun.

196

[4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-[1-nitro-anthrachinonyl-(2)]-amin <sup>1</sup>)  $C_{28}H_{13}O_8N_3 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)]_2NH$ . B. Aus [Anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-amin, in Nitrobenzol suspendiert, und Salpetersäure (48° Bé) bei 60—80° (Bad. Anilin· und Sodaf., D. R. P. 186465; C. 1907 II, 866). — Ziegelrote Blättehen. Zersetzt sich bei 315° unter Verpuffung (Bad. Anilin· und Sodaf., D. R. P. 186465). — Liefert bei der Reduktion, z. B. mit wäßr. Schwefelnatriumlösung, [4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-[1-amino-anthrachinonyl-(2)]-amin

(S. 201) (B. A. S. F., D. R. P. 186465, 198025; C. 1907 II, 866; 1908 I, 1814). Beim Verschmelzen mit krystallisiertem Natriumsulfid und Ätznatron entsteht das Aminoindanthren der Formel I (Syst. No. 3774) (B. A. S. F., D. R. P. 186465, 198025). Gibt mit rauchender Schwefelsäure und Schwefel in Gegenwart von Eisessig oder Essigsäureanhydrid die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3893) (B. A. S. F., D. R. P. 200015; C. 1908 II, 463).

[1-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-[2.4-dinitro-anthrachinonyl-(1)]-amin¹) $C_{28}H_{12}O_{10}N_3$ —  $C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Nitrieren von [Anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-amin mit 95°/olger Salpetersäure (BAYER & Co., D. R. P. 178129; C. 1907 I, 774). — Goldgelbe Blättchen. Schwer löslich in organischen indifferenten Lösungsmitteln. Löst sich in rauchender Schwefelsäure (40°/ $_0$  SO $_3$ ) mit brauner Farbc. — Gibt beim Behandeln mit Reduktionsmitteln einen grünen Küpenfarbstoff,

[1-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan  $C_{17}H_{12}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Nitrieren von [Anthrachinonyl-(2)]-urethan in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10°, neben [3-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan; man trennt durch fraktionierte Krystallisation aus Nitrobenzol, wobei sich die 3-Nitroverbindung zuerst ausscheidet (Bayer & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, beim Erwärmen mit Borsäure orange, die Lösung in alkoh. Natronlauge orange.

3-Nitro-2-amino-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)·NH<sub>2</sub>. B. Aus [3-Nitro-anthrachinonyl-{2}]-urethan durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Beim Eintragen von 3-Nitro-2-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) in eine Lösung von Phenol in Schwefelsäure (66° Bé) (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 148109; C. 1904 I, 230; Scholl, Schneider, Eerre, B. 37, 4434). — Gelbe Krystalle (aus Xylol). F: 305—306°; ziemlich leicht löslich in heißem Nitrobenzol, schwer in Xylol (Scholl, Schn., Er.), schwer in Alkohol, Benzol (B. A. S. F., D. R. P. 148109) und Pyridin mit gelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 167410). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange, die in alkoh. Alkali kirschrot (B. & Co., D. R. P. 167410). — Bei der Reduktion mit Schwefelnatrium entsteht 2.3-Diamino-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 148109; SCHOLL, KAČER, B. 37, 4531). 3-Nitro-2-amino-anthrachinon gibt bei der Diazotierung in mäßig verd. Schwefelsäure mit einem großen Überschuß von nitrosen Gasen und nachfolgender Behandlung mit Alkohol 2-Nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) (SCHOLL, SCHN., EB.).

[8-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan  $C_{17}H_{12}O_6N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. s. im Artikel [1-Nitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan. — Krystalle (aus Nitrobenzol), Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, die in alkoh. Natronlauge orange (BAYER & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065).

3 - Nitro - 2 - nitramino - anthrachinon  $~C_{14}H_7O_6N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot NO_{24}$  s. Syst. No. 2221.

[Anthrachinonyl - (1)] - [5 - nitro - anthrachinonyl - (2)] - amin  $C_{28}H_{14}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NO_2$ . B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-1-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) mit 1-Amino-anthrachinon, Nitrobenzol, Kupferoxyd und calcinierter Soda (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist grün.

Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches
 I. I. 1910] erschienene Arbeit von ECKERT, STEINER, M. 35 [1914], 1141, 1142.

- 1.3-Dinitro-2-amino-anthrachinon  $C_{14}H_7O_6N_8=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH_2$ . B. Durch Verseifen von [1.3-Dinitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan mit Schwefelsäure (66° Bé) bei 80° (Bayer & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Aus 1.3-Dinitro-2-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) und Phenol in konz. Schwefelsäure (Scholl, Schneider, Eberle, B. 37, 4438). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 279—280°; leicht löslich in heißem Anilin und Nitrobenzol; die Lösung in Pyridin ist gelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot; sie wird beim Erwärmen mit Borsäure orangegelb; die Lösung in rauchender Schwefelsäure ( $40^{\circ}/_0$  SO<sub>3</sub>) ist orangefarben (B. & Co.). Wird durch wäßr. Schwefelammonium zu 1.2.3-Triamino-anthrachinon (S. 216) reduziert (Scholl, Schn., E.). Natriumsalz. Rot mit metallischem Oberflächenglanz; wasserempfindlich (Scholl, Schn., E.).
- [1-3-Dinitro-anthrachinonyl-(2)]-urethan  $C_{17}H_{11}O_5N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus [Anthrachinonyl-(2)]-urethan durch Nitrieren mit 95% iger Salpetersäure bei 40% (Bayer & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Die Lösung in Schweftlsäure fast farblos.

#### Diaminoderivate des Anthrachinons.

## 1.2-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

- 1.2-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)_2$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-1-amino-anthrachinon (S. 187) oder von 1-Nitro-2-amino-anthrachinon (S. 195) (Bayer & Co., D. R. P. 170562; C. 1906 II, 80; vgl. D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1066). Ziemlich schwer löslich in Chloroform und Xylol, löslich in Pyridin, Anilin und Chinolin mit roter bis rotvioletter Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 170562). Gibt bei der Kondensation mit o-Diketonen wie  $\beta$ -Naphthochinon, Anthrachinon-(1.2) oder Phenanthrenchinon Azine, die Farbstoffcharakter besitzen (B. & Co., D. R. P. 170562). Beim Erhitzen von 1.2-Diamino-anthrachinon mit Alizarin in Phenol bei Gegenwart von Borsäure entsteht ein indanthrenartiger Farbstoff (B. & Co., D. R. P. 178130; C. 1907 I, 775; Scholl, Privatmitteilung).
- 2-Amino-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{16}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 1-Nitro-2-amino -anthrachinon (S. 195) und p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 184391; C. 1907 II, 766). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach bräunlich und wird auf Zusatz von Borsäure violett; die Lösung in Pyridin ist violettrot. Gibt mit Formaldehyd die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3603).
- 3-Brom-2-amino-1-anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_2N_2Br=C_8H_4(CO)_2C_8HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_8H_5$ . B. Aus 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon (S. 195) und Anilin (B. & Co., D. R. P. 184391; C. 1907  $\Pi$ , 766). Die Lösung in Pyridin ist rot, die in konz. Schwefelsäure grünlichblau, nach Zusatz von Borsäure blau. Gibt mit Formaldehyd das Azinderivat  $C_6H_4(CO)_2C_8HBr< NH \setminus NG$  (Syst. No. 3603).
- 3-Brom-2-amino-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_2N_2Br =: C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon und p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 184391; C. 1907 II, 766). Löst sich in konz. Schwefelsäure grünblau, nach Zusatz von Borsäure grünlichblau, in Pyridin rot. Gibt mit Formaldehyd das Azinderivat  $C_6H_4(CO)_2C_6HBr < NH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$  (Syst. No. 3603).
- 3 Brom 2 amino 1 a naphthylamino anthrachinon  $C_{24}H_{15}O_2N_2Br = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Aus 1.3-Dibrom-2-amino-anthrachinon und a-Naphthylamin (B. & Co., D. R. P. 184 391; C. 1907 II, 766). Die Lösung in Pyridin ist rot, die in konz. Schwefelsaure grünblau, nach Zusatz von Borsaure blau. Gibt mit Formaldehyd das Azinderivat  $C_6H_4(CO)_2C_6HBr < NH \longrightarrow NH \longrightarrow NH_6$  (Syst. No. 3606).

#### 1.4-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

1.4-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)_2$ . B. Bei der Reduktion des 4-Nitro-1-amino-anthrachinons (S. 187) in alkal. Lösung mit Schwefelnatrium (Bayer & Co., D. R. P. 135561; C. 1902 II, 1232; Noelting, Wortmann, B. 39, 643). Aus 4-Nitro-1-nitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) und Schwefelnatrium in wäßr. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 156803; C. 1905 I, 313). Durch Oxydation von 1.4-Diamino-

D. R. P. 172464).

10-oxy-anthron-(9) (S. 242) mit Luft in siedendem Nitrobenzol oder durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf ca. 200° (H. F., D. R. P. 205149; C. 1909 I, 477). — Krystalle (aus Alkohol); F: 268° (N., W.). Etwas löslich in heißem Wasser mit violettroter Farbe, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, leicht in Pyridin und Anilin (B. & Co., D. R. P. 135561), sehr leicht löslich in Benzol und Nitrobenzol (N., W.). Die Lösung in verd. Salzsaure ist fast farblos; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, sie wird auf Zusatz von Borsäure beim Erwärmen violett (B. & Co., D. R. P. 135561). - 1.4-Diamino-anthrachinon gibt mit Zinnehloriir und Salzsäure Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) (H. F., D. R. P. 148792; C. 1904 I, 557). Beim Bromieren von 1.4-Diamino-anthrachinon entsteht 2.3-Dibrom-1.4-diamino-anthrachinon (S. 203) (B. & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843). Beim Erhitzen mit Natriumnitrit und konz. Schwefelsaure entsteht Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) (B. & Co., D. R. P. 135561). Beim Erhitzen von 1.4-Diamino-anthrachinon mit Kaliumphenolat unter Zusatz von Kaliumchlorat entsteht ein grüner Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 175626; C. 1906 II, 1794). Beim Erhitzen mit Aceton und Natronlauge auf 125° entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3492) (B. & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863). 1.4-Diamino-anthrachinon bildet mit p-Toluidin in Gegenwart von Zinnehlorür bei Wasserbadtemperatur 1.4-Di-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) (H. F., D. R. P. 172464; C. 1906 II, 645). Erhitzt man 1.4-Diamino-anthrachinon mit dem Natriumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2), Zinnehlorür, Borsäure ΗĊ und entwässertem Natriumacetat in 50% iger Essigsäure auf ca. 100%, so entsteht 1-Amino-4-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923); benutzt man statt der Essigsäure Phenol oder Glycerin als Lösungsmittel, so bildet sich 1.4-Bis-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923) (B. & Co.,

- 1-Amino-4-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 187) (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310; vgl. Gattermann, A. 393 [1912], 160). Beim Erhitzen mit Bernsteinsäurechlorid in Nitrobenzol auf  $100^6$  entsteht N.N'-Bis-[4-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-succinamid (S. 201) (B. & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769).
- 1.4-Bis-methylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) durch Umsetzung mit Methylamin und Oxydation der entstandenen Leukoverbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 209321; C. 1909 I, 1625). Durch Sulfurierung in Gegenwart von Borsäure entsteht ein wasserlöslicher blauer Wollfarbstoff.
- 1-Amino-4-dimethylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-1-amino-anthrachinon (S. 187) mit alkoh. Dimethylaminlösung im Autoklaven auf 120° (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Nādelchen (aus saurer Lösung durch Ammoniak oder Soda). Die Lösung in Chloroform und in Eisessig ist violett, in Pyridin violettblau; die Lösung in konz. Salzsäure ist fast farblos, wird aber beim Verdünnen mit Wasser blutrot.
- 1-Amino-4-anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{14}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) mit Anilin und Borsäure (Bayer & Co., D. R. P. 125 666; C. 1901 II, 1190). Löst sich in Anilin mit blauer, in Pyridin mit violettblauer, in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.
- 1-Methylamino-4-anilino-anthrachinon  $C_{21}H_{16}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon (S. 185) durch Kochen mit Anilin (BAYER & Co., D. R. P. 159 129; C. 1905 II, 92). Durch Erhitzen von 1-Amino-4-methylamino-anthrachinon (s. o.) mit Chlorbenzol in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat auf 180—190° (B. & Co., D. R. P. 175069; C. 1906 II, 1465). Überführung in einen blauen Wollfarbstoff durch Sulfurierung: B. & Co., D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761.
- 1-Methylamino-4-[4-chlor-anilino]-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_2N_2Cl=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH-CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4Cl$ . B. Durch Erhitzen von 1-Amino-4-methylamino-anthrachinon (s. o.) mit 1.4-Dichlor-benzol (Bd. V, S. 203) in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat (Bayer & Co., D. R. P. 175 069; C. 1906 II, 1465). Die Lösung in Nitrobenzol ist blaugrün, die in konz. Schwefelsäure grünlichblau, nach Zusatz von Borsäure violettblau.
- 1-Methylamino-4-[4-nitro-aniliao]-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_4N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-4-methylamino-anthrachinon (s. o.) mit 4-Chlor-1-nitro-benzol (Bd. V, S. 243) in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat auf 200° (B. & Co., D. R. P. 175069; C. 1906 II, 1465). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau, auch bei Zusatz von Borsäure, die in Nitrobenzol grün.

- 1.4-Dianilino anthrachinon  $C_{28}H_{18}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot C_6H_5)_2$ . B. Aus gleichen Teilen Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431), Anilin und Eisessig unter Zusatz von wasserfreier Borsäure bei 120—125° (Grandmougin, J. pr. [2] 76, 140). Dunkle kupferglänzende Krystalle (aus Eisessig). F: 218°. Sehr wenig löslich in Alkohol; leichter löslich in Chloroform und in Eisessig mit reinblauer Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe und rotem Dichroismus; unlöslich in Alkali.
- 1.4-Bis-[4-chlor-anilino]-anthrachinon  $C_{26}H_{16}O_{2}N_{2}Cl_{2}=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}(NH\cdot C_{6}H_{4}Cl)_{2}$ . B. Durch Erhitzen von 1.4-Diamino-anthrachinon mit 1.4-Dichlor-benzol (Bd. V, S. 203) in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat auf 200—210° (BAYER & Co., D. R. P. 175069; C. 1906 II, 1465). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau, auch bei Zusatz von Borsäure, die in Nitrobenzol blaugrün gefärbt.
- 1.4-Bis-[4-nitro-anilino]-anthrachinon  $C_{28}H_{16}O_8N_4=C_8H_4(CO)_2C_8H_2(NH\cdot C_8H_4\cdot NO_2)_2$ . B. Aus 1.4-Diamino-anthrachinon und 4-Chlor-1-nitro-benzol (Bd. V, S. 243) in Gegenwart von Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat (B. & Co., D. R. P. 175069; C. 1906 II, 1465). Die Lösung in Nitrobenzol ist gelblichgrün, die in konz. Schwefelsäure blaugrün, auch nach Zusatz von Borsäure.
- 1-Methylamino-4-o-toluidino-anthrachinon  $C_{22}H_{16}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon (S. 185) und o-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92). Gibt bei der Sulfurierung einen grünblauen Wollfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761).
- 1.4-Di-o-toluidino-anthrachinon  $C_{23}H_{22}O_2N_2 = C_eH_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Durch 3-stdg. Erhitzen von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit überschüssigem o-Toluidin in Eisessig bei Gegenwart von wasserfreier Borsäure unter Luftzutritt (Grandmougin, C. 1908 I, 2178). Dunkelblaue Nädelchen (aus Eisessig). F: 223°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in Eisessig mit grünblauer Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dichroitisch (grüngrau und rot).
- 1.4-Di-m-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_2=C_8H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit überschüssigem m-Toluidin in Eisessig bei Gegenwart von wasserfreier Borsäure unter Luftzutritt (G., C. 1908 I, 2179). Dunkelblaue Nädelchen (aus Eisessig). F: 183°.
- 1-Amino-4-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{16}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) mit p-Toluidin und Borsäure auf 150—160° (BAYER & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). Durch Erhitzen von 4-Nitro-1-amino-anthrachinon (S. 187) mit p-Toluidin auf 190° (B. & Co., D. R. P. 125578; C. 1901 II, 1188), glatter durch Erhitzen von 4-Nitro-1-acetamino-anthrachinon mit p-Toluidin und Verseifen des entstandenen 1-p-Toluidino-4-acetamino-anthrachinons durch Erwärmen mit Schwefelsäure (B. & Co., D. R. P. 148767; C. 1904 I, 556). Dunkelblaue Krystalle. Leicht löslich in Chloroform, Pyridin und Anilin mit rein blauer Farbe, schwerer löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig violett (B. & Co., D. R. P. 125666). Beim Erhitzen mit Dimethylsulfat findet Methylierung und Sulfurierung statt, wobei ein grünstichigblauer Wollfarbstoff entsteht (Höchster Farbw., D. R. P. 174131; C. 1906 II, 987).
- 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon  $C_{22}H_{16}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon (S. 185) (BAYER & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92) oder aus 4-Nitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 187) (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762) durch Erhitzen mit p-Toluidin. Durch Erhitzen von 10 Tln. 4-Dimethylamino-1-oxy-anthrachinon (S. 269) mit 100 Tln. p-Toluidin und 5 Tln. Borsäure auf 180—200° (B. & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 680). Neben einer geringen Menge 1.4-Di-p-toluidino-anthrachinon (s. u.) beim Erhitzen von 10 Tln. 4-Chlor-1-dimethylamino-anthrachinon (S. 183) mit 100 Tln. p-Toluidin auf 180° (B. & Co., D. R. P. 139581). Dunkelblauc, kupferglänzende Krystalle (aus Methylalkohol). Leicht löslich in Chloroform und in Pyridin mit grünlichblauer Farbe, etwas schwerer löslich in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 159129). Leicht löslich mit blauroter Farbe in einem Gemisch von 1 Vol. Alkohol + 1 Vol. rauchender Salzsäure, schwer mit violettroter Farbe in konz. Salzsäure; löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlich schieferblauer Farbe (B. & Co., D. R. P. 139581). Die Sulfurierung liefert einen grünblauen Wollfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761).
- 1.4-Di-p-toluidino-anthrachinon, Chinizaringrün  $C_{28}H_{22}O_2N_2 = C_8H_4(CO)_2C_6H_2(NH-C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Erhitzen von 1.4-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) mit p-Toluidin auf 190° (BAYER & Co., D.R.P. 125698; C. 1901 II, 1190). Durch Erhitzen von 4-Chlor-1-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 126803; C. 1902 I, 86).

200

Durch Erhitzen von 4-Brom-1-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) mit p-Toluidin in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat auf 180-190° (B. & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881). Durch Erhitzen von 4-Nitro-1-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) mit p-Toluidin auf 160-180° (B. & Co., D. R. P. 205881). Durch Erhitzen von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure bei Luftzutritt (B. & Co., D. R. P. 91149; Frdl. 4, 315; FRIEDLÄNDER, SCHICK, G. 1904 II, 339; GRANDMOUGIN, C. 1908 I, 2179) oder bei Zusatz von Chinizarin (B. & Co., D. R. P. 91150; Frdl. 4, 316). Beim Erhitzen von Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) mit p-Toluidin auf 130—140° in Gegenwart von Borsäure (BAYER & Co., D. R. P. 86150; Frdl. 4, 308). Durch Erbitzen von Chinizarindimethyläther oder -diäthyläther (Bd. VIII, S. 452) mit p-Toluidin zum Sieden (B. & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881). Durch Erhitzen von 1-Methoxy-4-phenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 452) mit p-Toluidin auf 180—190° (B. & Co., D. R. P. 205881). Entsteht in geringer Menge neben viel 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199), beim Erhitzen von 10 Tln. 4-Chlordimethylamino-anthrachinon (S. 183) mit 100 Tln. p-Toluidin auf 180° (B. & Co., D. R. P. 205881). 139581; Frdl. 7, 208). Aus 1.4-Diamino-anthrachinon und p-Toluidin in Gegenwart von Zinnehlorür bei Wasserbadtemperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 172464; C. 1906 II, 645). — Dunkelviolette Nadeln (aus Eisessig). F: 218° (F., Sch., C. 1904 II, 339; Gr.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol (F., Sch., C. 1904 II, 339). Löst sich in Anilin mit grüner, in konz. Schwefelsäure mit violettblauer Farbe (B. & Co., D. R. P. 86150; GR.). — Liefert mit 70% iger Schwefelsäure bei 140—150° die Verbindung CH<sub>3</sub>. C<sub>28</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3427) (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 79). Wird bei 70—80° von Schwefelsäuremonohydrat in 1-p-Toluidino-4-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923), von schwach rauchender Schwefelsäure in 1.4-Bis-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-CO anthrachinon (Alizarineyaningrün, Syst. No. 1923) verwandelt (Friedländer, Schick, C. 1904 I, 101; II, 339; vgl. B. & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 326; R. MEYER, B. 53 [1920], 1269).  $NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ 

1-Amino-4-[asymm.-m-xylidino]-anthrachinon  $C_{22}H_{18}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon mit asymm. m-Xylidin und Borsäure (Bayer & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). — Löst sich in Anilin mit violetter, in Pyridin mit rotvioletter, in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit blauer Farbe.

1.4-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_6N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2[NH-C_6H_3(CO)_2C_6H_4]_2$ . B. Aus 1.4-Diamino-anthrachinon (S. 197) oder dessen Leukoverbindung und 1-Brom-anthrachinon (Bd. VII, S. 789) in Nitrobenzollösung in Gegenwart von Kupferacetat (Höchster Farbw., D. R. P. 208 969; C. 1909 I, 1624). — Schieferschwarzes krystallinisches Pulver. In verd. Säuren und Alkalien unlöslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgrün und wird beim Erhitzen lehmfarben. — Beim Verschmelzen mit Alkali entsteht ein brauner Küpenfarbstoff.

1-p-Toluidino-4-acetamino - anthrachinon  $C_{23}H_{18}O_3N_2 = C_8H_4(CO)_2C_8H_2(NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Nitro-1-acetamino-anthrachinon (S. 187) durch Erhitzen mit p-Toluidin (Bayer & Co., D. R. P. 148767; C. 1904 I, 556). — Dunkelviolette Nadeln (aus Pyridin). F: 193°. Die Lösung in Pyridin, Aceton und Chloroform ist violett. — Beim Erhitzen mit Schwefelsäure entsteht 1-Amino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199).

OH

HC N

1.4 - Bis - acetamino - anthrachinon  $C_{18}H_{14}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 1.4-Diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Noelting, Wortmann, B. 39, 643). — Rotgelbe Nadeln. F: 271° (N., W.). — Beim Erhitzen mit fein gepulvertem Ätzkali in Nitrobenzol auf 140° entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3543) (Bayer & Co., D. R. P. 203752; C. 1908 II, 1658; I. G. Farbenind., Privatmitteilung).

1.4 - Bis - chloracetamino - anthrachinon  $C_{18}H_{12}O_4N_2Cl_2 = C_6H_4(CO)_2$  HC N  $C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_2Cl)_2$ . B. Aus 1.4-Diamino-anthrachinon und Chloracetylchlorid in Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Gelbbraune Prismen. Die Lösung in Pyridin ist orangegelb, die in konz. Schwefelsäure gelblich. — Beim Erhitzen mit der Natriumverbindung des Anthrachinonyl-(1)-mercaptans (Bd. VIII, S. 341) entsteht das 1.4-Bis-{[anthrachinonyl-(1)-mercapto]-acetamino}-anthrachinon (S. 201).

1-Amino-4-[acetylmethylamino]-anthrachinon  $C_{17}H_{14}O_3N_2 =$  $C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . Rostrotes Krystallmehl. Die Lösung in Pyridin ist orange, die in konz. Schwefelsäure ist schwach gefärbt und wird auf Zusatz von Borsäure violettrot mit roter Fluorescenz (B. & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013). — Beim Kochen mit Natronlauge entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3427) (B. & Co., D. R. P. 194253; vgl. D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571).

1 - Dimethylamino - 4 - [acetylmethylamino] - anthrachinon  $C_{19}H_{18}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2[N(CH_3)_2] \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Acetylieren von - nicht näher beschriebenem - 1-Methylamino-4dimethylamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (B. & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). — Rote Blättehen. Löst sich in Pyridin mit roter, in konzentrierter Schwefelsäure mit gelblicher Farbe. — Beim Kochen mit methylalkoholischem Natriummethylat entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3427).

 $\textbf{1-p-Toluidino-4-[acetylmethylamino]-anthrachinon} \quad C_{24}H_{20}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2$  $(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . Beim Kochen von 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) mit Essigsäureanhydrid (B. & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Granatrote Krystalle. Löst sich in Pyridin mit roter, in konz. Schwefelsäure mit schmutziggrüner Farbe. — Beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3427).

$$\begin{array}{c|c} H\mathring{C} & \mathring{N} \cdot CH_3 \\ \hline \\ CO & \mathring{N}H \cdot C_5H_4 \cdot CH_3 \end{array}$$

1-Amino-4-benzamino-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_3N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw, von Benzoylchlorid auf 1.4-Diamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). - Die Lösung in Pyridin ist violettrot; konz. Schwefelsäure löst schmutzigrot.

1-Methylamino-4-benzamino-anthrachinon  $C_{22}H_{16}O_3N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Amino-4-methylamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225 232; C. 1910 II, 932). — Die Lösung in Pyridin ist blauviolett; konz. Schwefelsäure löst schmutzigrot.

1.4-Bis-benzamino-anthrachinon  $C_{28}H_{18}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1.4-Diamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). — Die Lösung in Pyridin ist orange; konz. Schwefelsäure löst blutrot.

N.N' - Bis - [4 - methylamino - anthrachinonyl - (1)] - succinamid  $C_{34}H_{26}O_6N_4 =$ [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NH·CH<sub>3</sub>)·NH·CO·CH<sub>2</sub>—]<sub>2</sub>. B. Beim Erhitzen von 1-Amino-4-[methylamino]-anthrachinon (S. 198) in Nitrobenzol mit Bernsteinsäurechlorid (Bd. II, S. 613) auf 100° (B. & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gefärbt.

1.4 - Bis - {[anthrachinonyl - (1) - mercapto] - acetamino} - anthrachinon, 1.4 - Bis - {S - [anthrachinonyl - (1)] - thioglykoloylamino} - anthrachinon  $C_{46}H_{26}O_8N_2S_2 = C_8H_4(CO)_2C_6H_2[NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot C_8H_3(CO)_2C_6H_4]_2$ . Beim Erhitzen der Natriumverbindung des Anthrachinonyl-(1)-mercaptans (Bd. VIII, S. 341) mit 1.4-Bis-chloracetamino-like (Bd. VIII, S. 341) mit 1.4-Bis-chloracetamino-like (Bd. VIII) service ( anthrachinon (S. 200) in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist rotbraun.

1.4-Bis-[4-diäthylamino-anilino]-anthrachinon  $C_{34}H_{36}O_2N_4=C_6H_4(CO)_2C_6H_2[NH\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2]_2$ . B. Man setzt Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 75) in heißem Eisessig in Gegenwart von wasserfreier Borsāure im Kohlendioxydstrom um und krystallisiert das Reaktionsprodukt aus siedendem Eisessig und Alkohol an der Luft (Grandmougin, C. 1908 I, 2179). — Fast schwarze Nadeln (aus siedendem Eisessig + Alkohol). F: 234-235°. Fast unlöslich in Alkohol, löslich in Eisessig mit blauer Farbe.

[4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-[1-amino-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{17}O_4N_3 =$ [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)]<sub>2</sub>NH, B. Bei der Reduktion von [4-Nitro-anthrachinonyl-(1)]-[1-nitro202

anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 196) mit verd. Schwefelnatriumlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 186465, 198025; C. 1907 II, 866; 1908 I, 1814). — Beim Erhitzen mit Essig-

säureanhydrid oder Eisessig in Gegenwart von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure entsteht die Verbindung der Formel I bezw. II (Syst. No. 3893) (B. A. S. F., D. R. P. 198025).

2.3-Diehlor-1.4-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2N_2Cl_2 = C_6H_4(CO)_2C_6Cl_2(NH_2)_2$ . B. Durch Chlorierung von 1.4-Diamino-anthrachinon mit Sulfurylchlorid in Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 268592; C. 1914 I, 313). — Metallglänzende Prismen. Löslich in Pyridin mit violettblauer Farbe, in konz. Schwefelsäure bei Zusatz von Borsäure mit violetter Farbe (B. & Co.). — Gibt beim Erhitzen mit Kupferstaub in Gegenwart von Natriumacetat und Naphthalin das Diehlordiaminoindanthren  $C_6H_4(CO)_2C_6Cl(NH_2) < NH > C_6Cl(NH_2)(CO)_2 C_6H_4$  (Syst. No. 3774) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 193121; C. 1908 I, 573).

- 2-Brom-1.4-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{\rho}O_2N_2Br=C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)_2$ . B. Durch Reduktion von 2-Brom-4-nitro-1-amino-anthrachinon (S. 190) (BAYER & Co., D. R. P. 268592; C. 1914 I, 313). Dunkelviolettes Krystallpulver. Löslich in Pyridin mit violetter Farbe, in konz. Schwefelsäure bei Zusatz von Borsäure beim Erwärmen mit violetter Farbe (B. & Co., D. R. P. 268592). Beim Erhitzen mit Kupferchlorid und Natriumacetat in Nitrobenzol entsteht das Diaminoindanthren  $C_6H_4(CO)_2C_6H(NH_2) < NH > C_6H(NH_2)(CO)_2C_6H_4$  (Syst. No. 3774) (B. & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843).
- 2-Brom-1-amino-4-anilino-anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_2N_2Br = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon (S. 186) mit Anilin (BAYER & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; vgl. Friedländer, Schick, C. 1904 II, 339). Die Lösungen in Anilin, Pyridin und Chloroform sind rötlichblau, die in konz. Schwefelsäure ist blau (B. & Co.).
- 2-Brom-1-amino-4-p-toluidino-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_2N_2Br=C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot B.$  Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; FRIEDLÄNDER, SCHICK, C. 1904 II, 339). Dunkelviolette, metallglänzende Blätter (aus Eisessig). F: 226° (B. & Co., D. R. P. 126392), 212° (F., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° 2-Brom-1-amino-4-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Alizarinreinblau, Syst. No. 1923) (B. & Co., D. R. P. 126392; F., Sch.). Beim Erhitzen mit 70°/oiger Schwefelsäure auf 150—160° entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3427) (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 79). Beim Erhitzen mit Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat in Nitrobenzol entsteht das Di-p-toluidino-indanthren  $C_6H_4(CO)_2C_8H(NH\cdot C_7H_7) < NH > C_6H$  NH2 (NH· $C_7H_7$ )(CO) $_2C_6H_4$  (Syst. No. 3774) (B. & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843).
- 2-Brom-4-anilino-1-p-toluidino-anthrachinon  $C_{27}H_{19}O_2N_2Br = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 2.4-Dibrom-1-p-toluidino-anthrachinon durch Erhitzen mit Anilin (B. & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; I. G. Farbenind., Privatmitteilung). Die Lösung in Anilin ist blaugrün, die Lösungen in Pyridin, Chloroform sowie die in konz. Schwefelsäure sind grünlichblau (B. & Co., D. R. P. 126392).
- 2-Brom-1-anilino-4-p-toluidino-anthrachinon  $C_{27}H_{19}O_2N_2Br=C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Man stellt durch Bromieren von 1-Anilino-anthrachinon 2.4-Di-

- brom-1-anilino-anthrachinon dar (vgl. BAYER & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093) und erhitzt dieses mit p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; I. G. Farbenind., Privatmitteilung). Die Lösung in Anilin ist grün, die in Pyridin und die in Chloroform blaugrün, die in konz. Schwefelsäure blau (B. & Co., D. R. P. 126392).
- 2-Brom-1.4-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{21}O_2N_2Br = C_8H_4(CO)_2C_6HBr(NH-C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Man stellt durch Einw. von Brom auf 1-p-Toluidino-anthrachinon in Eisessig 2.4-Dibrom-1-p-toluidino-anthrachinon dar (BAYER & Co., D. R. P. 115048; C. 1900 II, 1093) und erhitzt es mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; I. G. Farbenind., Privatmitteilung). Blaue Nadeln (aus heißem Eisessig). F: 210°; löslich in Anilin mit blaugrüner, in Pyridin und in Chloroform mit grünlichblauer, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (B. & Co., D. R. P. 126392). Beim Erhitzen der schwefelsauren Lösung tritt unter Violettwerden Sulfurierung ein, wobei ein grüner Farbstoff entsteht (B. & Co., D. R. P. 126392).
- 2 Brom 1 amino 4 [asymm. m xylidino] anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_2N_2Br = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon (S. 186) mit asymm. m-Xylidin (Bayer & Co., D. R. P. 126392; C. 1901 II, 1374; I. G. Farbenind., Privatmitteilung). Die Lösungen in Anilin, Pyridin und Chloroform sind blau, die in konz. Schwefelsäure ist grünblau (B. & Co., D. R. P. 126392).
- 2.3-Dibrom-1.4-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2N_2Br_2=C_6H_4(CO)_2C_6Br_2(NH_2)_2$ . B. Aus 1.4-Diamino-anthrachinon durch Bromieren (BAYER & Co., D. R. P. 158287; C. 1905 I, 843). Beim Erhitzen mit Kupferchlorid und wasserfreiem Natriumacetat in Nitrobenzol entsteht Dibromdiaminoindanthren  $C_6H_4(CO)_2C_6Br(NH_2) < \frac{NH}{NH} > C_6Br(NH_2)(CO)_2C_6H_4$  (Syst. No. 3774).
- 2 Nitro 1 methylamino 4 p toluidino anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_4N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$ . B. Man erhitzt 10 Tle. 2.4-Dinitro-1-[methylamino-anthrachinon mit 100 Tln. p-Toluidin, bis die Schmelze rein grüne Farbe angenommen hat (Bayer & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Dunkelgrüne Nadeln. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit rein grüner, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

## 1.5-Diamine-anthrachinon und seine Derivate.

**1.5-Diamino-anthrachinon**  $C_{14}H_{10}O_2N_2 = H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH_2$ . B. Aus 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) durch elektrolytische Reduktion in saurer Lösung (MÖLLER, Z. El. Ch. 7, 798; 10, 227). Aus 1.5-Dnitro-anthrachinon durch Reduktion mit Zinnoxydul-kalilösung (Roemer, B. 16, 366), mit Natriumsulfidlösung (Noelting, Wortmann, B. 39, 638) oder mit Phenylhydrazin (Sohmidt, Gattermann, B. 29, 2941). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) mit wäßr. Ammoniak unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes der 1-Phenoxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 351) mit wäßr. Ammoniak unter Druck auf 180° (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). — Tiefrote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 319° (N., W.). Sublimiert in metallglänzenden, tiefroten Nadeln (ROE.). Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol (ROE.). Fast farblos löslich in konz. Schwefelsäure und konz. Salzsäure und daraus durch Wasser fällbar (Roe.). Löst sich in der Wärme in oxalsäurehaltigem Wasser; scheidet sich aus dieser Lösung beim Erkalten unverändert ab (N., W.). — Oxydiert man 1.5-Diamino-anthrachinon in Schwefelsäure (60° Bé) mit Braunstein bei 30—40°, so erhält man 4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon (S. 289) und 4.8-Diamino-1.3.5.7-tetraoxy-anthrachinon (S. 297) (B. & Co., D. R. P. 106034; C. 1900 I, 739). Durch Erhitzen von 1.5-Diaminoanthrachinon mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart von krystallisierter Borsäure auf 260° bis 270° und Kochen des Reaktionsproduktes mit Natronlauge erhält man 1.2.4.5.6.8-Hexaoxy-anthrachinon (Anthracenblau WR; Bd. VIII, S. 569) (B. & Co., D. R. P. 83055; Frdl. 4, 297). 1.5-Diamino-anthrachinon liefert beim Erwärmen mit Sulfurylchlorid in benzolischer Suspension auf dem Wasserbade 2.4.6.8-Tetrachlor-1.5-diamino-anthrachinon (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Über die Einw. von Chlor auf 1.5-Diamino-anthrachinon vgl. B. & Co., D. R. P. 104901; C. 1899 II, 1038; B. A. S. F., D. R. P. 120898, 125094, 137074; C. 1801 I, 1255; II, 1137; 1903 I, 111. Über die Einw. von Aminen auf die hierbei erhaltenen chlorhaltigen Produkte vgl. B. A. S. F., D. R. P. 120898; C. 1901 I, 1255. Läßt man 30 g 1.5-Diamino-anthrachinon in einem geschlossenen Raum neben 27 ccm Brom stehen, so bildet sich ein braunes Produkt, das beim Digerieren mit Natriumdisulfitlösung 2.6-Dibrom-1.5-diamino-anthrachinon, bei Behandlung mit Wasser aber 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon liefert (Scholl, Berblinger, B. 37, 4182; vgl. B. & Co., D. R. P. 104901; C. 1899 II, 1038). Durch Behandlung von 50g 1.5-Diamino-anthrachinon, suspendiert

chinonyl-(2)-amino]-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 216280).

#### Funktionelle Derivate des 1.5-Diamino-anthrachinons.

- 1-Amino-5-methylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 5-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) mit Methylamin (R. E. SCHMIDT, B. 37, 72). Liefert beim Erhitzen mit Succinylchlorid in Nitrobenzol auf 100° N.N'-Bis-[5-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-succinamid (S. 208) (Bayer & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769).
- 1.5 Bis methylamino anthrachinon C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NH·CH<sub>3</sub>. B. Aus 1.5-Dichlor-, 1.5-Dibrom- oder 1.5-Dintro-anthrachinon (Bd. VII, S. 787, 789, 793) und überschüssigem Methylamin, gelöst in Pyridin, bei energischer Einw. (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Aus 1.5-Diphenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 454) und analogen Aryläthern durch Erhitzen mit Methylamin, gelöst in Pyridin, auf 150—160° (B. & Co., D. R. P. 158531, 165728; C. 1905 I, 1517; 1906 I, 516). Beim Erhitzen von 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 336) mit wäßr. Methylaminlösung im geschlossenen Rohr auf 150—170° (R. E. SCHMIDT, B. 37, 72). Aus Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) oder deren Salzen durch Erhitzen mit wäßr. Methylaminlösung unter Druck auf 190° (R. E. SCH., B. 37, 70; B. & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Beim Erhitzen von 1-Phenoxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 351) mit Methylamin in Pyridin im Auto-klaven auf 130—150° (B. & Co., D. R. P. 158531, 165728). Beim Erhitzen von 5-[Methylamino]-anthrachinon-sulfonsäure-(1) mit Methylamin auf 150—160° (B. & Co., D. R. P. 164293; C. 1905 II, 1700). Durch Einw. von Formaldehydlösung auf 1.5-Diamino-anthrachinon in Schwefelsäure (66° Bé) (B. & Co., D. R. P. 156056; C. 1904 II, 1631). Goldglänzende Nadeln. Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist bläulich rot; die Lösung in rauchender Salzsäure ist farblos; sie gibt beim Verdünnen einen roten Niederschlag (B. & Co., D. R. P. 144634). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 866, 871. Liefert beim Erhitzen mit der doppelten bis fünffachen Gewichtsmenge Essigaureanhydrid 1.5-Bis-[acetylmethylamino]-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571).
- 1.5-Bis-dimethylamino-anthrachinon  $C_{18}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) mit überschüssiger alkoh. Dimethylaminlösung (Bayer & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Durch Erhitzen des aus Thio-p-kresol (Bd. VI, S. 416) und 1.5-Dinitro-anthrachinon erhaltenen, nicht näher beschriebenen 5-Nitro-1-p-tolylthio-anthrachinons mit Dimethylamin in Pyridin auf 130—140° (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). Braune Tafeln mit grünen Oberflächen. Die Lösung in Chloroform ist orangerot, in Eisessig violett, in verd. Salzsäure und konz. Schwefelsäure farblos (B. & Co., D. R. P. 136777). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 866, 871.
- 1-Dimethylamino-5-anilino-anthrachinon  $C_{22}H_{18}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 5-Nitro-1-anilino-anthrachinon (S. 188) mit alkoh. Dimethylaminlösung (Bayer & Co., D. R. P. 136778; C. 1902 II, 1375). Die Lösung in Chloroform ist bläulich rot, in Eisessig rotviolett. Die Lösung in konz. Salzsäure ist wenig intensiv violett; sie wird beim Verdünnen mit Wasser intensiv violett. Die Lösung in  $40^{0}/_{0}$ iger rauchender Schwefelsäure ist schieferblau.
- 1.5-Dianilino-anthrachinon  $C_{26}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) beim Erhitzen mit Anilin (BAYER & Co., D. R. P. 131538; C. 1902 I, 1342). Beim Kochen von 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) mit überschüssigem Anilin, bis die anfangs stürmische Reaktion beendigt ist (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 106227; C. 1900 I, 739; vgl. Roemer, B. 16, 365; KAUFLER, C. 1903 I, 721). Cantharidenglänzende Nadeln. F: 238—240° (B. A. S. F., D. R. P. 106227). Einw. von Halogenen auf 1.5-Dianilino-anthrachinon: B. A. S. F., D. R. P. 106227. Einw. von aromatischen Aminen auf die Halogenierungsprodukte des 1.5-Dianilino-anthrachinon in violettrot bis rot färbende Farbstoffe durch Sulfurierung: B. A. S. F., D. R. P. 108274; C. 1900 I, 1080. Einw. von Halogen auf diese Farbstoffe: B. A. S. F., D. R. P. 113292; C. 1900 II, 654. Sulfurierung von Halogenierungsprodukten des 1.5-Dianilino-anthrachinons: B. A. S. F., D. R. P. 113934; C. 1900 II, 796. Einw. von Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure auf 1.5-Dianilino-anthrachinon: B. A. S. F., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69.
- 1-Methylamino-5-p-toluidino-anthrachinon  $C_{22}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 5-Brom-1-dimethylamino-anthrachinon oder 5-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon mit p-Toluidin auf 180° (Bayer & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 679). Nadeln (aus Pyridin und Methylalkohol). F: 199°. Löst sich blaurot in Chloroform. Unlöslich in konz. Salzsäure; die schwach gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen mit Borsäure violett.

- 1 Dimethylamino 5 p toluidino anthrachinon  $C_{22}H_{20}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 5-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon mit alkoh. Dimethylaminlösung unter Rückfluß (B. & Co., D. R. P. 136778; C. 1902 II, 1375). Nadeln. Die Lösung in Chloroform ist bläulich rot, die Lösung in Eisessig violett. In konz. Salzsäure mit schwach violetter Farbe löslich; beim Verdünnen mit Wasser entsteht ein blauvioletter krystallinischer Niederschlag. Die Lösung in  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger rauchender Schwefelsäure ist graublau.
- 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_3C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) beim Erhitzen\_mit p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 131538; C. 1902 I, 1342). Beim Kochen von 4.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) mit überschüssigem p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 106227; C. 1900 I, 739; vgl. Kaufler, C. 1903 I, 721). Aus 1.5-Diphenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 454) durch Erhitzen mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). Beim Erhitzen von Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) mit p-Toluidin auf etwa 170° (B. & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). — Krystalle (aus Pyridin). Fast unlöslich in Aceton; die Lösung in kalter konz. Schwefelsäure ist gelb, in  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger rauchender Schwefelsäure blaugrün; eine  $10^{\circ}/_{\circ}$ ige Lösung von Borsäure in Schwefelsäuremonohydrat löst auf dem Wasserbade schwach violettblau (B. & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1373). Einw. von Halogenen auf 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon: Bad. Anilin- u. Sofad., D. R. P. 106227. Einw. von aromatischen Aminen auf die Halogenierungsprodukte des 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinons: B. A. S. F., D. R. P. 109261; *C.* 1900 I, 1216. 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure (66° Bé) auf ca. 80—100° 1.5-Bis-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923) (B. A. S. F., D. R. P. 108274; vgl. R. MEYER, *B.* 53 [1920], 1266, 1269). Sulfurierung von Halogenierungsprodukten des 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinons: B. A. S. F., D. R. P. 113934; C. 1900 II, 796. 1.5-Di-p-toluidinoanthrachinon läßt sich durch Erwärmen mit Salpetersäure von 42° Bé in Eisessig auf 80° in ein Dinitroderivat überführen, welches bei der Behandlung mit rauchender Schwefelsäure in einen grünen Wollfarbstoff übergeht (B. & Co., D. R. P. 142512; C. 1903 II, 84). Einw. von Salpetersäure von 40° Bé bei 10°: B. A. S. F., D. R. P. 111866; C. 1900 II, 649; vgl. D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69. 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon läßt sich durch wasserentziehende Mittel (z. B. geschmolzene Phosphorsäure bei 200°) in die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3498) überführen (B. & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 79). CH.

1-Methylamino-5-benzylamino-anthrachinon  $C_{22}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_8H_5$ . B. Beim gelinden Sieden von 5-Nitro-1-methylamino-anthrachinon mit Benzylamin, gelöst in Pyridin (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). — Rotbraune Krystalle. Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist bläulich rot; die Lösung in rauchender Salzsäure ist farblos; beim Verdünnen mit Wasser entsteht ein roter Niederschlag.

Verbindung aus 1.5 - Diamino - anthrachinon, Formaldehyd und schwefliger Säure  $C_{16}H_{14}O_8N_0S_2=(HO_3S)CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_2(SO_3H)$ . B. Beim Erwärmen von 1.5-Diamino-anthrachinon in Wasser mit Formaldehydlösung und Natrium-disulfitlösung in Gegenwart von Salzsäure auf ca. 50—60° (BAYER & Co., D. R. P. 112115; C. 1900 II, 651). — Färbt Wolle in saurem Bade rot (B. & Co.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau (B. & Co.). Durch Einw. von Chlor oder Brom bezw. halogenentwickelnden Substanzen entstehen Halogenderivate, welche Wolle in saurem Bade orangerot färben (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 120265; C. 1901 I, 1129). Diese Halogenderivate geben mit aromatischen Aminen, insbesondere p-Toluidin und Anilin, Kondensationsprodukte, deren Sulfonsäuren ungebeizte und chromgebeizte Wolle in blauen bis blaugrünen Tönen anfärben (B. A. S. F., D. R. P. 120266; Frdl. 6, 397; C. 1901 I, 1129). — Na $_2C_{18}H_{12}O_8N_2S_2+2H_2O$ . Braunrotes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit roter Farbe (B. & Co.).

- N.N´ [Anthrachinonylen (1.5)] bis {Bz 1 amino [1.9 benzanthron (10)]}  $C_{48}H_{26}O_4N_2 = O:C_{17}H_9\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{17}H_9:O.$  B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) und Bz1-Amino-[1.9-benzanthron-(10)] (S. 123) (Bayer & Co., D. R. P. 200014; C. 1908 II, 364). Sehr wenig löslich in heißem Pyridin mit schwach brauner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett, in heißer konz., mit Borsäure versetzter Schwefelsäure blaurot.
- 1.5 Bis [4 nitro anthrachinonyl (1) amino] anthrachinon  $C_{42}H_{20}O_{10}N_4=C_8H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_4$ . B. Bei 2-stdg. Kochen von 5,5 kg 1.5-Diamino-anthrachinon in 100 kg Nitrobenzol mit 14,7 kg 4-Chlor-4-nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 792) in Gegenwart von 5 kg Natriumacetat und 1 kg Kupferchlorid

am Rückflußkühler (BAYER & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). — Violettbraune Nadeln. Löst sich in warmem Nitrobenzol mit rotgelber, in konz. Schwefelsäure mit gelber, bei Gegenwart von Borsäure mit grauer Farbe.

- 1.5-Bis-[anthrachinonyl-(2)-amino]-anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ . NH· $C_6H_3(CO)_2C_6H_3$ ·NH· $C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 11,5 kg 1.5-Dichloranthrachinon (Bd. VII, S. 787) in 150 kg Nitrobenzol mit 18 kg 2-Amino-anthrachinon (S. 191) in Gegenwart von 10 kg Kaliumacetat und 1 kg Kupferacetat (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 2-Chlor-anthrachinon mit 1 Mol.-Gew. 1.5-Diamino-anthrachinon in Naphthalin oder Nitrobenzol in Gegenwart von Natriumacetat, Kupferchlorür oder -chlorid (B. & Co., D. R. P. 184905; C. 1907 II, 767). Braune Nadeln. Unlöslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln (B. & Co., D. R. P. 184905), löslich in warmem Nitrobenzol mit braungelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 162824); unlöslich in Alkalien und Salzsäure; die Lösung in Schwefelsäure (66° Bé) ist grün, beim Erwärmen grünblau (B. & Co., D. R. P. 184905). Findet Verwendung als Küpenfarbstoff (Indanthrenbordeaux B; vgl. Schultz, Tab. No. 828).
- 1.5 Bis acetamino anthrachinon  $C_{18}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Kochen von 1.5-Diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 127780; C. 1902 I, 337) oder mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ROEMER, B. 16, 368). Rotgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 317° (NOELTING, WORTMANN, B. 39, 638). Schr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig; unlöslich in kalter Salzsäure (R.). Wird durch Kochen mit Salzsäure leicht verseift, sehr schwer durch Kalilauge (R.).
- 1-Amino-5-[acetylmethylamino]-anthrachinon  $C_{17}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ . Braunrotes Krystallmehl. Die Lösung in Pyridin ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos, sie wird auf Zusatz von Borsäure beim Erwärmen violett mit roter Fluorescenz (Bayer & Co., D. R. P. 194253; C. 1908 I, 1013).
- 1.5-Bis-[acetylmethylamino]-anthrachinon  $C_{20}H_{16}O_4N_2=(CH_3\cdot CO)(CH_3)N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1.5-Bis-methylamino-anthrachinon (S. 205) mit Essigsäureanhydrid (B. & Co., D. R. P. 192201; C. 1908 I, 571). Orangegelbe Krystalle. Die Lösungen in Pyridin und in konz. Schwefelsäure sind gelb. Beim Erhitzen mit methylalkoholischem Natriummethylat entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3602) (B. & Co.; I. G. Farbenind., Privatmitteilung.

- 1-Amino -5-benzamino -anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1.5-Diamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225232; Frdl. 9, 1198). Die Lösung in Pyridin ist orange; konz. Schwefelsäure löst gelb. Färbt Baumwolle rot.
- 1-Methylamino-5-benzamino-anthrachinon  $C_{22}H_{16}O_3N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Amino-5-methylamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225232; Frdl. 9, 1199). Die Lösung in Pyridin ist rot; konz. Schwefelsäure löst gelboliv. Färbt Baumwolle bordeaux.
- 1-Dimethylamino-5-benzamino-anthrachinon  $C_{23}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf das nicht näher beschriebene 1-Amino-5-dimethylamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225 232; Frdl. 9, 1199). Die Lösung in Pyridin ist rot; konz. Schwefelsäure löst gelb. Färbt Baumwolle rot.
- 1 p Toluidino 5 benzamino anthrachinon  $C_{28}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_8H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylehlorid auf das nicht näher beschriebene 1-Amino-5-p-toluidino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 225232; Frdl. 9, 1199). Die Lösung in Pyridin ist bläulich rot; konz. Schwefelsäure löst oliv. Färbt Baumwolle braun.
- 1.5-Bis-benzamino-anthrachinon C<sub>28</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NH·CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.B. Beim Erhitzen von 1.5-Diamino-anthrachinon mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Dimethylanilin (Noelting, Wortmann, B. 39, 638). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 350°; unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Chloroform und Eisessig, leichter in Benzol (N., W.). Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure entsteht 4.8-Bis-benzamino-1-oxy-anthrachinon (S. 275) (Bayer & Co., D. R. P. 213500; C. 1909 II, 4514). 1.5-Bis-benzamino-anthrachinon findet als gelber Küpenfarbstoff Verwendung (Algolgelb R; Schultz, Tab. No. 817) (B. & Co., D. R. P. 213473; C. 1909 II, 1391).

- [Anthrachinonylen (1.5)] bis oxamidsäure  $C_{18}H_{10}O_8N_2 = HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 1.5-Diamino-anthrachinon mit der 4 bezw. 5-fachen Menge krystallisierter Oxalsäure auf 100—160° (Höchster Farbw., D. R. P. 158076; C. 1905 I, 634; Noelling, Wortmann, B. 39, 643). Gelbes Pulver. Enthält, bei 120° getrocknet, noch  $2H_2O$ , wird bei mehrstündigem Erhitzen auf  $140-150^\circ$  wasserfrei; rötet sich bei  $250^\circ$ , zersetzt sich bei ca.  $300^\circ$  (N., W.). Ammoniumsalz. Blättchen (aus heißem Wasser). Die Lösung in Wasser ist gelb (H. F.). Kaliumsalz. Blättchen (aus Wasser). Die Lösung in Wasser ist gelb (H. F.).
- N.N'-Bis-[5-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-succinamid  $C_{34}H_{26}O_{6}N_{4}=[CH_{3}\cdot NH\cdot C_{6}H_{3}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}-]_{2}$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-5-methylamino-anthrachinon (S. 205) in Nitrobenzol mit Succinylchlorid (Bd. II, S. 613) auf 100° (BAYER & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 1.5 Bis earbäthoxyamino anthrachinon , [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan  $C_{20}H_{18}O_8N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Einw. von Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) auf 1.5-Diamino-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Durch Behandlung von 1.5-Diamino-anthrachinon mit Phosgen und Einwirkung von Alkohol auf das Reaktionsprodukt (B. & Co., D. R. P. 167410). Löst man 5 kg [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan in 50 kg konz. Schwefelsäure und versetzt die Lösung mit 10 l Nitriersäure, enthaltend 2 kg HNO3, bei ca. 10°, so erhält man [2.6-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (S. 210), neben (nicht näher beschriebenem) [4.8-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (B. & Co., D. R. P. 167410). Behandelt man die Lösung von 10 kg [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan in 25 kg Eisessig und 100 kg Schwefelsäuremonohydrat bei 45° mit 10 kg Salpetersäure von 48° Bé, so erhält man [2.4.6.8-Tetra-nitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (B. & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468).
- 1.5-Dinitramino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_6N_4=O_2N\cdot NH\cdot C_8H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.

#### Substitutions produkte des 1.5-Diamino-anthrachinons.

- 4.8 Dichlor -1.5 diamino anthrachinon  $C_{14}H_8O_2N_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl(CO)_2C_6H_2Cl \cdot NH_2$ . B. Man verseift die zugehörige Diacetylverbindung (s. u.) durch Lösen in Schwefelsäure und Zusatz von Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Rote, grünglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol).
- 4.8 Dichlor 1.5 bis acetamino anthrachinon  $C_{18}H_{12}O_4N_2Cl_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl(CO)_9C_6H_2Cl \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Chlor auf 1.5-Bis-acetamino-anthrachinon in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (B. A. S. F., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Braune Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°.
- 4.8 Dichlor 1.5 bis benzamino anthrachinon  $C_{28}H_{16}O_4N_2Cl_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl(CO)_2C_6H_2Cl \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4.8-Dichlor-1.5-diamino-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig rot,
- [4.8-Dichlor-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan  $C_{20}H_{10}O_6N_2Cl_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_2Cl(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Chlor auf [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat bei 80—90° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 199758; C. 1908 II, 461). Braune Krystalle (aus Nitrobenzol).
- 2.4.6.8 Tetrachlor 1.5 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_2N_2Cl_4 = H_2N \cdot C_6HCl_2(CO)_2C_6HCl_2 \cdot NH_2$ . B. Aus 1.5-Diamino-anthrachinon in benzolischer Suspension und Sulfurylchlorid auf dem Wasserbad (B. A. S. F., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Braune Nadeln (aus Nitrobenzol). Unlöslich in Alkohol und kaltem Eisessig, schwer in kaltem Nitrobenzol, ziemlich leicht in heißem. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist oliv.
- 2.6-Dibrom-1.5-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2N_2Br_2 = H_2N\cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH_2$ . Zur Konstitution vgl. Scholl, Kreger, B. 37, 4681. B. Man läßt 30 g 1.5-Diamino-anthrachinon neben einer 27 ccm Brom enthaltenden Schale unter einer Glasglocke stehen und digeriert nach Verschwinden des Broms das braune Reaktionsprodukt mit Natrium-disulfitlösung (Scholl, Berblinger, B. 37, 4182). Durch Einw. von 35 ccm Brom auf die

Suspension von 50 g 1.5-Diamino-anthrachinon in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur und kurzes Digerieren des Reaktionsproduktes mit Natriumdisulfitlösung (Scholl, Be.; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 128573; C. 1902 I, 550). — Stahlblaue Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 274° (B. A. S. F., D. R. P. 128573; Scholl, Be.). Ziemlich leicht löslich in warmer konzentrierter Schwefelsäure (Scholl, Be.). — Liefert mit 2 Mol.-Gew. Salpeter in konz. Schwefelsäure 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (Scholl, Schnelder, Eberle, B. 37, 4444). Gibt auch mit rauchender Salpetersäure (D: 1,5) unter Kühlung zunächst 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-diamino-anthrachinon, mit überschüssiger Salpetersäure aber 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69; Scholl, Schn., E.; Scholl, Ke.). Liefert durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure + Borsäure und Einw. von anhydridhaltiger Schwefelsäure auf das Reaktionsprodukt einen violetten Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 128573).

- 2.6 Dibrom 1.5 bis diacetylamino anthrachinon  $C_{22}H_{16}O_6N_2Br_2 = (CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br\cdot N(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 2.6-Dibrom 1.5-diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (SCHOLL, BERBLINGER, B. 37, 4183). Gelbe prismatische Nädelchen. Verkohlt oberhalb 240°, ohne zu schmelzen. In konz. Salpetersäure bei 0° ohne Nitrierung löslich.
- 4.8 Dibrom 1.5 bis methylamino anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Versetzen einer Suspension von 1.5-Bis-methylamino-anthrachinon (S. 205) in Pyridin mit Brom (BAYER & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Rotbraume Nadeln mit Messingglanz. Die Lösung in Pyridin ist blaurot; löst sich in konz. Schwefelsäure hellgelb, in  $40^9/_0$ iger rauchender Schwefelsäure grünlichgelb (B. & Co., D. R. P. 164791). Beim Erhitzen mit p-Toluidin und Natriumacetat auf 180—1909 entsteht 1.5-Bis-methylamino-4.8-di-p-toluidino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92; vgl. D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761).
- 4.8 Dibrom 1.5 bis dimethylamino anthrachinon  $C_{16}H_{16}O_2N_2Br_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br \cdot N(CH_3)_2$ . B. Man löst 1.5 Bis dimethylamino anthrachinon (S. 205) in Salzsäure, läßt in der Kälte Brom-Eisessig-Lösung einwirken und behandelt das Reaktionsprodukt mit Natriumdisulfitlösung (B. & Co., D. R. P. 146691; C. 1903 II, 1351). Orangerote Blätter mit grünem Reflex (aus Pyridin). F: 236°. Die Lösungen in Pyridin, Chloroform, Eisessig sind orangerot. Die Lösung in Eisessig wird beim Verdünnen mit Wasser violettblau und scheidet dann die Verbindung ab. Die Lösung in verd. Mineralsäure ist farblos.
- 2.4.6.8 Tetrabrom -1.5 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_2N_2Br_4 = H_2N \cdot C_6HBr_2(CO)_2C_6HBr_2 \cdot NH_2$ . B. Man läßt 30 g 1.5-Diamino-anthrachinon neben ciner 27 ccm Brom enthaltenden Schale unter einer Glasglocke stehen und digeriert nach dem Verschwinden des Broms das braune Reaktionsprodukt mit Wasser (Scholl, Berblinger, B. 37, 4182; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 104901; C. 1899 II, 1038). Bei der Einw. von 30 Tln. Brom auf die Lösung von 10 Tln. 1.5-Diamino-anthrachinon in siedendem Eisessig (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 137783; C. 1903 I, 112; Scholl, Be.). Entsteht, wenn man 1.5-Diamino-anthrachinon durch Sulfurierung in eine Disulfonsäure überführt, und diese in wäßriger Lösung mit Brom behandelt (B. A. S. F., D. R. P. 144840; C. 1900 II, 1092; Scholl, Be.). Grün-bronzeglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300° (Scholl, Be.). B. A. S. F., D. R. P. 137783). Ist fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer löslich in siedendem Nitrobenzol (Scholl, Be.). Liefert mit farbloser konzentrierter Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung 2.4.6.8 Tetrabrom -1.5 dinitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) (Scholl, Schweider, Eberle, B. 37, 4445; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-dianilino-anthrachinon (S. 219) (B. A. S. F., D. R. P. 121528; C. 1901 II, 77).
- 2.4.6.8 Tetrabrom 1.5 bis diacetylamino anthrachinon  $C_{22}H_{14}O_6N_2Br_4 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6HBr_2(CO)_2C_6HBr_2 \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Scholl, Berblinger, B. 37, 4184). Hellgelbe Krystalle. Verkohlt oberhalb 220°, ohne zu schmelzen.
- 4-Nitro-1-methylamino-5-p-toluidino-anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_4N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 4.5-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 191) mit p-Toluidin auf  $160^{6}$  bis zum Violettwerden der Schmelze (BAYER & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Dunkelviolette Krystalle (aus Pyridin). Leicht löslich in Chloroform und Pyridin mit violettroter Farbe, schwer in Alkohol; unlöslich in Salzsäure.

Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, sie wird beim Erhitzen graublau. — Gibt beim Kochen mit p-Toluidin 1-Methylamino-4.5-di-p-toluidino-anthrachinon (S. 217).

- **2.6-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon**  $C_{14}H_8O_6N_4=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Durch Erwärmen von [2.6-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (s. u.) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Rote Flocken. Ziemlich schwer löslich in Pyridin mit roter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot, sie wird beim Erwärmen mit Borsäure violett. Die Lösung in alkoh. Alkali ist rotbraun.
- [2.6 Dinitro anthrachinonylen (1.5)] di urethan  $C_{20}H_{16}O_{10}N_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man löst 5 kg [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (S. 208) in 50 kg konz. Schwefelsäure und versetzt die Lösung bei ca.  $10^0$  mit 10 l Salpetersäure, enthaltend 200 g  $HNO_3$  in 1 l; als Nebenprodukt entsteht das nicht näher beschriebene [4.8-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan, das sich beim Umkrystallisieren des Gemisches aus Nitrobenzol zuerst abseheidet (B. & Co., D. R. P. 167410; C. 1906 I, 1065). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich, beim Erwärmen rot, sie wird beim Erwärmen mit Borsäure violettrot. Die Lösung in alkoh. Natronlauge ist violettbraun.
- 4.8-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_3O_6N_4=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_kC_6H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von 4.8-Dinitro-1.5-bis-acetamino-anthrachinon (s. u.) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 127780; C. 1902 I, 337). Beim Erwärmen von [4.8-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-oxamidsäure (s. u.) mit Sodalösung (Höchster Farbw., D. R. P. 158076; C. 1905 I, 634; NOELTING, WORTMANN, B. 39, 644) oder beim Versetzen mit verd. Natronlauge (H. F.). Dunkelrote Blättchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 330° (N., W.). Schwer löslich in allen Solvenzien (B. & Co., D. R. P. 127780). Gibt bei der Reduktion mit Natriumsulfidlösung 1.4.5-8-Tetraamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 143804; C. 1903 II, 475; N., W.). Beim Erhitzen mit Anilin auf ca. 184° entsteht 1.5-Diamino-4.8-dianilino-anthrachinon (S. 218) (B. & Co., D. R. P. 125578; C. 1901 II, 1188).
- 4.8 Dinitro 1.5 bis methylamino anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_6N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus 4.8 Dinitro 1.5 dimethoxy anthrachinon (Bd. VIII, S. 456) und Methylamin in Pyridin bei Wasserbadtemperatur (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Aus 1.5 Bis-methylamino-anthrachinon und Salpetersäure (42° Bé) bei höchstens 30° (B. & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Braune, grünschimmernde Krystalle (aus Pyridin). Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist rot (B. & Co., D. R. P. 144634), in Pyridin blaurot; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 156759), in 40°/0 iger rauchender Schwefelsäure schiefergrün (B. & Co., D. R. P. 144634); fast unlöslich in rauchender Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 144634). Gibt beim Erhitzen mit Methylamin in Pyridinlösung auf 170—180° 8-Nitro-1.4.5-trismethylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 144634).
- 4.8 Dinitro 1.5 bis dimethylamino anthraehinon  $C_{18}H_{18}O_8N_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4.8-Dichlor-1.5-dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 796) durch Dimethylamin in Pyridin (B. & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Braunrote Krystalle (aus Pyridin). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelbroter Farbe; die Lösung in konz. Salzsäure ist farblos (B. & Co., D. R. P. 136777). Gibt beim Erhitzen mit Dimethylamin in Pyridin 1.4.5.8-Tetrakis-dimethylamino-anthrachinon (S. 218) (B. & Co., D. R. P. 136777). Bei mehrstündigem Erhitzen mit überschüssigem p-Toluidin auf ca. 200° entsteht 1.5-Bis-monomethylamino-4.8-di-p-toluidino-anthrachinon (S. 218) (B. & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 680).
- 4.8 Dinitro 1.5 bis acetamino anthrachinon  $C_{18}H_{12}O_8N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man löst 10 kg 1.5-Bis-acetamino-anthrachinon (S. 207) in 50 kg konz. Schwefelsäure, versetzt bei 10—15° langsam mit 24 l Salpetersäure (200 g HNO<sub>3</sub> in 1 l enthaltend) und läßt die Mischung etwa 1 Stde. stehen (B. & Co., D. R. P. 127780; C. 1902 I, 337). Braungelbe Prismen (aus viel siedendem Nitrobenzol). Sehr wenig löslich in organischen Mitteln, kaum löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure, unlöslich in Wasser,
- [4.8-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-oxamidsäure  $C_{18}H_8O_{12}N_4 = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Beim Nitrieren von 25 kg [Anthrachinonylen-(1.5)]-bis-oxamidsäure (S. 208) in konz. Schwefelsäure mit 30 kg  $25^9/_0$ iger Salpetersäure in der Kälte (Höchster Farbw., D. R. P. 158076; C. 1905 I, 634; NOELTING, WORTMANN, B. 39, 644). Orangegelber Niederschlag. Schmilzt oberhalb 330° (N., W.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Natriumacetat und kalter Sodalösung; die Lösung in Schwefel-

natrium ist grün und wird nach dem Erwärmen blau unter Bildung von [4.8-Diamino-anthrachinonylen-(4.5)]-bis-oxamidsäure (S. 219) (H. F.).

- **4.8** Dinitro 1.5 dinitramino anthrachinon  $C_{14}H_6O_{10}N_6=O_2N\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.
- 2.6 Dibrom 4.8 dinitro 1.5 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_6N_4Br_2 = H_2N \cdot C_6HBr(NO_2)\cdot CO_2C_6HBr(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Aus 2.6-Dibrom-1.5-diamino-anthrachinon in konz. Schwefelsäure und 2 Mol.-Gew. Salpeter (Scholl, Schneider, Eberle, B. 37, 4444; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69). Aus 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) beim Erhitzen mit Phenol oder Cumol oder beim Rühren mit Phenol in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (B. A. S. F., D. R. P. 148109; C. 1904 I, 230; Scholl, Schn., E.; Scholl, Krieger, B. 37, 4683). Im durchfallenden Lichte rote, im auffallenden grünschimmernde Krystalle (aus siedendem Phenol oder Nitrobenzol). Ist bei 360° noch nicht geschmolzen; siedendes Phenol löst mit fuchsinroter Farbe; konz. Schwefelsäure löst tiefblau (Scholl, Schn., E.). Läßt sieh durch wäßr. Alkalisulfid zu 2.6-Dibrom-1.4.5.8-tetraamino-anthrachinon (S. 219) reduzieren (B. A. S. F., D. R. P. 148109; Scholl, K.).
- **2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon**  $C_{14}H_4O_{10}N_6Br_2 = O_2N\cdot NH\cdot C_8HBr(NO_2)(CO)_6C_8HBr(NO_2)\cdot NH\cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.
- 2.4.6.8 Tetranitro 1.5 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_{10}N_6 = H_2N \cdot C_6H(NO_2)_2(CO)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von Salpetersäure auf 1.5-Diamino-anthrachinon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 146848; C. 1904 I, 69). Beim Erhitzen von [2.4.6.8-Tetranitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan mit konz. Schwefelsäure (Bayer & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Man trägt langsam 2.4.6.8-Tetranitro-1.5-dinitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) in eine Lösung von 1.5-Diamino-anthrachinon in konz. Schwefelsäure ein und rührt 8 Tage bei gewöhnlicher Temperatur (B. A. S. F., D. R. P. 448109; C. 1904 I, 230; vgl. Scholl, Schneider, Eberle, B. 37, 4447). Entsteht ferner durch Eintragen von mit wenig Eisessig angeriehenem 2.4.6.8-Tetranitro-1.5-dinitramino-anthrachinon in eine mit Eis gekühlte Lösung von Phenol in konz. Schwefelsäure (Scholl, Schn., E., B. 37, 4447). Dunkelbraunviolettes Pulver. Die Lösung in Pyridin ist karmoisinrot; die Lösung in 40% iger rauchender Schwefelsäure ist olivgrün; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot, sie wird beim Erwärmen mit Borsäure violettrot (B. & Co.). Gibt mit heißer Natronlauge unter Zersetzung eine violette Lösung (B. A. S. F., D. R. P. 148109).
- [2.4.6.8-Tetranitro-anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan  $C_{20}H_{14}O_{14}N_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_2(CO)_2C_6H(NO_2)_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man löst 10 kg [Anthrachinonylen-(1.5)]-di-urethan (S. 208) in 25 kg Eisessig und 100 kg Schwefelsäuremonohydrat und läßt bei 45° 10 kg Salpetersäure (48° Bé) einwirken (Bayer & Co., D. R. P. 171588; C. 1906 II, 468). Orangefarbene Blättchen (aus Nitrobenzol).
- **2.4.6.8** Tetranitro 1.5 dinitramino anthrachinon  $C_{14}H_4O_{14}N_8=O_2N\cdot NH\cdot C_6H(NO_2)_2(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH\cdot NO_2$  s. Syst. No. 2221.

#### Derivate des 1.6-Diamino-anthrachinons.

1-Amino-6-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_8H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von 6-Chlor-1-amino-anthrachinon mit Methylaminlösung unter Druck auf 170° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Beim Erhitzen mit 2-Chlor-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda entsteht [Anthrachinonyl-(2)]-[6-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 212) (B. A. S. F., D. R. P. 212470). Analog entsteht mit 2.6- oder 2.7-Dichlor-anthrachinon 2.6- bezw. 2.7-Bis-[6-methylamino-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (B. A. S. F., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106).

[Anthrachinonyl-(1)]-[5-methylamino-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{29}H_{18}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-1-[methylamino]-anthrachinon (S. 184) mit 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün, nach Zusatz von Borsäure violettblau.

[Anthrachinonyl-(1)]-[5-p-toluidino-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{35}H_{22}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-1-p-toluidino-anthrachinon (S. 184) mit 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart

von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist olivfarben, nach Zusatz von Borsäure blauviolett.

[Anthrachinonyl-(2)]-[6-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-amin  $C_{23}H_{18}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-6-[methylamino]-anthrachinon (S. 211) mit 2-Chlor-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün, nach Zusatz von Borsäure violettblau.

1.5-Bis-[5-methylamino-anthrachinonyl-(2)-amino]-anthrachinon  $C_{44}H_{28}O_6N_4=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 1.5-Diamino-anthrachinon (S. 203) mit 6-Chlor-1-methylamino-anthrachinon (S. 184) in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). — Die Lösung in siedendem Nitrobenzol ist kirschrot, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist olivgrün, nach Zusatz von Borsäure rein blau.

[6-Methylamino-anthrachinonyl-(1)] - [5-methylamino-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{30}H_{21}O_4N_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-6-methylamino-anthrachinon (S. 211) mit 6-Chlor-1-methylamino-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braun, nach Zusatz von Borsäure braunyiolett.

#### Derivate des 1.7-Diamino-anthrachinons.

1-Amino-7-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 7-Chlor-1-amino-anthrachinon mit Methylaminlösung unter Druck (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Liefert beim Erhitzen mit 2-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda das (nicht näher beschriebene) Anthrachinonyl-(2)-[7-methylamino-anthrachinonyl-(4)]-amin (B. A. S. F., D. R. P. 212470). Analog entsteht mit 2.6-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) 2.6-Bis-[7-methylamino-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (S. 216) (B. A. S. F., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106).

[Anthrachinonyl-(1)]-[8 - acetamino - anthrachinonyl-(2)] - amin  $C_{30}H_{18}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 7-Chlor-1-acetamino-anthrachinon (S. 184) mit 1-Amino-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün, bei Gegenwart von Borsäure blauviolett.

#### 1.8-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

1.8-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH_2$ . B. Man kocht 250 g rohes Dinitroanthrachinon, erhalten nach Roemer (B. 16, 366) durch Behandlung von Anthrachinon in konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure (vgl. Bd. VII, S. 793), mit einer wäßr. Lösung von 1500 g Natriumsulfid; das abgeschiedene Reaktionsprodukt versetzt man mit 400 eem Wasser und 800 eem konz. Schwefelsäure, kocht die Lösung nach Zusatz von 400 ccm Wasser auf und filtriert nach 24-stdg. Stehen das Sulfat des 1.5-Diamino-anthrachinons ab; aus dem Filtrat fällt man das Basengemisch durch Wasser, filtriert, trocknet und kocht es mit Essigsäureanhydrid und Eisessig; nach dem Erkalten scheidet sich die Acetylverbindung des 1.8-Diamino-anthrachinons ab, die dann mit konz. Schwefelsaure verseift wird (Noelting, Wortmann, B. 39, 638). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Anthrachinon-disulfonsaure-(1.8) (Bd. XI, S. 341) mit wäßr. Ammoniak unter Druck (Bayer & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). — Krystalle (aus Alkohol, Eisessig, Nitrobenzol oder verd. Pyridin). F: 262°; schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol, Eisessig, Nitrobenzol und Pyridin; löslich in warmem oxalsäurehaltigem Wasser; scheidet sich aus dieser Lösung beim Erkalten unverändert ab (N., W.). - Liefert, in Benzol suspendiert, mit Sulfurylchlorid 2.4.5.7-Tetrachlor-1.8-diamino-anthrachinon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Über die Einw. von Halogen auf 1.8-Diamino-anthrachinon vgl. B. & Co., D. R. P. 104901; C. 1899 II, 1038; über die Einw. von rauchender Schwefelsäure allein oder in Gegenwart von Borsäure auf die hierbei erhaltenen halogenhaltigen Produkte vgl. B. & Co., D. R. P. 110768, 110769; Frdl. 5, 286, 289; C. 1900 II, 509, 510. Herstellung von bromiertem 1.8-Diamino-anthrachinon durch Sulfurierung des 1.8-Diamino-anthrachinons und Behandlung des Sulfurierunggemisches mit Brom in wäßr. Lösung: B. A. S. F., D. R. P. 114840; C. 1900 II, 1092. Diazotierung von 1.8-Diamino-anthrachinon und Kuppelung der Diazoverbindung mit Naphtholsulfonsäuren: BAYER & Co., D. R. P. 152661; C. 1904 II, 272. Uberführung von 1.8-Diamino-anthrachinon in einen ehromgebeizte Wolle violettbraun

färbenden Farbstoff durch Sulfurierung und Behandlung der entstandenen Sulfonsäure mit Salpetersäure in schwefelsaurer Lösung: B. A. S. F., D. R. P. 108873; C. 1900 I, 1215. Beim Verschmelzen von 1.8-Diamino-anthrachinon mit Kaliumhydroxyd entsteht ein grauer Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 157685; C. 1905 I, 483). Beim Erhitzen von 1.8-Diamino-anthrachinon mit Kaliumphenolat, zweckmäßig in Gegenwart eines Oxydationsmittels wie Kaliumchlorat, entsteht ein blaugrüner Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 175626; C. 1906 II, 1794). 1.8-Diamino-anthrachinon verbindet sich mit 2 Mol.-Gew. Formaldehyd in alkoh. Lösung zu einer Verbindung (B. A. S. F., D. R. P. 123745; C. 1901 II, 670), die beim Erhitzen mit Ätzkali auf 170° einen braunen Farbstoff liefert (B. A. S. F., D. R. P. 160814; C. 1905 II, 283). In stark mineralsaurer Lösung führt die Einw. von Formaldehyd auf 1.8-Diamino-anthrachinon zu 1.8-Bis-methylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 156056; C. 1904 II, 1631). 1.8-Diamino-anthrachinon liefert beim Erwärmen mit Wasser, Formaldehydlösung und Natriumdisulfitlösung in Gegenwart von Salzsäure auf ca. 50—60° die Verbindung (HO<sub>3</sub>S)CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·NH·CH<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>H) (S. 214) (B. & Co., D. R. P. 112115; C. 1900 II, 652). Beim Erhitzen von 1.8-Diamino-anthrachinon mit 1-Chlor-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferehlorid und entwässertem Natriumacetat entsteht 1.8-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (S. 214) (B. & Co., D. R. P. 162824; Frdl. 8, 363; C. 1905 II, 1206). 1.8-Diamino-anthrachinon kondensiert sich mit Bernsteinsäure-chlorid in Nitrobenzol unter Bildung eines gelben Küpenfarbstoffes (B. & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). — C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>+HCl. Rotbraun, amorph (N., W.). — C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>+HCl. Schwefelglänzende Nadeln (N., W.).

- 1-Amino-8-methylamino-anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 8-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) mit Methylamin (R. E. Schmidt, B. 37, 72). Liefert mit Bernsteinsäurechlorid einen gelben Küpenfarbstoff (Вахек & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769).
- 1.8-Bis-methylamino-anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 1.8-Dichlor-, 1.8-Dibrom- oder 1.8-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 788, 790, 795) mit Methylamin in Pyridin (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Aus 8-Nitro-1-o-kresoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) oder aus 1.8-Diphenoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 459) oder aus 1.8-Bis-p-tolylthio-anthrachinon (erhalten aus 1.8-Dinitro-anthrachinon und Thio-p-kresol) durch Erhitzen mit Methylamin in Pyridinlösung im geschlossenen Rohr (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.8) (Bd. XI, S. 341) durch Erhitzen mit wäßr. Methylamin-lösung unter Druck (B. & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Aus 8-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) durch Erhitzen mit wäßr. Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure Lösung durch Einw. von Formaldehyd (B. & Co., D. R. P. 156056; C. 1904 II, 1631). Grün glänzende Prismen (aus Pyridin). Löst sich in Chloroform oder Eissig rotviolett, in rauchender Salzsäure farblos; diese Lösung gibt beim Verdünnen mit viel Wasser einen krystallinischen violetten Niederschlag (B. & Co., D. R. P. 144634). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 866, 871.
- 1 Methylamino 8 dimethylamino anthrachinon  $C_{17}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 8-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon (S. 189) und Methylamin in Pyridin bei  $100^0$  (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Bronzeglänzende Blätter (aus einem Gemenge von Pyridin, Alkohol und Wasser). Löst sich in Chloroform oder Eisessig fuchsinrot, in rauchender Salzsäure farblos; diese Lösung wird beim Verdünnen mit viel Wasser rotviolett.
- 1-Dimethylamino-8-p-toluidino-anthrachinon  $C_{23}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . Beim Kochen von 8-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon (S. 189) mit alkoh. Dimethylaminlösung (B. & Co., D. R. P. 136778; C. 1902 II, 1375). Löst sich in Chloroform violettrot, in Eisessig rotviolett; löst sich in konz. Salzsäure violett, in  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger rauchender Schwefelsäure gelbgrün.
- 1.8-Di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. In geringer Menge beim Eintragen von 1.8-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 795) in ein Gemisch aus p-Toluidin und Pyridin, neben 8-Nitro-1-p-toluidino-anthrachinon als Hauptprodukt (Bayer & Co., D. R. P. 126542; C. 1901 II, 1288). Leicht löslich in Aceton mit violetter Farbe; löst sich in kalter konz. Schwefelsäure gelb, beim Erhitzen schmutzig braunviolett; die Lösung in  $40^6/_0$ iger rauchender Schwefelsäure ist trüb grün (B. & Co., D. R. P. 126542). Gibt in Eisessig mit 2 Mol.-Gew. Salpetersäure ein Dinitroderivat, welches bei der Einw. von konz. Schwefelsäure einen grauen Wollfarbstoff liefert (B. & Co., D. R. P. 142512; C. 1903 II, 84).

- Verbindung aus 1.8 Diamino anthrachinon, Formaldehyd und schwefliger Säure  $C_{16}H_{14}O_5N_2S_2=(HO_3S)CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_2(SO_3H)$ . B. Beim Erwärmen von 1.8-Diamino anthrachinon in Wasser mit Formaldehydlösung und Natriumdisulfitlösung in Gegenwart von Salzsäure auf etwa 50—60° (BAYER & Co., D. R. P. 112115; C. 1900 II, 651). Natriumsalz. Die Lösung in Wasser ist blaurot; löst sich in konz. Schwefelsäure schmutzig blau, in Natronlauge blaurot. Färbt chromgebeizte Wolle und auch ungebeizte Wolle bläulichrot.
- 1.8-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_8H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_8H_4$ . B. Beim Kochen von 1.8-Dibrom-anthrachinon (Bd. VII, S. 790) in Nitrobenzol mit 1-Amino-anthrachinon (S. 177) in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat und Kupferacetat (Bayer & Co., D. R. P. 162824; G. 1905 II, 1206). Beim Kochen von 1-Chlor-anthrachinon in Nitrobenzol mit 1.8-Diamino-anthrachinon (S. 212) in Gegenwart von Kupferchlorid und entwässertem Natriumacetat (B. & Co.). Dunkelrote Nadeln. Löst sich in warmem Nitrobenzol mit blauroter, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, bei Gegenwart von Borsäure violettblau.
- 1.8-Bis-acetamino-anthrachinon  $C_{19}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$ . B. Bei 1-stdg. Kochen von 1.8-Diamino-anthrachinon mit der  $2^1/_2$ -fachen Menge Essigsäureanhydrid und der gleichen Menge Eisessig (Noelting, Wortmann, B. 39, 639). Braungelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 284°. Fast unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- **1.8-Bis-benzamino-anthrachinon**  $C_{28}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von 1.8-Diamino-anthrachinon mit Benzoylehlorid und Dimethylanilin (N., W., B. **39**, 639). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 324°; unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Chloroform und Eisessig, leichter in Benzol (N., W.). Verwendung als gelber Küpenfarbstoff: BAYER & Co., D. R. P. 213473; C. **1909** II, 1391.
- [Anthrachinonylen (1.8)] bis oxamidsäure  $C_{18}H_{10}O_8N_2 = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Man erhitzt 1.8-Diamino-anthrachinon mit krystallisierter oder entwässerter Oxalsäure auf 100—150° (Höchster Farbw., D. R. P. 158076; C. 1905 I, 634). Ammoniumsalz. Leicht löslich in Wasser. Kaliumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 2.4.5.7 Tetrachlor 1.8 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_2N_2Cl_4 = H_2N\cdot C_6HCl_2(CO)_2C_6HCl_2\cdot NH_2$ . B. Beim Eintropfen von Sulfurylchlorid in die Suspension von 1.8-Diamino-anthrachinon in Benzol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. B. P. 158951; C. 1905 I, 842). Hellbraune Blättchen (aus Nitrobenzol). Spurenweise löslich in Alkohol, löslich in heißem Nitrobenzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 4.5 Dibrom 1.8 bis methylamino anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2N_2Br_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br\cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen der Suspension von 1.8-Bis-methylamino-anthrachinon (S. 213) in Pyridin mit Brom auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). Die Lösung in Pyridin ist rotviolett; löst sich in konz. Salzsäure schwach rötlich; die Lösung gibt mit Wasser eine violette Fällung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb.
- 2.4.5.7 Tetrabrom 1.8 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_2N_2Br_4 = H_2N \cdot C_6HBr_2(CO)_2C_6HBr_2 \cdot NH_2$ . B. Man erhitzt 10 Tle. 1.8-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 795) mit 9 Tln. Eisessig und 75 Tln. Brom im geschlossenen Rohr auf 150° (Bad. Anilinus Sodaf., D. R. P. 128845; C. 1902 I, 506). Dunkelrotes Pulver. Löslich in Alkohol, Eisessig, Xylol orangefarben, in Nitrobenzol und Anilin orangerot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichgelb.
- 4-Nitro-1-methylamino-8-p-toluidino-anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_4N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 4.8-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 191) beim Erhitzen mit p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Rotviolett.

- 4.5-Dinitro-1.8-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_6N_4=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot NH_2$ . B. Beim Digerieren von 4.5-Dinitro-1.8-bis-acetamino-anthrachinon (s. u.) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 127780; C. 1902 I, 337). Gelbe Krystalle. Schmilzt oberhalb 300°; unlöslich in Wasser, Alkohol und Ligroin, schwer löslich in Eisessig, leichter in heißem Nitrobenzol und Pyridin (B. & Co., D. R. P. 127780). Liefert mit alkal. Zinnchlorürlösung 1.4.5.8-Tetraamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 143804; C. 1903  $\Pi$ , 475).
- 4.5 Dinitro 1.8 bis methylamino anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_6N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Man bringt bei 30—35° langsam 1.8-Bis-[methylamino]-anthrachinon (S. 213) in ein Gemisch aus  $95^{\circ}/_{\circ}$ iger Salpetersäure und Eisessig und erwärmt dann vorsichtig auf 60—70° (B. & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Krystalle. Schwer löslich in Eisessig mit rotvioletter Farbe; auf Zusatz einiger Tropfen Salzsäure schlägt die Farbe in Violett um. Die Lösung in Pyridin ist violett.
- 4.5 Dinitro 1.8 bis acetamino anthrachinon  $C_{18}H_{12}O_8N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_2(NO_2)(CO)_2C_8H_2(NO_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Bei langsamem Versetzen einer Lösung von 10 kg 1.8-Bis-acetamino-anthrachinon in 50 kg konz. Schwefelsäure mit 24 l Nitriersäure (200 g KNO<sub>3</sub> in 1 l enthaltend) bei 10—15° (B. & Co., D. R. P. 127780; C. 1902 I, 337). Gelbes Pulver. Ziemlich schwer löslich in organischen Solvenzien.
- 2.4.5.7 Tetranitro 1.8 diamino anthrachinon  $C_{14}H_6O_{10}N_6=H_9N\cdot C_6H(NO_2)_2(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot NH_2$ . B. Man läßt auf die Lösung des aus 1.8 Diamino-anthrachinon und Chlorameisensäureäthylester erhältlichen [Anthrachinonylen-(1.8)] diurethans in Eisessig und Schwefelsäuremonohydrat überschüssige Salpetersäure (48° Bé) bei 45° einwirken und verseift sodann das hierbei erhaltene [2.4.5.7-Tetranitro-anthrachinonylen-(1.8)]-di-urethan durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 80° (B. & Co., D. R. P. 171588; C. 1806 II, 468). Löst sich in Pyridin blaurot; löst sich in 40°/0 iger rauchender Schwefelsäure gelbbraun, in konz. Schwefelsäure ponceaurot; letztere Lösung wird beim Erwärmen mit Borsäure bordeauxrot.

#### 2.3-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

- 2.3-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH_2)_2$ . B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-2-amino-anthrachinon (S. 196) mit einer wäßr. Lösung von Natriumsulfid auf dem Wasserbade (Scholl, Kačer, B. 37, 4531; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 167410, 170562; C. 1906 I, 1065; II, 80). Krystalle (aus siedendem Nitrobenzol). Schmilzt noch nicht bei 320° (Sch., K.). Ziemlich schwer löslich in Chloroform und Xylol mit gelber Farbe, löslich in Pyridin, Anilin und Chinolin mit gelber bis oranger Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 170562). Reagiert mit Phenanthrenchinon in Eisessig unter Bildung des Azins  $C_6H_4(CO)_2C_6H_2 \stackrel{N}{\searrow} C_{14}H_8$  (Syst. No. 3610); analog verläuft die Reaktion mit β-Naphthochinon und mit Benzil (Sch., K.; B. & Co., D. R. P. 170562).  $C_{14}H_{10}O_2N_2 + 2H_2SO_4$ . Graues Krystallpulver. Färbt sich an feuchter Luft gelb, mit mäßig verd. Schwefelsäure gelbbraun (Sch., K.).
- 2.3-Bis-acetamino-anthrachinon  $C_{18}H_{14}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$ . Beim Kochen von 2.3-Diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (SCHOLL, KAČER, B. 37, 4532). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol).

#### 2.6-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

- 2.6-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2=H_2N\cdot C_8H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH_2$ . B. Bei 8-stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der Anthrachinon-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 342) mit wäßr. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 190° (Bayer & Co., D. R. P. 135634; C. 1902 II, 1232), Rotbraune Prismen (aus siedendem Pyridin nach Zusatz von heißem Wasser). Schmilzt bei 310—320° unter Dunkelfärbung; die Lösung in heißem Nitrobenzol und Anilin ist gelb; schwer löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Chloroform und in Xylol; in konz. Schwefelsäure grüngelb löslich (Bayer & Co., D. R. P. 135634). Liefert mit Sulfurylchlorid in Benzol x.x.-Dichlor-2.6-diamino-anthrachinon (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Beim Verschmelzen mit Alkali entsteht ein grünlich grauer Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 157685; C. 1905 I, 483).
- **2.6-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon**  $C_{42}H_{22}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ .  $NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Kochen von 2.6-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) mit 1-Amino-anthrachinon (S. 177) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferchlorür und entwässertem Natriumacetat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 197554; C. 1908 I,

- 1813). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalien und verdünnten Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün. Findet als Küpenfarbstoff Verwendung (Indanthrenrot G; vgl. Schultz, Tab. No. 826).
- 2.6-Bis-[6-methylamino-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{44}H_{28}O_6N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2.6-Diehlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) mit 1-Amino-6-methylamino-anthrachinon (S. 211) in Nitrohenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün, die in siedendem Nitrobenzol ist rotgelb.
- 2.6-Bis-[7-methylamino-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{44}H_{28}O_6N_4=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . Beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) mit 1-Amino-7-methylamino-anthrachinon (S. 212) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (B. A. S. F., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist smaragdgrün, die in siedendem Nitrohenzol rotgelb.
- x.x-Dichlor-2.6-diamino-anthrachinon  $C_{14}H_8O_2N_2Cl_2 \simeq C_{14}H_4O_2Cl_2(NH_2)_2$ . B. Aus 2.6-Diamino-anthrachinon und Sulfurylchlorid in Benzol (B. A. S. F., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Braune Nadeln (aus Nitrobenzol). Unlöslich in kaltem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in kaltem Nitrobenzol; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichgelb.

#### 2.7-Diamino-anthrachinon und seine Derivate.

- 2.7-Diamino-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von 2.7-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 795) mit Natriumsulfid (Noelling, Wortmann, B. 39, 640) oder mit alkal. Zinnchlorürlösung (E. Schmidt, J. pr. [2] 9, 266). Orangegelhe Nadeln (aus Nitrobenzol oder Alkohol). Sublimiert in dunkelroten Nadeln (Sch.). Schmilzt oberhalb 330°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und den sonstigen organischen Lösungsmitteln (N., W.); löslich in konz. Säuren (Sch.). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung in 2.7-Dioxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 466) üherführen (N., W.). Beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd entsteht ein grünlichgrauer Farhstoff (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 457685; C. 1905 I, 483).  $C_{14}H_{10}O_2N_2 + HCl$ . Wird durch viel Wasser zersetzt (N., W.).  $C_{14}H_{10}O_2N_2 + H_2SO_4$ . Nadeln. Färbt sich an der Luft rötlich, wird durch viel Wasser zersetzt (N., W.).
- 2.7-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_6N_2 = C_8H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4 \cdot B$ . Beim Erhitzen von 2.7-Dibrom-anthrachinon (Bd. VII, S. 790) mit 1-Amino-anthrachinon in Naphthalin bei Gegenwart von Kupferchlorür und entwässertem Natriumacetat (BAYER & Co., D. R. P. 197554;  $\dot{C}$ . 1908 I, 1813). Findet unter dem Namen Indanthrenrot R als Küpenfarbstoff Verwendung (Schultz, Tab. No. 830).
- 2.7 Bis acetamino anthrachinon  $C_{18}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Bei 2-stdg. Kochen von 2.7-Diamino-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid (Noelting, Wortmann, B. 39, 641). Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 350°.
- 2.7-Bis-[6-methylamino-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon  $C_{44}H_{28}O_6N_4=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2.7-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) mit 1-Amino-6-methylamino-anthrachinon (S. 211) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferoxyd und calcinierter Soda (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). Die Lösung in siedendem Nitrohenzol ist gelbrot, in konz. Schwefelsäure grün, bei Gegenwart von Borsäure violett.

#### Triaminoderivate des Anthrachinons.

1.2.3-Triamino-anthrachinon  $C_{14}H_{11}O_2N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H(NH_2)_3$ . B. Aus 1.3-Dinitro-2-amino-anthrachinon (S. 197) und wäßr. Schwefelammonium oder alkoholisch-alkalischer Zinnoxydullösung (Scholl, Schneider, Eberle, B. 37, 4438). — Schwarze Nadeln (aus siedendem Nitrobenzol). Ist hei  $300^{\circ}$  noch nicht geschmolzen. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe.

- 1.2.4-Trianilino-anthrachinon  $C_{32}H_{23}O_2N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H(NH\cdot C_6H_5)_3$ . B. Aus 1.2.4-Trioxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 509) durch längeres Erhitzen mit Borsäure und Anilin auf 140—450°, schließlich auf 180—185° (Bayer & Co., D. R. P. 151511; C. 1904 I, 1507). Schwarze Nadeln (aus Anilin oder Pyridin). Schwer löslich in Alkohol. Die Lösung in Anilin, Pyridin oder Chloroform ist blaugrün. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, beim Erwärmen rot. Gibt eine Sulfonsäure, die Wolle grünlich blauschwarz färbt.
- **4-Methylamino-1.5-di-p-toluidino-anthrachinon**  $C_{29}H_{25}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NH \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 4.8-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 191) beim Erhitzen mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Grünblau.
- 1-Methylamino-4.5-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{29}H_{25}O_2N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 4.5-Dinitro-1-methylamino-anthrachinon (S. 191) oder 4-Nitro-1-methylamino-5-p-toluidino-anthrachinon (S. 209) mit p-Toluidin auf ca. 200°, bis die Schmelze grünblau wird (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Dunkelblaue Krystalle mit Metallglanz (aus Pyridin + Methylalkohol). Die Lösung in Chloroform und Pyridin ist grünblau. Löst sich in konz. Schwefelsäure bräunlich; die Lösung wird beim Erhitzen violettrot. Die hierbei entstehende Sulfonsäure färbt Wolle grünblau.
- 2 Brom 1 amino 4.5 dianilino anthrachinon  $C_{26}H_{18}O_2N_3Br = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6HBr(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 2.4-Dibrom-5-nitro-1-amino-anthrachinon (S. 190) durch Erhitzen mit Anilin, zweckmäßig unter Zusatz von Natriumaectat (B. & Co., D. R. P. 151512; C. 1904 I, 1677). Schwarzes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol; die Lösung in Chloroform oder Anilin ist blau, in konz. Schwefelsäure gelb, in der Wärme rot, auf Zusatz von Borsäure bei 100° blauviolett (B. & Co., D. R. P. 151512). Gibt bei der Sulfurierung einen blauen Wollfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 151513; C. 1904 I, 1678).
- 2-Brom-1-amino-4.5-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_3Br=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3.$  B. Aus 2.4-Dibrom-5-nitro-1-amino-anthrachinon (S. 190) durch Erhitzen mit p-Toluidin, zweckmäßig unter Zusatz von Natriumacetat (B. & Co., D. R. P. 151512; C. 1904 I, 1677). Bronzeglänzende Nadeln (aus Pyridin). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Die Losung in Chloroform ist grünblau, in Anilin blau; löst sich in konz. Schwefelsäure gelb, in der Wärme blaurot, auf Zusatz von Borsäure bei 100° violettblau (B. & Co., D. R. P. 151512). Gibt bei der Sulfurierung einen grünblauen Wollfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 151513; C. 1904 I, 1678).
- 8 Nitro 1.4.5 tris methylamino anthrachinon  $C_{17}H_{16}O_4N_4 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_2(NH \cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4.8-Dinitro-1.5-dimethoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 456) oder aus 4.8-Dinitro-1.5-bis-methylamino-anthrachinon (S. 210) und Methylamin in Pyridin bei 170—180° (B. & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Bronzeglänzende Krystalle. Die Lösung in Chloroform oder Eisessig ist blaugrün. Löst sich in rauchender Salzsäure violett; die Lösung gibt beim Verdünnen einen braunvioletten Niederschlag.

#### Tetraaminoderivate des Anthrachinons.

- 1.4.5.8-Tetraamino-anthrachinon  $C_{14}H_{12}O_2N_4=(H_2N)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH_2)_2$ . B. Aus 4.8-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (S. 210) mit Natriumsulfidlösung (BAYER & Co., D. R. P. 143804; C. 1903 II, 475; Noellting, Worlmann, B. 39, 644). Aus 4.5-Dinitro-1.8-diamino-anthrachinon (S. 215) mit alkal. Zinnehlorürlösung oder mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure (B. & Co., D. R. P. 143804). Aus 4.5-Dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) mit wäßr. Natriumsulfidlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 156803; C. 1905 I, 313). Rotbraune Nadeln (aus Alkohol), bronzeglänzende Nadeln (aus Anilin oder Pyridin). F: 332° (N., W.). Sehr wenig löslich in Wasser mit blauer Farbe, die Lösung in Alkohol oder Chloroform ist grünblau, in Eisessig rötlichblau (B. & Co., D. R. P. 143804), in Aceton blau (H. F., D. R. P. 156803). Löst sich in konz. Schwefelsäure fast farblos; die Lösung wird beim Verdünnen rot (B. & Co., D. R. P. 143804). Absorptionsspektrum in wäßrigessigsaurer Lösung: N., W. Über Sulfonsäuren des Tetraaminoanthrachinons vgl. H. F., D. R. P. 126804, 127341, 135409; C. 1902 I, 86; II, 1231. Färbt Wolle blau (B. & Co., D. R. P. 143804), tannierte Baumwolle violettstichig blau (N., W.).  $C_{14}H_{12}O_2N_4+2H_2SO_4$ . Nadeln. Unlöslich in Wasser; löst sich auf Zusatz von Mineralsäure mit roter Farbe (N., W.).
- 1.4.5.8 Tetrakis methylamino anthrachinon  $C_{18}H_{20}O_2N_4=(CH_3\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4.8-Dichlor-1.5-dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 796) durch Erhitzen mit einer  $10^0/_0$ igen Lösung von Methylamin in Pyridin auf  $160-170^0$  (BAYER & Co., D. R. P. 144 634; C. 1903 II, 750). Krystallinischer Niederschlag. Die

Lösung in Chloroform oder Eisessig ist blau; die Lösung in rauchender Salzsäure ist schwach weinrot, sie wird beim Verdünnen violett.

- 1.4.5.8 Tetrakis dimethylamino anthrachinon  $C_{22}H_{28}O_2N_4 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_2[O()_2C_6H_2[N(CH_3)_2]_2$ . B. Aus 4.8-Dichlor-1.5-dinitro-anthrachinon oder aus 4.8-Dinitro-1.5-bis-dimethylamino-anthrachinon (S. 210) durch Erhitzen mit einer  $10^{\circ}/_{0}$ igen Lösung von Dimethylamin in Pyridin auf 150—160° (B. & Co., D. R. P. 136777; Frdl. 6, 374; C. 1902 II, 1372). Grünblauer Niederschlag. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln mit rein grünblauer Farbe; die Lösung in konz. Salzsäure oder Schwefelsäure ist rot und wird auf Zusatz von viel Wasser blau.
- 1.4.5 Triamino 8 [2.4 dinitro anilino] anthrachinon  $C_{20}H_{14}O_6N_6 = (H_2N)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ . B. Bei 4-stdg. Kochen einer Lösung von 1.4.5.8-Tetraamino-anthrachinon mit 4 Mol.-Gew. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und wasser-feiem Natriumacetat in Alkohol (Noelling, Wortmann, B. 39, 646). Grünschimmernde Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 340°. Sehr wenig löslich in Eisessig mit grüner Farbe, wird aus der Lösung durch die geringste Menge Wasser gefällt.
- 1.5 Diamino 4.8 dianilino anthrachinon  $C_{28}H_{20}O_2N_4 = (C_6H_5 \cdot NH)(H_2N)$   $C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Man kocht 10 kg 4.8-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (S. 210) mit 100 kg Anilin 4—5 Stdn., bis die rein blau gewordene Schmelze ihre Farbe nicht mehr ändert (Bayer & Co., D. R. P. 125578; C. 1901 II, 1188). Blauschwarzes Pulver. F: oberhalb 360°. Ziemlich leicht löslich in Pyridin, Anilin, Alkohol und Aceton, löslich in Eisessig, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser, Alkalien und verdünnten Säuren. Die Lösung in Eisessig ist violettblau, die übrigen sind grünblau. Die Lösung in konz. Salzsäure ist violett, die in konz. Schwefelsäure fast farblos. Die schwefelsaure Lösung färbt sich beim Zusatz von Wasser oder beim Erwärmen nach Zusatz von Borsäure violett.
- 1.4.5.8 Tetraanilino anthrachinon  $C_{38}H_{28}O_2N_4 = (C_6H_5\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH\cdot C_6H_5)_2$ . B. Beim Kochen von 4.8-Dichlor-1.5-dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 796) mit Anilin (B. & Co., D. R. P. 127458; C. 1902 I, 506). Beim Erhitzen von 4.8-Dinitro-1.5-dimethoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 456) mit Anilin und Borsäure auf 160—170° (B. & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881). Die Lösung in Anilin ist grüngelb, in Chloroform grün; löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure gelbgrün, in warmer blauviolett (B. & Co., D. R. P. 127458). Gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat eine Sulfonsäure, die ungebeizte Wolle gelbgrün, chromgebeizte grün anfärbt (B. & Co., D. R. P. 127495; C. 1902 I. 152).
- 1.5 Diamino 4.8 di p toluidino anthrachinon  $C_{28}H_{24}O_2N_4 = (CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4.8-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (8. 210) mit p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 125578; C. 1901 II, 1188). Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat eine Sulfonsäure des 1.5-Bis-methylamino-4.8-di-p-toluidino-anthrachinons, die ungebeizte Wolle grün färbt (Höchster Farbw., D. R. P. 174131; C. 1906 II, 987).
- 1.5-Bis-methylamino-4.8-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{30}H_{28}O_2N_4=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(CH_3\cdot NH)C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Man erhitzt 10 Tle. 4.8-Dibrom-1.5-bis-methylamino-anthrachinon (S. 209) mit 100 Tln. p-Toluidin und 7 Tln. Natrium-acetat auf 180—190°, bis die grüne Farbe der Schmelze sich nicht mehr ändert (BAYER & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92; vgl. D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761). Beim Erhitzen von 4.8-Dinitro-4.5-bis-methylamino-anthrachinon (S. 210) mit 10 Tln. p-Toluidin zum Sieden (B. & Co., D. R. P. 165139; C. 1905 II, 1762). Bei mehrstündigem Erhitzen von 4.8-Dinitro-1.5-bis-dimethylamino-anthrachinon (S. 210) mit 10 Tln. p-Toluidin auf 200° (B. & Co., D. R. P. 139581; G. 1903 I, 680). Dunkelgrün glänzende Krystalle. Die Lösung in Chloroform und Eisessig ist grün; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erhitzen violett; die Lösung in konz. Salzsäure ist violett (B. & Co., D. R. P. 139581). Gibt bei der Sulfurierung einen grünen Wollfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761).
- 1.8-Bis-methylamino-4.5-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{30}H_{28}O_2N_4 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(CH_3 \cdot NH)C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 4.5-Dibrom-1.8-bis-[methylamino]-anthrachinon durch Erhitzen mit p-Toluidin und Natriumacetat (BAYER & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92). Die nicht näher beschriebene Verbindung gibt bei der Sulfurierung einen grünen Wollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 163646; C. 1905 II, 1761).
- 1.4.5.8 Tetra p toluidino anthrachinon  $C_{42}H_{36}O_2N_4=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)_2$   $C_6H_2(CO)_2C_6H_9(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Man kocht 4.8 Dichlor 1.5 dinitro anthrachinon (Bd. VII, S. 796) so lange mit p-Toluidin, bis die grüne Farbe der Schmelze sich nicht mehr ändert (BAYER & Co., D. R. P. 127458; C. 1902 I, 506). Entsteht auch beim Kochen von 4.5-Dichlor 1.8-dinitro anthrachinon mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 127459; C. 1902 I,

- 550). Dunkle Krystalle (aus Pyridin). Die Lösung in Anilin ist grün, in Chloroform bläulichgrün; löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure grün, in warmer violett (B. & Co., D. R. P. 127458). Gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 80—100° eine Sulfonsäure, die ungebeizte sowie chromgebeizte Wolle grün färbt (B. & Co., D. R. P. 127495; C. 1902 I, 152).
- 1.4.5.8 Tetra [asymm. m xylidino] anthrachinon  $C_{46}H_{44}O_2N_4 = [(CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH]_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2[NH \cdot C_6H_3(CH_3)_2]_2$ . B. Beim Kochen von 4.8-Dichlor-1.5-dinitro-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 127458; C. 1902 I, 506) oder von 4.5-Dichlor-1.8-dinitro-anthrachinon mit asymm. m-Xylidin (B. & Co., D. R. P. 127459; C. 1902 I, 550). Die Lösung in Anilin ist bläulich grün, in Chloroform grünblau; löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure grün, in warmer blauviolett (B. & Co., D. R. P. 127458). Gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat eine Sulfonsäure, die ungebeizte sowie chromgebeizte Wolle bläulich grün färbt (B. & Co., D. R. P. 127495; C. 1902 I, 152).
- 1.5-Dianilino-4.8-bis-acetamino-anthrachinon  $C_{30}H_{24}O_4N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(C_6H_5 \cdot NH)C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man kocht 10 kg 4.8-Dinitro-1.5-bis-acetamino-anthrachinon (S. 210) mit 100 kg Anilin 4 Stdn. (B. & Co., D. R. P. 148767; C. 1904 I, 557). Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, schwer löslich mit violettblauer Farbe in organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos; bei längerem Stehen dieser Lösung tritt Verseifung ein.
- 1.4.5.8 Tetrakis acetamino anthrachinon  $C_{22}H_{20}O_6N_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2$   $C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 1.4.5.8 Tetraamino anthrachinon mit der 3-fachen Gewichtsmenge Acetanhydrid und ebensoviel Eisessig (Noelting, Wortmann, B. 39, 646). Orangerote Nadeln oder grün schimmernde Krystalle. Schmilzt oberhalb 330°.
- [4.8-Diamino-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-oxamidsäure  $C_{18}H_{12}O_8N_4 = (HO_2C \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_0H_2(CO)_2C_8H_2(NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen der Lösung von [4.8-Dinitro-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-oxamidsäure (S. 210) in Schwefelnatrium (Höchster Farbw., D. R. P. 158076; C. 1905 I, 634). Natriumsalz. Bronzeglänzende Blättchen.
- 2.6 Dibrom 1.4.5.8 tetraamino anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_2N_4Br_2 = (H_2N)_2C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH_2)_2$ . B. Aus 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (S. 211) mit Kaliumsulfid (Scholl, Krieger, B. 37, 4684; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 148 109; C. 1904 I, 230) oder aus dem Ammoniumsalz des 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinons (Syst. No. 2221) mit Schwefelwasserstoff auf dem Wasserbade oder mit Phenylhydrazin unter Eiskühlung (Sch., K., B. 37, 4684). Violette, metallglänzende Nadeln (aus Phenylhydrazin), blaue, würfelähnliche Rhomboeder oder Nadeln (aus mehr als 30 Tln. siedendem Chinolin). Schmilzt bei 360° noch nicht; sehr wenig löslich, außer in Anilin und Chinolin; mit gelbbrauner Farbe in konz. Schwefelsäure löslich (Sch., K.).

Anilin, neben Azophenin (S. 140) und geringen Mengen der Verbindung  $C_{38}H_{26}O_2N_8Br_2$  nebenstehender Formel (Syst. No. 2238) (SCHOLL, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH·N·N NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> KRIEGER, B. 37, 4687). — Dunkelblaue Krystalle (aus Nitrobenzol). Die Lösung in Anilin ist grünblau, die in Nitrobenzol blaugrün; in konz. Schwefelsäure in der Kälte kaum löslich, bei 100° mit rotvioletter Farbe löslich, die bei Zusatz von Borsäure in reines Blau umschlägt (B. A. S. F., D. R. P. 121528). — Geht beim Rühren mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur in das 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-bis-[4(?)-sulfo-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923) über (B. A. S. F., D. R. P. 121684; C. 1901 II, 77; SCH., K.).

- 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-di-o-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_4Br_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6HBr(CO)_2C_8HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon (S. 209) mit überschüssigem o-Toluidin auf Siedetemperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121528; C. 1901 II, 77). Die Lösung in Anilin ist grünblau, die in Nitrobenzol blaugrün. In konz. Schwefelsäure in der Kälte mit schmutzig grüner, bei  $100^0$  mit violetter Farbe löslich, die bei Zusatz von Borsäure in lebhaftes Blau umschlägt.
- 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-di-p-toluidino-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_4Br_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon (S. 209) mit überschüssigem p-Toluidin auf Siedetemperatur (B. A. S. F., D. R. P. 121528; C. 1901 II, 77). Bei der Einw. von siedendem

220

p-Toluidin auf 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon (Syst. No. 2221) (Scholl, Krieger, B. 37, 4690). — Blaue Nädelchen (aus 20 Tln. siedendem Benzol). Stahlblaue Krystalle. Die Lösung in Anilin und Nitrobenzol ist grünblau; löst sich in konz. Schwefelsäure in der Kälte mit schmutzig gelbbrauner, bei 100° mit violetter Farbe, die bei Zusatz von Borsäure in Grün übergeht (B. A. S. F., D. R. P. 121528). — Wird durch konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur in das 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-bis-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Syst. No. 1923) übergeführt (B. A. S. F., D. R. P. 121684; G. 1901 II, 77).

- 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-bis-a-naphthylamino-anthrachinon  $C_{34}H_{22}O_2N_4Br_2=(C_{10}H_7\cdot NH)(H_2N)C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_{10}H_7.$  B. Beim Erhitzen von 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon (S. 209) mit überschüssigem a-Naphthylamin auf Siedctemperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121528; C. 1901 II, 77). Die Lösung in Anilin ist schmutzig grünblau, die in Nitrobenzol grün. In konz. Schwefelsäure in der Kälte mit brauner, bei 100° mit schmutzig violetter Farbe löslich, die bei Zusatz von Borsäure in Blau umsehlägt.
- 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-bis- $\beta$ -naphthylamino-anthrachinon  $C_{24}H_{22}O_2N_4Br_2=(C_{10}H_7\cdot NH)(H_2N)C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH_9)\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Erhitzen von 2.4.6.8-Tc-trabrom-1.5-diamino-anthrachinon (S. 209) mit überschüssigem  $\beta$ -Naphthylamin auf Siedetemperatur (B. A. S. F., D. R. P. 121528; C. 1901 II, 77). Die Lösung in Anilin ist grünblau, die in Nitrobenzol blaugrün. In konz. Schwefelsäure in der Kälte mit gelblich oliver, bei 100° mit trüb violetter Farbe löslich, die bei Zusatz von Borsäure in Blau umschlägt.
- **2.6-D**ibrom-1.4.5.8-tetrakis-benzamino-anthrachinon  $C_{42}H_{26}O_6N_4Br_2 = (C_6H_5\cdot CO\cdot NH)_2C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Aus 2.6-Dibrom-1.4.5.8-tetraamino-anthrachinon (S. 219) und Benzoylchlorid durch 2-stdg. Erhitzen auf 130° (SCHOLL, KRIEGER, B. 87, 4685). Schwarzbraunes Pulver (aus 27 Tln. siedendem Nitrobenzol).

#### 4. Aminoderivate des Phenanthrenchinons C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub> (Bd. VII, S. 796).

2-Amino-phenanthrenchinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebcnstehende
Formel. B. Aus 2-Nitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 806)
durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Anschütz, P. Meyer,
B. 18, 1943; Werner, A. 321, 338) oder durch elektrolytische Reduktion (Möller,
El. Ch. Z. 10, 223). Durch Oxydation von 2-Amino-9.10-dioxy-phenanthren (Bd. XIII,
S. 817) mit Eisenchlorid in Salzsäure (A., P. Mey.; W., A. 321, 338). — Schwarzviolette Nadeln
(aus Alkohol). Sintert bei 205—210°, erweicht allmählich, ist aber auch bei 320° noch nicht
klar geschmolzen (Brass, Ferber, B. 55 [1922], 549; J. Schmidt, Spoun, B. 55 [1922],
1200). Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol (A., P. Mey.). Läßt sich durch
Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Kochen der Diazoniumsalzlösung in 2-Oxy-phenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 346) überführen (A., P. Mey.; W., A. 322, 160).

5-Nitro-2-amino-phenanthrenchinon  $C_{14}H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_{14}H_6(NO_2)(:O)_2$ . B. Man verreibt das Hydrochlorid des 5-Nitro-2-amino-9.10-dioxy-phenanthrens (Bd. XIII, S. 817) mit gesättigter Natriumdicarbonatlösung und leitet Luft durch die entstandene Paste (J. Schmidt, Leipprand, B. 38, 3735). — Dunkelbraunes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr wenig löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwarzbraun, die Lösung in Natronlauge ist grüngelb.

Diacetylderivat  $C_{18}H_{12}O_6N_2=(CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_{14}H_6(NO_2)(:O)_2$ . B. Beim Kochen von 5-Nitro-2-amino-phenanthrenchinon mit Essigsäureanhydrid (J. Sch., L., B. 38, 3735). — Dunkelbraune Nadeln. Schmilzt nach vorhergehendem Sintern bei 280°.

3-Amino-phenanthrenchinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 806) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure und Oxydation des entstandenen, nicht näher beschriebenen 3-Amino-9.10-dioxy-phenanthrens mit Eisenchlorid und Salzsäure (Werner, A. 321, 338) oder mit Luft (J. Schmut, Söll, B. 41, 3694). — Dunkelbrauntote Nadeln (aus Alkohol). Schmülzt unscharf (J. Sch., S.) bei 254° (W., A. 321, 339). — Wird durch Salpetersäure unter gelinden Bedingungen nicht verändert, bei energischer Behandlung in nitrierte Aminodiphensäuren übergeführt oder unter gleichzeitiger Bildung von Nitroaminophenanthrenchinonen weitgehend zersetzt (J. Sch., S.). Durch Diazotieren in Schwefelsäure oder Salzsäure und Verkochen der Diazoniumsalziösung entsteht 3-Oxy-phenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 347) (W., A. 322, 139; J. Sch., S.).

Monoxim  $C_{14}H_{16}O_2N_2 = H_2N \cdot C_{14}H_7(:O)(:N \cdot OH)$ . B. Aus 2 g 3-Amino-phenanthrenchinon und 1,2 g salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol in Gegenwart von 1 g Bariumcarbonat bei längerem Kochen (J. Schmidt, Söll, B. 41, 3694). — Rotbraune Prismen (aus Alkohol). F: 247° (Zers.). Löslich in konz, Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

2.5 - Diamino - phenanthrenchinon  $C_{14}H_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.5-Diamino-9.10-dioxy-phenanthren (Bd. XIII, S. 817) durch Oxydation mit Luft (J. SCHMIDT, KAEMPF, B. 36, 3750). — Schwarze undeutliche Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei ca. 235°. Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich in Alkohol, Eisessig, Essigester, schwer in Benzol, Chloroform; in konz. Schwefelsäure löslich mit blaugrüner Farbe.

2.7 - Diamino - phenanthrenchinon C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 807) durch Behandlung mit Zinn und Salzsäure (Anschütz, Meyer, B. 18, 1944) oder durch elektrolytische Reduktion (Möller, El. Ch. Z. 10, 225). Bei der Oxydation von 2.7-Diamino-9.10-dioxy-phenanthren (Bd. XIII, S. 817) an der Luft, rascher durch Eisenchlorid oder Kaliumdichromat (Kleemann, Wense, B. 18, 2169). — Schwarzviolette Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 310° (A., Mey.).

#### 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_{2}$

- 1. Aminoderivat des 2-Phenyl-indandions-(1.3)  $C_{15}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot C_9H_5(:O)_2$  (Bd. VII, S. 808).
- 2 Anilino 2 phenyl indandion-(1.3),  $\beta$ -Anilino- $a\gamma$ -diketo- $\beta$ -phenyl-hydrinden  $C_{21}H_{15}O_2N=C_6H_4 < \stackrel{CO}{C_0} > C(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Bei kurzem Erhitzen von 2,5 g  $\beta$ -Chlor- $a\gamma$ -diketo- $\beta$ -phenyl-hydrinden (Bd. VII, S. 809) mit 1 g Anilin auf dem Wasserbade (NATHANSOHN, B. 26, 2580). Goldglänzende Blättehen (aus Eisessig). F: 210—211°.
- 2. Aminoderivate des 2 Methyl anthrachinons  $C_{15}H_{10}O_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 809).
- 1-Amino-2-methyl-anthrachinon  $C_{45}H_{11}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 1-Nitro-2-methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 811) mit Zinnoxydulkalilösung (ROEMER, LINK, B. 16, 698) oder mit einer wäßr. Lösung von Natriumsulfid (SCHOLL, B. 40, 1696). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder aus verd. Salzsäure oder durch Sublimation). F: 2026 (R., L.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig mit gelber Farbe (R., L.). — Gibt beim Erhitzen mit Bleidioxyd und Ätzalkali einen braunen Küpenfarbstoff (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 208559; C. 1909 I, 1369). Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1-Amino-2-methyl- oder 4-Amino-3-methylanthron-(9) (S. 117) und beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im geschlossenen Rohr auf 150° 1-Amino-2-methyl-anthracen dihydrid-(9.10) (Bd. XII, S. 1334) (R., B. 16, 1632). Gibt in schwefelsaurer Lösung mit Metallen wie Kupfer, Aluminium einen olivbraunen Küpenfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 205422; C. 1909 Î, 601). Liefert bei der Einw. von Chlor in Chloroform (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614) oder von Sulfurylchlorid (B. A. S. F., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842) 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon. Das durch Diazotierung in konz. Schwefelsäure erhältliche Diazoniumsulfat gibt, in getrocknetem Zustand mit Essigsäureanhydrid und Kupferpulver behandelt, Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)] (Bd. VII, S. 904) (Scholl, Kunz, B. 40, 1697; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 184495; C. 1907 II, 434). Dieselbe Verbindung entsteht aus dem Diazoniumsulfat durch Einw. von Kupferchlorür oder -bromür (B. A. S. F., D. R. P. 215006; C. 1909 II, 1906). Durch Eintragen der Diazoniumsalzlösung in kaltes Wasser, Zusatz von Kaliumjodid und Erwärmen entsteht 1-Jod-2-methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 811) (Sch.). Beim Verschmelzen von 1-Amino-2-methyl-anthrachinon mit Schwefel entsteht ein schwefelhaltiger Küpenfarbstoff (G. f. ch. I., D. R. P. 204958; C. 1909 I, 602; vgl. Schultz, Tab. No. 868). — Hydrochlorid. Fast weiße Blättchen. Wird durch Wasser zerlegt (R., L.).

1-Methylamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{16}H_{13}O_2N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 1-Nitro-2-methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 811) und Methylamin (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). — Nadeln. F: 114°. Die Lösungen in Chloroform und in Eisessig sind bläulichrot.

- 1-[4-Brom-anilino]-2-methyl-anthrachinon  $C_{21}H_{14}O_{2}NBr = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}(CH_{3})$ · NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Br. B. Aus 1-Amino-2-methyl-anthrachinon und p-Dibrom-benzol bei Gegenwart von Kupferacetat und Kaliumcarbonat in siedendem Nitrobenzol, neben N.N´-Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-p-phenylendiamin (s. u.) (LAUBÉ, KÖNIG, B. 41, 3876). Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol). F: 190° (korr.). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig und Toluol mit carminroter Farbe, sehr leicht in Chloroform, Pyridin und Nitrobenzol; löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.
- 1 [2 Chlor 4 nitro anilino] 2 methyl anthrachinon  $C_{21}H_{13}O_4N_2Cl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot NO_2$ . B. Aus 10 g 1-Amino-2-methyl-anthrachinon und 3.4-Dichlor-1-nitro-benzol bei Gegenwart von 4 g Natriumacetat und 1 g Kupferacetat in siedendem Nitrobenzol (L., K., B. 41, 3877). Kupferglänzende Blättchen (aus Pyridin + Alkohol). F: 272—273° (korr.). Leicht löslich in Pyridin und Nitrobenzol mit braungelber Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit braunlichgelber Farbe.

[Anthrachinonyl - (2)] - [2 - methyl - anthrachinonyl - (1)] - amin  $C_{29}H_{17}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Aus 2-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) und 1-Amino-2-methyl-anthrachinon in Gegenwart von Kupferehlorür und Natriumacetat in Nitrobenzollösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 192436; C. 1908 I, 572). — Bei der Einw. von Alkalien, zweckmäßig in Gegenwart von Oxydationsmitteln, entsteht ein orangeroter Küpenfarbstoff der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3237).

- 1-Acetamino 2-methyl anthrachinon  $C_{17}H_{13}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Acetylierung von 1-Amino-2-methyl-anthrachinon (Roemer, Link, B. 16, 699). Hellrote Nädelchen (aus Eisessig). F: 176—177°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig. Unlöslich in kalter Salzsäure; wird durch Kochen mit Salzsäure verseift.
- 1-Diacetylamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{19}H_{15}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot N(CO-CH_3)_2$ . B. Aus 1-Amino-2-methylanthrachinon durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 212204; C. 1909 II, 667). F: 203—2060. I. CH<sub>3</sub> HC NH II. CH<sub>3</sub> CO NH Methylanthrapyridon (Formel I bezw. II) (Syst. No. 3239).
- 1-Benzamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{22}H_{15}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Amino-2-methyl-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.
- N.N´- Bis [2 methyl anthrachinonyl (1)] 4 nitro phenylendiamin (1.2)  $C_{36}H_{23}O_6N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(CO)_2C_6H_4.$  B. Aus 1-[2-Chlor-4-nitro-anilino]-2-methyl-anthrachinon und 1-Amino-2-methyl-anthrachinon in Naphthalin bei Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupfer im geschlossenen Rohr bei 250° (Laußé, König, B. 41, 3877). Fast unlöslich in allen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.
- N.N'-Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-p-phenylendiamin  $C_{36}H_{24}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(CO)_2C_6H_4$ . B. Neben 1-[4-Brom-anilino]-2-methyl-anthrachinon (s. o.) aus 1-Amino-2-methyl-anthrachinon und p-Dibrom-benzol bei Gegenwart von Kupferacetat und Kaliumearbonat in siedendem Nitrobenzol (LAURÉ, KÖNIG, B. 41, 3876). Schwarzes Pulver (aus Toluol). Unlöslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Toluol mit carminroter Farbe, sehr leicht löslich in Chloroform mit violetter Farbe; löslich in konz, Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.
- 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCl=C_6H_4(CO)_2C_6HCl(CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus 1-Amino-2-methyl-anthrachinon durch Chlor in Chloroform (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614) oder durch Sulfurylchlorid (B. A. S. F., D. R. P. 158951; C. 1905 I, 842). Rote Nadeln (aus Eisessig), braunrote Blättchen (aus Nitrobenzol). Backt bei 245° etwas zusammen, schmilzt bei 255—256° (B. A. S. F., D. R. P. 131402). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in kaltem Eisessig; in konz. Schwefelsäure braungelb löslich (B. A. S. F., D. R. P. 158951). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure entsteht ein Nitramin, das bei der Behandlung mit Phenolen oder aromatischen Aminen [4-Chlor-2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-[4-amino-3-methyl-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 223) gibt (B. A. S. F., D. R. P. 176956; C. 1906 II, 1795).

4-Chlor-1-acetamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{17}H_{12}O_3NCl = C_8H_4(CO)_2C_8HCl(CH_3)$ · NH·CO·CH $_3$ . B. Aus 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid in konz. Schwe-OH

Essigsäureanhydrid in konz, Schwefelsäure oder mit Eisessig in rauchender Schwefelsäure (B. A. S. F., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765).

— Beim Erhitzen mit Ammoniak unter Druck entsteht das Aminomethyl-anthrapyridon der Formel I bezw. II (Syst. No. 3428)(B. A. S. F., D. R. P. 217395; Frdl. 9, 772; C.

D. R. P. 217395; Frdl. 9, 772; C. 1910 I, 395).

4-Chlor-1-benzamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{22}H_{14}O_3NCl = C_6H_4(CO)_2C_6HCl(CH_3)$ ·  $NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). — Die Lösung in Pyridin ist gelb, die in konz. Schwefelsäure gelbrot.

- 4-Brom-1-amino-2-methyl-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NBr=C_8H_4(CO)_2C_6HBr(CH_3)\cdot NH_2$ . So formuliert von Eder, Manoukian (Helv. chim. Acta 9 [1926], 53). B. Aus 1-Amino-2-methyl-anthrachinon durch Einw. von Brom und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614). Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 245—246° (E., M., Helv. chim. Acta 9 [1926], 53 Anm. 1).
- 4 Brom 1 methylamino 2 methyl anthrachinon  $C_{16}H_{12}O_2NBr = C_0H_4(CO)_2C_6HBr(CH_3)\cdot NH\cdot CH_3$ . So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung der I. G. Farbenindustrie A.-G. B. Durch Bromieren von 1-Methylamino-2-methyl-anthrachinon (S. 221) (vgl. BAYER & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92). Beim Erhitzen mit p-Toluidin auf 180—190° entsteht 1-Methylamino-4-p-toluidino-2-methyl-anthrachinon (s. u.) (B. & Co., D. R. P. 159129).
- 1-Chlor-x-amino-2-methyl-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCl = CH_3 \cdot C_{14}H_5O_3Cl \cdot NH_2$ . B. Aus 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 810) durch Nitrieren und Reduktion der entstandenen Mononitroverbindung mit Natriumsulfid (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 205218; C. 1909 I, 603). F: 166°. Verwendung zur Darstellung von schwefelhaltigen Küpenfarbstoffen: G. f. ch. I.
- 3-Chlor-x-amino-2-methyl-anthrachinon  $C_{15}H_{10}O_2NCl=CH_3\cdot C_{14}H_5O_2Cl\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Chlor-2-methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 810) durch Nitrieren und Reduzieren der entstandenen Mononitroverbindung mit Natriumsulfid (G. f. ch. I., D. R. P. 205218; C. 1909 I, 603). Nadeln (aus Alkohol). F: 200°. Verwendung zur Darstellung von schwefelhaltigen Küpenfarbstoffen: G. f. ch. I.
- 1.3-Diamino-2-methyl-anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_2N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H(CH_3)(NH_2)_2$ . B. Man führt 2-p-Toluyl-benzoesäure (Bd. X, S. 759) durch Nitrieren und Reduktion der entstandenen Dinitroverbindung in 2-[3.5-Diamino-4-methyl-benzoyl]-benzoesäure über und behandelt diese mit siedendem Eisessig (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205036; C. 1909 I, 475). Gelbrote Nadeln (aus Eisessig). F: 273—276°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gelblich.
- 1 Methylamino 4 p toluidino 2 methyl anthrachinon  $C_{23}H_{20}O_2N_2 = C_4H_4(CO)_2C_6H(CH_3)(NH \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Brom-1-methylamino-2-methylanthrachinon (s. o.) durch Erhitzen mit p-Toluidin auf 180—190° (Bayer & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92). Krystalle (aus Methylalkohol). Die Lösung in Pyridin ist grünblau, die in Eisessig blau.
- [4-Chlor-2-methyl-anthrachino-nyl-(1)]-[4-amino-3-methyl-anthrachinonyl-(1)]-amin C<sub>30</sub>H<sub>19</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>Cl, s. nebenstehende Formel, B. Aus 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon (S. 222) durch Einw, von Salpeterschwefelsäure

$$\begin{array}{c|c} CO & NH_2 & Cl \\ \hline CO & CH_3 & CH_3 \end{array}$$

und Behandlung des entstehenden Nitramins mit aromatischen Aminen oder mit Phenolen (Pad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 176956; C. 1906 II, 1795). — Dunkelblaue Krystallflitter (aus Naphthalin). Schwer löslich in Xylol mit rotvioletter Farbe, etwas leichter löslich in Nitrobenzol und Anilin mit blauer Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett, die in rauchender Schwefelsäure grün. In Alkali unlöslich.

- 1.5-Diamino-2-methyl-anthrachinon <sup>1</sup>)  $C_{15}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH_2$ . B. Man behandelt 2-Methyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 809) mit einem Gemisch von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure, extrahiert die isomeren Dinitro-2-methyl-anthrachinone mit Eisessig, Alkohol usw. und reduziert das unlösliche 1.5-Dinitro-2-methyl-anthrachinon mit Natriumsulfid (B. A. S. F., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 131873; C. 1902 I, 1428). Verwendung von N-Arylderivaten des 1.5-Diamino-2-methyl-anthrachinons zur Darstellung von Farbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 131873.
- 1.5 Bis benzamino 2 methyl anthrachinon  $C_{29}H_{20}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1.5-Diamino-2-methyl-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). Die Lösung in Pyridin ist gelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- x.x.x-Trichlor-1.5-diamino-2-methyl-anthrachinon, suspendiert in Chloroform, mit Chlor (B. A. S. F., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614). Rote Krystalle, die bei 300° noch nicht schmelzen.
- x.x.x-Tribrom -1.5-diamino -2-methyl-anthrachinon C<sub>15</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Br<sub>3</sub>. B. Man behandelt 1.5-Diamino-2-methyl-anthrachinon, suspendiert in Eisessig, mit Brom (B. A. S. F., D. R. P. 131402; C. 1902 II, 614). Dunkelrote Nadeln (aus Nitrobenzol), die bei 300° noch nicht schmelzen.
- 1.3.x-Triamino-2-methyl-anthrachinon C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub>. B. Aus 3′.5′.x-Triamino-4′-methylbenzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) durch Erhitzen für sich oder mit Säuren, Salzlösungen oder Nitrobenzol (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205036; C. 1909 I, 475). Gelbrote Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Ziemlich löslich in hochsiedenden Lösungsmitteln, z. B. Nitrobenzol, sehr wenig in niedrigsiedenden Lösungsmitteln; löst sich in konz. Schwefelsäure fast farblos; die Lösung wird beim Erhitzen nach Zusatz von Borsäure rötlich.

### 3. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{12}O_2$ .

- 1. Aminoderivat des 5-Methyl-2-phenyl-indandions-(1.3)  $C_{16}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_9H_4(:O)_2\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 813).
- 2-Anilino-5-methyl-2-phenyl-indandion-(1.3), 2-Anilino-1.8-diketo-5-methyl-2-phenyl-hydrinden  $C_{22}H_{17}O_2N=CH_3$ :  $CO>C(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 2-Brom-5-methyl-2-phenyl-indandion-(1.3) (Bd. VII, S. 814) mit wenig überschüssigem Anilin auf dem Wasserbade (Blank, B. 29, 2380). Goldgelbe Nadeln. F:  $169^\circ$ . Leicht loslich in warmem Alkohol und Benzol, in kaltem Chloroform und Aceton, schwer in warmem Äther.
- 2. Aminoderivat des 2-m-Tolyl-indandions-(1.3)  $C_{16}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_9H_5(:0)_2$  (Bd. VII, S. 814).
- 2-Anilino-2-m-tolyl-indandion-(1.3),  $\beta$ -Anilino- $a.\gamma$ -diketo- $\beta$ -m-tolyl-hydrinden  $C_{22}H_{17}O_2N = C_8H_4 < {CO \atop CO} > C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Bei kurzem Kochen von 2-Chloroder 2-Brom-2-m-tolyl-indandion-(1.3) (Bd. VII, S. 814) mit Anilin (Braun, B. 28, 1390). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171°.
- 3. Aminoderivat des 1.2(?) Dimethyl anthrachinons  $C_{16}H_{12}O_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 814).
- 5.8 Dianilino 1.2 (?) dimethyl anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_2 = (C_6H_5\cdot NH)_2$   $C_8H_2(CO)_2C_8H_2(CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 5.8 Dichlor 1.2 (?) dimethyl anthrachinon (Bd. VII, S. 814) mit Anilin in Gegenwart von Borsäure (Harrop, Norris, Weizmann, Soc. 95, 1315). Dunkelblaue Krystalle (aus Xylol). Leicht löslich in Benzol, Xylol, Nitrobenzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.
- 4. Aminoderivat des 1.3 Dimethyl anthrachinons  $C_{16}H_{12}O_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 815).
- $\begin{array}{lll} \textbf{5.8 Dianilino 1.3 dimethyl anthrachinon} & C_{28}H_{22}O_{2}N_{2} = (C_{6}H_{5} \cdot NH)_{2} \\ C_{6}H_{2}(CO)_{2}C_{6}H_{2}(CH_{3})_{2}, & B. & Beim & Kochen & von & 5.8 Dichlor 1.3 dimethyl anthrachinon \\ \end{array}$

<sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von EDBR, WIDMER, BÜTLER (*Helv. chim. Acta* 7, 344) und von LOCHER, FIERZ (*Helv. chim. Acta* 10, 648).

- (Bd. VII, S. 815) mit Anilin in Gegenwart von Borsäure (H., N., W., Soc. 95, 1317). Dunkelblaue Nadeln (aus Xylol). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.
- 5. Aminoderivat des 1.4 Dimethyl anthrachinons  $C_{16}H_{12}O_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)_2$  (Bd. VII, S. 815).
- 5.8 Dianilino 1.4 dimethyl anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_2N_2 = (C_6H_5\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2$   $C_6H_2(CH_3)_2$ . B. Man kocht 5.8-Dichlor-1.4-dimethyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 815) mit Anilin in Gegenwart von Borsäure (H., N., W., Soc. 95, 1319). Dunkelblaue Nadeln (aus Xylol). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.
- 6. Aminoderivate des 2.6 Dimethyl anthrachinons  $C_{16}H_{12}O_2=CH_3$ :  $C_{16}H_3$ :  $CO_2C_0H_3$ :  $CH_3$  (Bd. VII, S. 815).
- 1.5-Diamino-2.6-dimethyl-anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus 1.5-Dinitro-2.6-dimethyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 816) mit siedender Natriumsulfidlösung (Seer, M. 32, 160). Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig). F: 255—256°. Durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsalzlösung mit Kaliumjodid entsteht 1.5-Dijod-2.6-dimethyl-anthrachinon (Bd. VII, S. 816). Gibt mit 1-Jodanthrachinon in Gegenwart von Natriumacetat und Kupferchlorür in siedendem Nitrobenzol 1.5-Bis-[anthrachinonyl-(1)-amino]-2.6-dimethyl-anthrachinon (s. u.).
- 1.5 Bis [anthrachinonyl (1) amino] 2.6 dimethyl anthrachinon  $C_{44}H_{26}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(CO)_2C_6H_2(CH_2)\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Aus 1.5-Diamino-2.6-dimethyl-anthrachinon (s. o.) mit 1-Jod-anthrachinon in Gegenwart von Natriumacetat und Kupferchlorür in siedendem Nitrobenzol (Seer, M. 32, 162). Rote Nädelchen (aus Chinolin). Sehr wenig löslich in Nitrobenzol, etwas leichter in Chinolin. In konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe löslich. Gibt mit der alkal. Lösung von hydroschwefligsaurem Natrium Na $_0S_2O_4$  eine dunkelbraune Küpe.
- 7. Aminoderivat des 2.7 Dimethyl anthrachinons 1)  $C_{16}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot CH_3$  (Bd. VII, S. 816).
- x.x Diamino 2.7 dimethyl anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2C_{14}H_4O_2(NH_2)_2$ . B. Durch Reduktion des x.x-Dinitro-2.7-dimethyl-anthrachinons (Bd. VII, S. 816) mit Zinnchlorür und Kalilauge (Lavaux, A. ch. [8] 21, 133). Granatrot. F: 208—209°.

### 4. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{17}H_{14}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivate des a-Benzal-a-benzoyl-acetons  $C_{17}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH:C(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 816).
- a-[4-Dimethylamino-benzal]-a-benzoyl-aceton  $C_{19}H_{19}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) und Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) unter Zusatz von Piperidin bei 160° (Sachs, Steinert, B. 37, 1744). Gelbe Prismen (aus Essigester). F: 184°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- $\alpha$  [a Anilino benzal] a benzoyl aceton , [a Anilino benzal] acetyl-benzoylmethan  $C_{23}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$ . Vgl. hierzu den Artikel Acetyldibenzoylmethan-monoanil, Bd. XII, S. 213.
- 2. Aminoderivat des a.a-Dibenzoyl-propylens  $C_{17}H_{14}O_2 = (C_6H_5 \cdot CO)_2C : CH \cdot CH_3$ .  $\beta$ -Anilino-a.a-dibenzoyl-a-propylen  $C_{23}H_{19}O_2N = (C_6H_5 \cdot CO)_2C : C(CH_3) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Vgl. hierzu den Artikel Acetyldibenzoylmethan-monoanil, Bd. XII, S. 213.
- 3. Aminoderivat des 1.2.4 Trimethyl anthrachinons  $C_{17}H_{14}O_2=C_0H_4(CO)_2C_0H(CH_3)_3$  (Bd. VII, S. 817).
- **x-Amino-1.2.4-trimethyl-anthrachinon**  $C_{17}H_{15}O_2N = (CH_3)_3C_{14}H_4O_2\cdot NH_2$ . B. Bei 2-stdg. Kochen einer Lösung von  $\beta$ -[Nitro-1.2.4-trimethyl-anthrachinon] (Bd. VII, S. 818) in Eisessig mit Zinn und zeitweiligem Zusatz von rauchender Salzsäure (Elbs, J. pr. [2] 41, 138). Rote krystallinische Masse (aus Alkohol durch Wasser). F: 154—155°. Sublimiert unter teilweiser Verkohlung in dunkelroten Nadeln. Unlöslich in Petroläther, kaum löslich in Äther, ziemlich leicht in Alkohol und Benzol.

<sup>1)</sup> Diese Konstitution der Bd. VII [1925], S. 816 auf Grund der damals vorliegenden Literaturangaben als 1.6- oder 1.7- Dimethyl- anthrachinon bezeichneten Verbindung wurde von der I. G. Farbenindustrie A.-G., C. 1928 II, 1821 und von DIELS, ALDER, B. 62 [1929], 2368 bewiesen.

gebildet (J., St.).

4. Aminoderivat des ms-Acetonyl-phenanthrons  $C_{17}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_{14}H_9O$ .

ms-Amino-ms-acetonyl-phenanthron  $C_{17}H_{15}O_2N$ , s.  $CH_3 \cdot CO \cdot CH_2$  nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Japp, Meldrum, Soc. 75, 1032. — B. Beim Schütteln eines Gemenges aus 50 g Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796), 60 g Aceton und 40 ccm konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Japp, Streatfelld), Soc. 41, 270). Beim Einleiten von Ammoniak in eine äther. Lösung von Acetonphenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 355) (J., St.). — Rhombenförmige Tafeln (aus ammoniakhaltigem Aceton). Bräunt sich bei 120° und schmilzt unter Zersetzung gegen 130° (J., St.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkohol (J., St.). Löst sich leicht in konz. Salzsäure; die Lösung färbt sich rasch grün und scheidet beim Stehen einen dunkelindigoblauen Niederschlag aus; filtriert man den Niederschlag ab, gibt zum Filtrat Wasser und läßt stehen, so fällt Acetonphenanthrenchinon aus (J., St.). Auch Ameisensäure und konz. Oxalsäurelösung bewirken Bildung von Acetonphenanthrenchinon, ohne daß die blaue Verbindung entsteht (J., St.). Essigsäure fällt ebenfalls Acetonphenanthrenchinon

### k) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_{16}H_{10}O_2$ .
- 1. Aminoderivate des 2 Phenyl naphthochinons (1.4)  $C_{16}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot C_{10}H_5 \cdot C_{1$
- 3-Amino-2-phenyl-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_4$ CO·C·C·NH<sub>2</sub>

  Stehen einer mit Ammoniak versetzten alkoh. Lösung von 2-Phenyl-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 822) (ZINCKE, BREUER, A. 226, 38; vgl. Z., A. 240, 141). Rote Blätter (aus Alkohol). F: 173,5—174°; sublimiert unzersetzt; wenig löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Äther und Benzol, sehr leicht in Chloroform (Z., B.). Kaum löslich in wäßr. Natronlauge; löst sich unzersetzt in konz. Schwefelsäure und heißer konz. Salzsäure (Z., B.). Wird beim Kochen mit Natronlauge sowie beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 140—150° in Ammoniak und 3-Oxy-2-phenyl-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 356) zersetzt (Z., B.). Über Einw. von Essigsäureanhydrid vgl. Z., B., A. 226, 39; Z., A. 240, 141.

Verbindung C<sub>32</sub>H<sub>22</sub>O<sub>5</sub>. B. Beim Erhitzen von 3-Amino- oder 3-Methylamino-2-phenylnaphthochinon-(1.4) mit wäßriger schwefliger Säure auf 130—140° (ZINCKE, BREUER, A. 226, 42). — Stahlblaue Nadeln (aus Benzol). F: 186—187°. Löslich in Alkohol. Liefert bei längerem Kochen mit Alkohol 3-Oxy-2-phenyl-naphthochinon-(1.4).

- 3-Methylamino-2-phenyl-naphthochinon-(1.4)  $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot C_6H_5$ B. Durch Vermischen des 2-Phenyl-naphthochinons-(1.4) mit Methylaminlösung und etwas Natron; man reinigt durch Lösen in konz. Salzsäure, Fällen mit Wasser und Umkrystalli-
- Natron; man reinigt durch Lösen in konz. Salzsäure, Fällen mit Wasser und Umkrystallisieren aus Alkohol (ZINCKE, BREUER, A. 226, 39; vgl. Z., A. 240, 141). Tiefrote Blätter. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol; unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure und in konz. Salzsäure mit roter Farbe (Z., B.). Zerfällt beim Kochen mit Alkalien in 3-Oxy-2-phenyl-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 356) und Methylamin (Z., B.).
- 2-phenyl-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 500) und metryrama (2., 2.).  $\begin{array}{c} \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \\ \text{3-Anilino-2-phenyl-naphthochinon-(1.4)} \end{array} \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \\ \text{CO} \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \\ \text{Aus 2-Phenyl-naphthochinon-(1.4)} \end{array} \\ \text{und Anilin bei Gegenwart von Alkali (Z., B., A. 226, 40; vgl. Z., A. 240, 141).} \\ \text{Dunkelrote Blättchen (aus Alkohol).} \\ \text{F: } 158-158,5^\circ; \text{ schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol; in konz. Schwefelsäure unzersetzt mit tiefvioletter Farbe löslich (Z., B.).}$
- 2. Aminoderivate des 2 Benzal indandions (1.3)  $C_{16}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CH: C_9H_4(:0)_9$  (Bd. VII, S. 823).
- 2-[4-Amino-benzal]-indandion-(1.3), a.y-Diketo- $\beta$ -[4-amino-benzal]-hydrinden  $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C: CH \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Aus Indandion-(1.3) (Bd. VII, S. 694) und 4-Amino-benzaldehyd (S. 29) durch Kochen in Alkohol oder durch Zusammenschmelzen

(Noelting, Blum, B. 34, 2468). — Blau schimmernde Blättchen (aus Alkohol). F: 247° (Zers.). Färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle lebhaft goldgelb.

- 2-[4-Dimethylamino-benzal]-indandion-(1.3),  $a.\gamma$ -Diketo- $\beta$ -[4-dimethylamino-benzal]-hydrinden  $C_{18}H_{15}O_2N=C_6H_4 < {}^{CO}_{CO}>C$ :  $CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Indandion-(1.3) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd durch Kochen in Alkohol oder Erhitzen für sich auf 150° (N., B., B. 34, 2467). Stahlblaue Krystalle (aus viel Alkohol); zinnoberfarbige Drusen (aus Benzol). F: 99°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol, leicht in heißem Eisessig; löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe. Färbt Wolle, Seide und tannierte Baumwolle lebhaft rot.
- 2-[3-Nitro-4-dimethylamino-benzal]-indandion-(1.3),  $\alpha.\gamma$ -Diketo- $\beta$ -[3-nitro-4-dimethylamino-benzal]-hydrinden  $C_{18}H_{14}O_4N_2=C_6H_4<\underset{CO}{CO}>C:CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Indandion-(1.3) und 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (S. 39) durch Koehen in Alkohol oder durch Zusammenschmelzen (N., B., B. 34, 2468). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 221°.
- 2. Aminoderivate des 1.3-Diphenyl-cyclopenten-(3)-dions-(2.5)  $C_{17}H_{12}O_2=(C_6H_5)_2C_5H_2(:O)_2$ .
- 4 Amino 1.3 diphenyl cyclopenten (3) dion (2.5)  $C_{17}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot HC CO C \cdot NH_2$  ist desmotrop mit dem 4 Imid des 1.3 Diphenyl cyclopentantrions-(2.4.5), Bd. VII, S. 875.

### 1) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_2$ .

- 1. Aminoderivat des 2.6-Diphenyl-p-chinons  $\rm C_{18}H_{12}O_2=(C_6H_5)_2C_6H_2(:O)_2$  (Bd. VII, S. 825).
- 3-Anilino -2.6-diphenyl-p-chinon  $C_{24}H_{17}O_2N=C_0H_5\cdot C<\frac{CH}{CO\cdot C(C_0H_5)}C\cdot NH\cdot C_0H_5$ . B. Man erwärmt eine Lösung von 0,4 g 2.6-Diphenyl-p-chinon (Bd. VII, S. 825) und 0,5 g Anilin in 20 ccm Alkohol 3 Stdn. auf dem Wasserbade (Borsche, A. 312, 231). Dunkelrotes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 167°.
- 2. Aminoderivate des 2-Benzhydryl-p-chinons  $C_{19}H_{14}O_2=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_3(:O)_2.$
- 5 Benzamino 2 benzhydryl p chinon  $C_{26}H_{19}O_3N = (C_6H_5)_2CH \cdot CO \subset CH \cdot CO \subset CH_5$ . B. Bei vorsichtigem Zutröpfeln einer mit 20 g Eisessig verd. Lösung von 4 g Chromaëure in 4 g Wasser zu einer heißen Lösung von 4 g 3.4-Bisbenzamino-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 274) in 100 g Eisessig auf dem Wasserbade (Thomae, J. pr. [2] 71, 572). Gelbe Nadeln. F: 163°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, Äther, Ligroin. Kaliumhydroxyd gibt selbst in einer ganz verd. alkoh. Lösung eine unbeständige violette Farbenreaktion.
- 2 [4.4′- Bis dimethylamino benzhydryl] p chinon monoxim bezw. 5 oder 6-Nitroso-4′.4″-bis-dimethylamino-2 oder 3-oxy-triphenylmethan, 4-Nitroso-2 oder 3-[4.4′-bis-dimethylamino-benzhydryl]-phenol  $C_{23}H_{25}O_2N_3=HO\cdot N:C_6H_3(:O)\cdot CH[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_2$  bezw. ON· $C_6H_3(OH)\cdot CH[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_2$ . B. Durch 12-stdg. Erhitzen von Chinonoxim (bezw. p-Nitroso-phenol, Bd. VII, S. 622) mit 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in absol. Alkohol (Möhlau, Kloffer, B. 32, 2153). Gelbe Prismen (aus absol. Alkohol). F: 217°. Die Lösung in verd. Säuren ist orangegelb, die in Alkohol goldgelb, nach Zusatz von alkoh. Kalilauge hellgelb.

### m) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_2$ .

#### 1. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{10}O_2$ .

1. Aminoderivate des a.y-Diketo- $\beta$ -finden-(1)-yliden-(3)]-hydrindens  $\binom{1}{18}H_{10}O_2$ .

 $a.\gamma$  - Diketo -  $\beta$  - [1 - p - toluidino - inden - (1) - yliden - (3)] - hydrinden  $C_{25}H_{17}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C < \frac{C_6H}{C_6H}^4 > C \cdot C < \frac{CO}{CO} > C_6H_4$  ist desmotrop mit [Anhydro-bis-(a. $\gamma$ -diketo-hydrinden)]-mono-p-tolylimid, Bindon-mono-p-tolylimid, Bd. XII, S. 915.

 $a.\gamma - Diketo - \beta - [1 - (2.4.5 - trimethyl - anilino) - inden - (1) - yliden - (3)] - hydrinden \\ C_{27}H_{21}O_2N = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C \leqslant {}^{C_6H_4}_{CH} > C \cdot C \leqslant {}^{CO}_{CO} > C_6H_4 \quad ist \quad desmotrop \quad mit \quad [Anhydrobis-(a.\gamma-diketo-hydrinden)]-mono-[2.4.5-trimethyl-anil], \quad Bindon-mono-[2.4.5-trimethyl-anil], \\ Bd. XII, S. 4153.$ 

 $a.\gamma\text{-Diketo-}\beta\text{-}[1-\beta\text{-naphthylamino-inden-(1)-yliden-(3)}]-hydrinden \quad C_{28}H_{17}O_2N = C_{10}H_7\cdot NH\cdot C < C_8H_4>C\cdot C < C_O>C_6H_4 \text{ ist desmotrop mit [Anhydro-bis-($a.\gamma$-diketo-hydrinden)]-mono-}\beta\text{-naphthylimid, Bindon-mono-}\beta\text{-naphthylimid, Bd. XII, S. 1283.}$ 

# 2. Aminoderivate des Naphthacenchinons $C_{18}H_{10}O_2=C_{10}H_6(CO)_2C_6H_4$ (Bd. VII, S. 826),

- 9 Amino naphthacenchinon <sup>1</sup>)  $C_{18}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 9-Oxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 367) mit konz. Ammoniak bei 200° unter Druck oder bei der Einw. von trocknem Ammoniak bei 200–300° (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 415). Tiefbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 290—292°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe.
- NH<sub>2</sub>CO
- **9-Anilino-naphthacenchinon**<sup>1</sup>)  $C_{24}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_5 < \begin{array}{c} CO \\ CO \\ \end{array} > C_6H_4$ . B. Aus 9-Chlor-naphthacenchinon (Bd. VII, S. 826) beim Kochen mit Anilin (Orchardson, Weizmann, Soc. 89, 118). Rote Blättchen. F: 245°. Liefert mit Schwefelsäure eine fluorescierende Lösung.
- 9.10 Dianilino naphthacenchinon  $^1\rangle$   $C_{30}H_{20}O_2N_2$ , s. ncbenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 9.10 Dichlor-naphthacenchinon (Bd. VII, S. 826) mit Anilin auf ca. 180° (Gabriel, Leupold, B. 31, 1282). Braune kupferglänzende Blättchen (aus Eisessig), die im durchfallenden Lichte grauviolett erscheinen. F: gegen 245°.
- C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH
  CO
  C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH

3. Aminoderivat des Chrysochinons  $C_{18}H_{10}O_2$ , s. nebenstehende Formel (Bd. VII, S. 827).

**x-A**mino-chrysochinon  $C_{18}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_{18}H_3O_2$ . *B.* Entstcht intermediär bei der Reduktion von Nitrochrysochinon (Bd. VII, S. 828) in essigsaurer Lösung mit Zinn und Salzsäure (Abegg, B. 24, 954). Das nicht rein erhaltene Hydrojodid entsteht durch Autoxydation des unbeständigen jodwasserstoffsauren Aminochrysohydrochinons an der Luft, welches bei kurzem Kochen des Nitrochrysochinons mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor entsteht (A.). —  $2C_{18}H_{11}O_2N+2HCl+PtCl_4$ .

### 2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{20}H_{14}O_{2}$ .

1. Aminoderivate des 1.2 - Dibenzoyl - benzols  $C_{20}H_{14}O_2=C_6H_4(CO\cdot C_6H_5)_2$  (Bd. VII, S. 828).

1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol  $C_{24}H_{24}O_2N_2=C_6H_4[CO\cdot C_8H_4\cdot N(CH_3)_2]_2$ . Zur Konstitution vgl. Guyot, Haller, A. ch. [8] 19, 314, 318, 344. — B. Man oxydiert 2.5-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan (Syst. No. 2641) oder dessen Dimeres in verd. Mineralsäuren mit Kaliumdichromat- oder besser mit Eisenchlorid-Lösung (Haller,

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Naphthacenchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 826.

Guyor, C. r. 125, 287; Bl. [3] 25, 320; A. ch. [8] 19, 322, 324). Durch Einwirkung von Chloranil auf 4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (S. 124) in Benzol in Gegenwart von etwas wäßr. Alkohol (G., Pignet, C. r. 146, 986; G., Haller, A. ch. [8] 19, 341). — Blaßgelbe Prismen. F: 207° (G., P.; Haller, Privatmitteilung). Leicht löslich in Chloroform und Nitrobenzol, schwer in Alkohol, Ather, Benzol und Toluol (H., G., C. r. 125, 287; Bl. [3] 25, 320). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe, die beim Eingießen der Lösung in viel kaltes Wasser indigoblau wird und sich dann entfärbt (H., G., C. r. 125, 287; Bl. [3] 25, 321; A. ch. [8] 19, 342). Auch die salzsaure Lösung ist intensiv indigoblau; sie entfärbt sich jedoch leicht unter Abscheidung der Base (H., G., C. r. 125, 288; Bl. [3] 25, 322; A. ch. [8] 19, 322). — Wird durch Natriumamalgam zu 1.2-Bis-[4-dimethylamino-a-oxy-benzyl] benzol (Bd. XIII, S. 822) reduziert (G., P., G., H., A. ch. [8] 19, 350). Liefert bei der Kalischmelze 2 Mol. 4-Dimethylamino-benzoesäure (G., H., A. ch. [8] 19, 346). Bildet mit Hydrazin 1.4-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalazin (Syst. No. 3757) (G., P.; G., H., A. ch. [8] 19, 347). Reagiert mit 2 Mol. Hydroxylamin unter Bildung eines Dioxims (s. u.), aber mit nur 1 Mol. Phenylhydrazin unter Bildung eines Hydrazons (Syst. No. 2064) (G., P.; G., H., A. ch. [8] 19, 349). Vereinigt sich unter dem Einfluß von konz. Schwefelsäure oder von Phosphoroxychlorid mit je 1 Mol. Benzol, Toluol oder Anisol zu Verbindungen der Formel (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·C(OH)(R)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (H., G., C. r. 137, 607; G., Stähling, C. r. 138, 211; Bl. [3] 33, 1152; H., G., A. ch. [8] 19, 343; H., Privatmitteilung). Die Kondensation mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid führt zur Bildung von Phthalgrün (S. 246) (H., G., C. 1903 I, 85; C. r. 137, 608). — Zinkchloriddoppelsalz. Bronzeglänzende Nadeln (H., G., C. r. 125, 288; Bl. [3] 25, 322; A. ch. [8] 19, 322.

Dioxim  $C_{24}H_{26}O_2N_4 = C_6H_4[C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_2$ . B. Aus 1.2-Bis-[4-(dimethylamino)-benzol (S. 228), gelöst in Methylalkohol, mit einer alkoh. Hydroxylaminlösung (Guyot, Pignet, C. r. 146, 986; G., Haller, A. ch. [8] 19, 349). — Krystalle. F: 230° (Zers.).

- 1-[4-Dimethylamino-benzoyl]-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzol  $C_{26}H_{28}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 4'-Diāthylamino-2-[4-dimethylamino-benzyl]-benzophenon (S. 124) durch Oxydation mit Chloranil (Guyot, Pignet, C. r. 146, 987; G., Haller, A. ch. [8] 19, 347). F:  $110^6$ .
- 2. Aminoderivate des 1.3 Dibenzoyl benzols  $C_{20}H_{14}O_2 := C_0H_4(CO \cdot C_0H_5)_2$  (Bd. VII, S. 829).
- 4 Amino 1.3 dibenzoyl benzol, Aminoisophthalophenon  $C_{20}H_{15}O_{2}N=H_{2}N\cdot C_{6}H_{3}(CO\cdot C_{6}H_{5})_{2}$ . B. Man erhitzt 1 Mol.-Gew. Anilin mit 3 Mol.-Gew. Benzoylehlorid auf 220—230° und hydrolysiert das so gebildete 4-Benzamino-1.3-dibenzoyl-benzol mit alkoh. Salzsäure (Chattaway, Lewis, Soc. 85, 1664). Gelbe Platten (aus Chloroform). F: 138°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform.

Acetylderivat  $C_{22}H_{17}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Durch Erwärmen von 4-Amino-1.3-dibenzoyl-benzol mit Essigsäureanhydrid (Ch., L., Soc. 85, 1665). — Blaßgelbe Platten. F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform.

Benzoylderivat  $C_{27}H_{19}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Aus 4-Amino-1.3-dibenzoyl-benzol und Benzoylchlorid durch Erhitzen auf dem Wasserbade, zuletzt unter Zusatz verdünnter Kaliumdicarbonatlösung (CH., L., Soc. 85, 1665). Eine weitere Bildungs. im Artikel 4-Amino-1.3-dibenzoylbenzol. — Farblose Platten (aus Alkohol). F: 156°.

- x.x-Diamino-[1.3-dibenzoyl-benzol],  $\alpha$ -Diaminoisophthalophenon  $C_{20}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{20}H_{12}O_2$ . B. Aus  $\alpha$ -Dinitroisophthalophenon (Bd. VII, S. 829) mit Zinn und Essigsäure (Ador, B. 13, 322).
- x.x-Diamino-[1.3-dibenzoyl-benzol],  $\beta$ -Diaminoisophthalophenon  $C_{20}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{20}H_{12}O_2$ . B. Aus  $\beta$ -Dinitroisophthalophenon (Bd. VII, S. 829) durch Zinn und Essigsäure (A., B. 13, 322). Amorph. Fängt bei 70° an, sich zu zersetzen. Löslich in Alkohol und Essigsäure.
- 3. Aminoderivate eines Dibenzoyl-benzols mit unbekannter Stellung der Benzoylgruppen  $C_{20}H_{14}O_2=C_6H_4(CO\cdot C_6H_5)_2$ .
- x.x'.x"-Tris dimethylamino [x.x dibenzoyl benzol]  $C_{28}H_{29}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3[CO \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$ . Die früher von Michler (B. 9, 717, 718; Mich., Dupertuis, B. 9, 1899, 1900) so formulierte Verbindung ist als N.N'-Dimethyl-N.N'-diphenyl-harnstoff erkannt und als solcher Bd. XII, S. 418 eingeordnet worden.
- x.x'.x'' Tris diäthylamino [x.x dibenzoyl benzol]  $C_{32}H_{41}O_2N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3[CO \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]_2$ . Die von Michler, Gradmann (B. 9, 1913) so formulierte Verbindung ist wahrscheinlich identisch mit N.N'-Diäthyl-N.N'-diphenyl-harnstoff, Bd. XII, S. 422.

- 3. Aminoderivate des  $\alpha$ -Benzhydryl- $\alpha$ -benzoyl-acetons  $C_{23}H_{20}O_2=CH_3\cdot CO\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)_2$  (Bd. VII, S. 831).
- a-[4-Dimethylamino-benzhydryl]-a-benzoyl-aceton  $C_{25}H_{25}O_2N=CH_3\cdot CO\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . Zur Konstitution vgl. Fosse, Bl. [4] 3, 1079. B. Aus 4-Dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696) und Benzoylaceton (Bd. VII, S. 680) (F., C. r. 145, 1291). Blaß schwefelgelbe Krystalle. F: 157—158° (F., C. r. 145, 1291).

 $\alpha\text{-}[4.4'\text{-Bis-dimethylamino-benzhydryl}]\text{-}a\text{-benzoyl-aceton}$   $C_{27}H_{30}O_{2}N_{2}=CH_{3}\cdot CO\cdot CH(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot CH[C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}]_{2}.$  Zur Konstitution vgl. F., C. r. **146**, 1042, 1277; A. ch. [8] **18**, 419. — B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Benzoylaceton, am besten in Gegenwart einiger Tropfen Eisessig auf dem Wasserbade (F., C. r. 144, 643; A. ch. [8] **18**, 406, 540). — Krystalle. F: 159—160° (unkorr.); schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in Benzol (F., A. ch. [8] **18**, 549). — Wird durch alkoh. Kalilauge in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl-aceton (S. 111) und Benzoesäure, sowie gleichzeitig in  $\omega$ -[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetophenon (S. 124) und Essigsäure gespalten (F., C. r. 146, 1042; A. ch. [8] **18**, 551). Die kalt bereitete, farblose essigsaure Lösung färbt sich beim Erhitzen blau, indem Spaltung in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Benzoylaceton eintritt (F., C. r. 144, 643; 146, 1278; A. ch. [8] 18, 425, 426, 549).

### n) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2s}O_2$ .

Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen  $C_{22}H_{16}O_2$ .

Lösung). F: 160° (Zers.).

- 1. Aminoderivat des  $\beta.\beta$ -Dibenzoyl-styrols  $C_{22}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH : C(CO \cdot C_6H_5)_2$ . a-Anilino- $\beta.\beta$ -dibenzoyl-styrol  $C_{28}H_{21}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C(C_6H_5) : C(CO \cdot C_6H_5)_2$  ist desmotrop mit Tribenzoylmethan-monoanil  $C_6H_5 \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot C_6H_5)_2$ , Bd. XII, S. 213.
- 2. Aminoderivat des ms-Phenacyl-phenanthrons  $C_{22}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_{14}H_2O$ .

ms-Amino-ms-phenacyl-phenanthron  $C_{22}H_{17}O_2N$ , s.  $C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2$  nebenstehende Formel. B. Durch mehrstündiges Schütteln von 20 g Phenanthrenchinon und 14 g Acetophenon mit überschüssigem, sehr konzentriertem wäßrigem Ammoniak (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1034). Durch Einleiten von Ammoniak in eine äther. Lösung von Acetophenonphenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 371) (J., M.). — Farblose sechsseitige Platten (durch Verdunsten einer ammoniakalisch-ätherischen

# o) Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_2$ .

Aminoderivat des 2-Benzhydryl-naphthochinons-(1.4)  $C_{23}H_{16}O_2=(C_6H_5)_2CH\cdot C_{10}H_5(:O)_2$  (Bd. VII, S. 837).

2-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthochinon-(1.4), Bis-[4-(dimethylamino) - phenyl] - [naphthochinon - (1.4) - yl - (2)] - methan  $C_{27}H_{26}O_2N_2 = C_6H_4 \stackrel{CO \cdot C \cdot C \cdot H[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}{CO \cdot CH}$ . B. Aus a-Naphthochinon durch 4-stdg. Erwärmen

mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in absol. Alkohol (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2150). Beim Durchleiten von Luft durch eine mit Ammoniak versetzte alkoh. Lösung des Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-methans (Bd. XIII, S. 823) (M., Kegel, B. 33, 2866). — Violettrote Blättehen (aus Åther). Erweicht bei 132° und schmilzt bei 152°; leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol und Benzol; die Lösung in verdünnten Säuren ist hellgelb (M., Kl.).

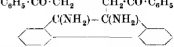
# p) Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-34}O_2$ .

4.4'-Diamino-2.2'-dibenzoyl-diphenyl, 2.2'-Dibenzoyl-benzidin  $C_{25}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Man unterwirft das 3-Nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 425) der elektrolytischen Reduktion in alkalischer Lösung und behandelt das

entstandene, nicht näher beschriebene 3.3'-Dibenzoyl-hydrazobenzol mit heißer verdünnter Schwefelsäure (Elbs, Wogrinz, Z. El. Ch. 9, 431). — Hellgelber Firniß. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; die Lösungen fluorescieren grün.

### q) Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O_2$ .

9.10 - Diamino - 9.10 - diphenacyl-phenanthren dihydrid  $C_{30}H_{26}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 20 g Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) und 28 g Acetophenon (Bd. VII, S. 271) mit einem großen Überschuß von alkoh. Ammoniak auf



dem Wasserbade (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1033). — Nadeln. Kann nicht umkrystallisiert werden, da Zersetzung eintritt. Zersetzt sich auch beim Erhitzen gegen 150°. — Gibt bei der Hydrolyse mit Oxalsaure Acetophenonphenanthrenchinon (Bd. VIII, S. 371).

### r) Aminoderivat einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-40}O_2$ .

2.5 - Bis - [4.4'-dimethylamino - benzhydryl] - p - chinon  $C_{40}H_{44}O_2N_4 =$ 

Chinon mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in absol. Alkohol (Möhlau, KLOFFER, B. 32, 2148). — Krystalle (aus Benzol). F: 245°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther und Benzol. Oxydationsmittel färben die sauren Lösungen blaugrun.

# 3. Aminoderivate der Trioxo-Verbindungen.

### a) Aminoderivat einer Trioxo-Verbindung $C_n H_{2n-22} O_3$ .

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-Amino-}\zeta\text{-}oxo\text{-}\delta\text{-}methyl\text{-}\textit{y}.\epsilon\text{-}dibenzoyl\text{-}\beta\text{-}heptylen} & C_{22}H_{23}O_3N = CH_3\cdot C(NH_2):C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3. & Vgl. & hierzu den Artikel Monoimid des $\beta\text{-}Methyl-a.$\gamma$-diacetyl-a.$\gamma$-diacetyl-a.$\gamma$-dibenzoyl-propans & CH_3\cdot C(:NH)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3(?), & Bd. & VII, & S. & 897. & CH_3\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot  

### b) Aminoderivate der Trioxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-24</sub>O<sub>3</sub>.

# Aminoderivate der Trioxo-Verbindungen $C_{17}H_{16}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivate des 5-Benzoyl-naphthochinons-(1.4)  $C_{17}H_{10}O_3=C_8H_5$  $(O \cdot C_{10}H_5(:O)_2)$  (Bd. VII, S. 876).
- 2 oder 3-Anilino-5-benzoyl-naphthochinon-(1.4)  $C_{23}H_{15}O_3N$ , Formel I oder II bezw. desmotrope Formen. B. Man erwärmt eine alkoh. Lösung von 5-Benzoyl-naphtbochinon-(1.4) mit, etwas mehr als der berechneten Menge Anilin auf dem Wasserbade (Kegel, A. 247, 184). — Rote Nädelchen (aus Alkohol). F: 199° bis 200°. — Liefert beim Kochen mit verdünntem alkoholischem Alkali 2 oder C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO Ö C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO Ö 3-Oxy-5-benzoyl-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 480).

non-(1.4) und p-Toluidin (Kegel, A. 247, 185). — Dunkelrote Nädelchen (aus Eisessig). F: 196—197°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

2. Aminoderivat des 6-Benzoyl-naphthochinons-(1.4)  $C_{17}H_{10}O_3=C_6H_3\cdot CO\cdot C_{10}H_3(:O)_2$  (Bd. VII, S. 876).

2 oder 3-Anilino-6-benzoyl - naphthochinon - (1.4) V. C<sub>23</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N, Formel V oder VI bezw. desmotrope Formen. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO· 
$$O$$
 VI.  $O$  NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>  $O$  NH·

Proceedings (and Processed). I also not also minority in theorem.

# 4. Aminoderivate der Tetraoxo-Verbindungen.

### a) Aminoderivate einer Tetraoxo-Verbindung C<sub>n</sub>H<sub>2n-10</sub>O<sub>4</sub>.

Verbindung  $C_0H_4O_5N_4 = H_2N \cdot C \underbrace{C(:N \cdot OH) \cdot CO}_{C(:N \cdot OH) \cdot CO} C \cdot NO$ . Vgl. hierzu den Artikel 2-Imid-1.3.5-trioxim des Cyclohexanhexons, Bd. VII, S. 907.

Verbindung  $C_6H_4N_2S_4=H_2N\cdot C \underbrace{CS\cdot CS}_{CS\cdot CS}C\cdot NH_2$ . Vgl. hierzu die Angabe über die Einw. von Salzsäure auf "p-Phenylendiamin-tetrakis-thiosulfonsäure-(2.3.5.6)", Bd. XIII, S. 842.

### b) Aminoderivat einer Tetraoxo-Verbindung $C_n H_{2n-28} O_4$ .

3 - Anilino - 2 - [1.3 - dioxo - hydrindyl - (2)] - naphthochinon - (1.4)  $C_{25}H_{15}O_4N = C_6H_4$  CO·C·HC·CO· $C_6H_4$ . B. Durch kurzes Kochen von 3-Brom-2-[1.3-dioxo-hydrindyl-(2)]-naphthochinon-(1.4) (Bd. VII, S. 900) mit Anilin in Alkohol (Stadler, B. 85, 3958). — Rotbraune Nädelchen. Unlöslich in Alkohol und Benzol. Die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in alkoh. Kali sind rot.

### c) Aminoderivat einer Tetraoxo-Verbindung C<sub>n</sub>H<sub>2n-30</sub>O<sub>4</sub>.

2.2′-Dianilino-dinaphthyl - (1.1′)-dichinon - (3.4; 3′.4′) - dianil - (4.4′)  $C_{44}H_{30}O_{2}N_{4}$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (S. 163) beim Erwärmen von Dinaphthyl-(1.1′)-dichinon-(3.4; 3′.4′) (Bd. VII, S. 901) mit Anilin und wenig Alkohol zum Sieden (Korn, B. 17, 3022). — Dunkelrote, metallglänzende Blätter. F: 248—250°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalien; löslich in Eisessig; unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure. —  $C_{44}H_{30}O_{2}N_{4}+2$  HCl. Scheidet sich aus der Lösung des 2.2′-Dianilino-dinaphthyl-(1.1′)-dichinon-(3.4; 3′.4′)-dianils-(4.4′) in kalter konzentrierter Salzsäure auf Zusatz von Wasser in Nadeln aus. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

# J. Oxy-oxo-amine.

# 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

### a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-2} O_2$ .

Oxim des 1-Anilino - p - menthanol - (8) - ons - (2), 1-Anilino - 8 - oxy - tetra-hydrocarvoxim, a - Terpineol - nitrolanilin  $C_{16}H_{24}O_2N_2=$ 

CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> OH. B. Beim Erwärmen von 10 g des Nitrosochlorids des dl-a-Terpineols (Bd. VI, S. 60) mit einer Lösung von 10 ccm Anilin in 20—25 ccm Alkohol (Wallach, A. 277, 121). — Prismen (aus Alkohol). F: 155—156°. Leicht löslich in Alkohol.

# b) Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-4}O_2$ .

Derivate des 4-Amino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6)  ${\rm C_8H_{13}O_2N} = {\rm H_2N\cdot HC} \begin{array}{c} {\rm C(OH)(CH_3)\cdot CH} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm COH_3} \end{array} \\ {\rm COH_3}  

 $\begin{array}{lll} \textbf{Verbindung} & C_{11}H_{18}O_3N_2 &=& (CH_3)_2C:N(:O)\cdot HC < \begin{matrix} C(OH)(CH_3)\cdot CH \\ CH_2-C(:N\cdot OH) \end{matrix} \\ > C\cdot CH_3 & \text{bezw.} \\ & (CH_3)_2C & N\cdot HC < \begin{matrix} C(OH)(CH_3)\cdot CH \\ CH_2-C(:N\cdot OH) \end{matrix} \\ > C\cdot CH_3 & \text{s. Syst. No. 4190.} \\ \end{array}$ 

Verbindung  $C_{15}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N(:O) \cdot HC < C(OH)(CH_3) \cdot CH \\ C_{H_2} - C(:N \cdot OH) \cdot C \cdot CH_3 \text{ bezw.}$   $C_6H_5 \cdot HC \longrightarrow N \cdot HC < C(OH)(CH_3) \cdot CH \\ CH_2 - C(:N \cdot OH) \rightarrow C \cdot CH_3 \text{ und im Benzalrest substituierte Derivate}$ s. Syst. No. 4194.

- c) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $C_nH_{2n-6}O_2$ . Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $C_7H_8O_2$ .
- 1. Aminoderivat des 1-Methyl-cyclohexadien (2.4) ol (1) ons (6)  $C_7H_8O_2 = (HO)(CH_3)C_6H_4O$  (Bd. VIII, S. 17).
- 2.4.5-Tribrom-8-anilino-1-methyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(1)-on-(6), 3.5.6-Tribrom-4-anilino-2-methyl-o-chinol 1)  $C_{13}H_{10}O_2NBr_3 = BrC < C(NH \cdot C_6H_5):CBr > C < CH_3$  ist desmotrop mit 3.4.6-Tribrom-5-phenylimino-1-methyl-cyclohexen-(3)-ol-(1)-on-(2), Bd. XII, S. 222.
- 2. Aminoderivate des 1-Methyl-cyclohexadien (2.5) ol (1) ons (4)  $C_7H_8O_2 = (HO)(CH_3)C_6H_4O$  (Bd. VIII, S. 17).
- 3.5.6-Trihalogen-2-anilino-1-methyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(1)-on-(4), 2.5.6-Trihalogen-3-anilino-4-methyl-p-chinol $^1$ )  $C_{13}H_{10}O_2NHlg_3=OC < \begin{array}{c} CHlg:C(NH\cdot C_6H_5)\\ CHlg:C(NH\cdot C_6H_5)\\ CHlg:CHlg:C(NH\cdot C_6H_5)\\ CHlg:CHlg:C(NH\cdot C_6H_5)\\ CHlg:C(NH\cdot C_6H_5)\\ C$
- 1¹ Chlor 3.5.6 tribrom 2 anilino 1 methyl cyclohexadien (2.5) ol (1) on (4), 2.5.6 Tribrom 3 anilino 4 chlormethyl p chinol ¹)  $C_{13}H_9O_2NClBr_3 = OC < \frac{CBr : C(NH \cdot C_6H_5)}{CBr} > C < \frac{CH_3Cl}{OH}$  ist -desmotrop mit 1¹-Chlor-2.3.5-tribrom-6-phenylimino-1-methyl-cyclohexen-(2)-ol-(1)-on-(4), Bd. XII, S. 221.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "o-Chinol" bezw. "p-Chinol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VIII, S. 16.

### d) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $C_7H_6O_2$ .
- 1. Aminoderivate des 2-Oxy-benzaldehyds  $C_7H_6O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CHO$  (Bd. VIII, S. 31).
- 3-Amino-2-oxy-benzaldehyd, 3-Amino-salicylaldehyd<sup>1</sup>) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N, CHO s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 54) mit Zinnehlorür und Salzsäure (MÜLLER, B. 42, 3700). Läßt sich nach dem Sandmeyerschen Verfahren in 3-Brom-salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 54) überführen. Zinndoppelverbindung. Krystalle.
- 4-Dimethylamino-2-oxy-benzaldehyd, 4-Dimethylamino-salicyl-aldehyd 1) C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 405) und Formaldehyd analog dem 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) (GEIGY & Co., D. R. P. 405103; C. 1900 I, 238). Prismen oder Blättchen. F: 79—80°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Sehr leicht löslich in Salzsäure; krystallisiert beim Verdünnen mit Wasser wieder aus.
- 4-Diäthylamino-2-oxy-benzaldehyd, 4-Diäthylamino-salicylaldehyd $C_{11}H_{15}O_2N=(C_2H_6)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CHO.$  B. Analog der vorhergehenden Verbindung. Prismen. F: 67° (G. & Co., D. R. P. 105103; Frdl. 5, 107).
- 5-Nitro-4-dimethylamino-2-phenylsulfon-benzaldehyd, 4-Nitro-5-[dimethylamino]-2-formyl-diphenylsulfon  $C_{15}H_{14}O_5N_2S=(CH_{3)_2}N\cdot C_6H_2(NO_2)(SO_2\cdot C_0H_5)\cdot CHO$ . B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 6-Chlor-3-nitro-4-dimethylamino-benzaldehyd (S. 40) mit Benzolsulfinsäure (Bd. XI, S. 2), Natriumacetat und etwas Alkohol unter Druck auf 150° (Ullmann, Frey, B. 37, 866). Goldgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 196°. Löslich in siedendem Benzol und Eisessig, unlöslich in Alkohol.
- 2. Aminoderivate des 3-Oxy-benzaldehyds  $C_7H_6O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CHO$  (Bd. VIII, S. 58).
- 4-Amino-3-methoxy-benzaldehyd C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. CH()

  B. Man trägt die aus Alloxan und o-Anisidin erhältliche Verbindung

  OC \( \frac{\text{NH} \cdot \c
- 4-Amino-3-äthoxy-benzaldehyd  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CHO$ . B. Aus o-Phenetidin (Bd. XIII, S. 359) und Formaldehyd analog der vorangehenden Verbindung (Geigy & Co., D. R. P. 403578; C. 1899 II, 927). F: 67°.
- 4-Amino-3-methoxy-benzaldoxim  $C_3H_{10}O_2N_2=H_2N\cdot C_8H_3(0\cdot CH_3)\cdot CH:N\cdot OH$ . B. Aus 4-Amino-3-methoxy-benzaldehyd in Alkohol und einer wäßr. Lösung von salzsaurem Hydroxylamin und Soda durch Erhitzen im Kohlendioxydstrom (Khotinsky, Jacopson-Jacopmann, B. 42, 3101). Krystalle (aus Alkohol). F: 142°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Benzol.
- 4-Acetamino-3-methoxy-benzaldehyd  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CHO$ . B. Aus 4-Amino-3-methoxy-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Khotinsky, Jacopson-Jacopmann, B. 42, 3102). Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 147°. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. Gibt mit 2,4-Dinitrotoluol unter Zusatz von Piperidin bei 160—180° 2'.4'-Dinitro-4-acetamino-3-methoxy-stilben (Bd. XIII, S. 722). Gibt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 10-stdg. Erhitzen auf 180° 4-Acetamino-3-methoxy-zimtsäure (Syst. No. 1911).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Salicylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VIII, S. 31.

#### 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_2$ .

- 1. Aminoderivate des 2 Oxy acetophenons  $C_8H_8O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 85).
- 4 Dimethylamino 2 oxy acetophenon  $C_{10}H_{13}O_2N$ , s. nebcnstehende Formel. B. Bildet sich in geringer Menge, neben der als Hauptprodukt entstehenden Verbindung  $C_{22}H_{28}O_2N_2$  (s. bei 7-Dimethylamino-4-methyl-cumarin) beim Schmelzen von 1 Tl. 7-Dimethylamino-4-methyl-cumarin (Syst. No. 2643) mit 5 Tln. Ätzalkali (v. PECHMANN, SCHAAL, B. 32, 3691). Blättchen (aus Ligroin). F: 120°. Löslich in Säuren und Alkalien. Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung schwarzviolett.
- 5-Amino-2-oxy-acetophenon  $C_8H_9O_2N$ , s. ncbenstehende Formel. CO·CH<sub>3</sub> B. Bei 1-tägiger Elektrolyse von 10 g 3-Nitro-acetophenon (Bd. VII, S. 288), gelöst in 150 g konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 29, 3034). Durch 15 Minuten langes Kochen des 5-Acetamino-2-oxy-acetophenons (s. u.)  $H_2N$ · mit konz. Salzsäure (Kunckell, B. 34, 125). Gelbgrüne Nadeln, goldgelbe Blätter (aus Wasser). F: 110° (G.), 105° (K.). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (G.), leicht in Alkohol und Äther (K.).  $C_8H_9O_2N+HCl$ . Blättchen. F: 155° (Zers.). Leicht löslich in Wasser (K.).
- 5-Amino-2-äthoxy-acetophenon  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen des 5-Acetamino-2-äthoxy-acetophenons (s. u.) mit Salzsäure (K., B. 34, 127). Gelbe Nadeln. F: 60°. Löslich in Alkohol.  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Schuppen. F: 215°. Färbt sich am Licht bald rötlich.
- 5-Acetamino-2-oxy-acetophenon  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Eintragen von 30 g Aluminiumchlorid in eine stark belichtete Lösung von 10 g Phenacetin (Bd. XIII, S. 461) und 20 g Acetylhromid in Schwefelkohlenstoff (K., B. 34, 124). Gelbe, würfelförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in Alkohol und Atzalkalien, schwer in Äther und Chloroform, unlöslich in verd. Säuren. Na $C_{10}H_{10}O_3N$ . Citronengelbe Blättchen. F: 225° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.
- 5-Acetamino-2-äthoxy-acetophenon  $C_{12}H_{15}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Kochen des Natriumsalzes des 5-Acetamino-2-oxy-acetophenons (s. o.) mit Äthyljodid (K., B. **34**, 126). Nadeln. F: 155°. Leicht löslich in Alkohol.
- **5 Acetamino 2 oxy acetophenonoxim**  $C_{10}H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$ . Nadeln. F: 160° (K., B. 34, 126).
- ω-Chlor-5-amino-2-oxy-acetophenon  $C_8H_8O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO \cdot CH_2Cl$ . B. Durch Kochen des ω-Chlor-5-acetamino-2-oxy-acetophenons (s. u.) mit Salzsāure (K., B. 34, 128). Gelblichgrüne Nadeln. F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Säuren. Zersetzt sich an der Luft bald. Die alkal. Lösungen färhen sich intensiv rot.
- ω-Chlor-5-acetamino-2-oxy-acetophenon  $C_{10}H_{10}O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ . B. Durch Eintragen von Aluminiumchlorid in eine Lösung von 10 g Phenacetin und 20 g Chloracetylchlorid in Schwefelkohlenstoff (K., B. 34, 128). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther (K.). Unlöslich in Säuren (K.). Löst sich in Alkalien mit intensiv roter Farbe; Essigsäure fällt aus diesen Lösungen einen roten Niederschlag [leicht löslich in Alkohol, Alkalien und konz. Schwefelsäure] (K.; vgl. Schüler, Dissert. [Rostock 1903], S. 42).
- **x Nitro 5 acetamino 2 oxy acetophenon**  $C_{10}H_{10}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_3)$  (OH)·CO·CH<sub>3</sub>. B. Durch Eintropfen von konz. Salpetersäure in eine stark gekühlte Eisessiglösung des 5-Acetamino-2-oxy-acetophenons (s. o.) (K., B. **34**, 126). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in Alkohol.
- **x Nitro 5 acetamino 2 äthoxy acetophenon**  $C_{12}H_{14}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch Zutropfen von konz. Salpetersäure zu einer essigsauren Lösung des 5-Acetamino-2-äthoxy-acetophenons (s. o.) (K., B. 34, 127). F: 125°.
- 2. Aminoderivate des 4 Oxy acetophenons  $C_8H_8O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 87).
- ω-Amino-4-oxy-acetophenon, 4-Oxy-phenacylamin  $C_8H_9O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von ω-Phthalimido-4-acetoxy-acetophenon (Syst. No. 3211) mit Eisessig und konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130° (Tuttin, Caton, Hann. Soc. 95, 2119). Tafeln. F: 190—193° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Essigester, unlöslich in Chloroform und Ather. Leicht löslich in Säuren und Basen. Färbt sich an der Luft, besonders in alkal. Lösung schnell rosa. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Aminomethyl-[4-oxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 801).  $C_8H_9O_2N+HCl.$

Prismen (aus Alkohol). F: 245—252° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Essigester. — Pikrat. Nadeln. F: 192°.

- ω-p-Phenetidino-4-methoxy-acetophenon, [4-Methoxy-phenacyl]-p-phenetidin  $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ . B. Man läßt 1 Mol.-Gew. ω-Chlor-4-methoxy-acetophenon (Bd. VIII, S. 88) mit 2 Mol.-Gew. p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) 24 Stdn. bei gewöhnlicher Temperatur stehen (Kunckell, Johannssen, B. 31, 170). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in Chloroform, etwas schwerer in Alkohol und Äther. Gibt mit konz. Salpetersäure ω-[2-Nitro-4-äthoxy-anilino]-4-methoxy-acetophenon (s. u.).
- $\omega$ -[2-Nitro-4-äthoxy-anilino]-4-methoxy-acetophenon, 3-Nitro-4-[4-methoxy-phenacylamino]-phenol-äthyläther  $C_{17}H_{18}O_5N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Beim Zufügen von konz. Salpetersäure zu  $\omega$ -p-Phenctidino-4-methoxy-acetophenon, gelöst in viel Äther (K., J., B. 31, 170). Rote Blättehen. F: 171°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform.
- ω-Benzamino-4-benzoyloxy-acetophenon, N-[4-Benzoyloxy-phenacyl]-benzamid  $C_{22}H_{17}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot C\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus ω-Amino-4-oxy-acetophenon nach Schotten-Baumann (Tutin, Caton, Hann, Soc. 95, 2120). Nadeln. F: 173—174°.
- 3. Aminoderivate des  $\omega$  Oxy acetophenons  $C_8H_8O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 90).
- 4-Amino- $\omega$ -oxy-acetophenon, 4-Amino-benzoylcarbinol, 4-Amino-phenacylalkohol  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$ . B. Aus 4-Amino- $\omega$ -acetoxy-acetophenon (s. u.) durch Kochen mit  $20^0/_0$ iger Sodalösung (Kunckell, B. 33, 2646). Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 165°. Löslich in Wasser, leicht in Alkohol, sehr leicht in Säuren.  $C_8H_9O_2N$  + HCl. Schmilzt oberhalb 250°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- 4-Amino- $\omega$ -acetoxy-acetophenon, [4-Amino-phenacyl]-acetat  $C_{10}H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch längeres Kochen von  $\omega$ -Chlor-4-amino-acetophenon und Kaliumacetat in alkoh. Lösung (K., B. 33, 2646). Nadeln (aus Benzol). F: 135°. Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, leicht in Wasser, Alkohol und Säuren.
- 4 Acetamino- $\omega$ -oxy-acetophenon, 4-Acetamino-phenacylalkohol  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$ . B. Durch Verseifen des 4-Acetamino- $\omega$ -acetoxy-acetophenons (s. u.) mit  $15^0/_0$ iger Sodalösung in gelinder Wärme (K., B. 33, 2646). Blättchen. F: 176—177°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Äther und Benzol.
- 4 Acetamino  $\omega$  acetoxy acetophenon, [4 Acetamino phenacyl] acetat  $C_{12}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Man kocht  $\omega$ -Chlor-4-acetamino-acetophenon (S. 49) und Kaliumacetat in alkoh. Lösung am Rückflußkühler (K., B. 33, 2645). Nadeln (aus Wasser). F:  $162^{\circ}$ .
- 4-Acetamino-ω-benzoyloxy-acetophenon, [4-Acetamino-phenacyl]-benzoat  $C_{17}H_{15}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Man kocht ω-Chlor-4-acetamino-acetophenon und Kaliumbenzoat in alkoh. Lösung am Rückflußkühler (K., B. 33, 2645). Nadeln. F: 200—201°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.
- Bis [4 acetamino phenacyl] selenid dichlorid  $C_2$ - $H_{20}O_4N_2Cl_2Se = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2)_2SeCl_2$ . B. Auf Zusatz von in etwas Alkohol gelöstem 4-Acetamino-acetophenon (S. 48) zu der äther. Lösung von SeCl\_4 (Kunckell, Zimmermann, A. 314, 288). Gelbes, unbeständiges Krystallpulver. F: 130°. Zersetzt sich völlig beim Erhitzen mit Salzsäure.
- 4. Aminoderivate des 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyds  $C_8H_8O_2=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CHO$  (Bd. VIII, S. 100).
- 5-Brom 6-oxy 3-[diāthylamino-methyl]-benzaldehyd, 5-Brom 3¹- diāthylamino 6-oxy m toluylaldehyd¹) C<sub>1g</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-6-oxy-3-brommethyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 101) und Diāthylamin in Benzol (Auwers, Schröter, A. 344, 260). Tafein und Prismen (aus Methylalkohol). F: 146—147° (Zers.). Schwer löslich in Ligroin, ziemlich schwer in Eisessig, ziemlich leicht in Benzol. Gibt mit kaltem Eisessig 5.5′-Methylen-bis-[3-brom-salicylaldehyd] (Bd. VIII, S. 436). In der Wärme entsteht mit Eisessig 5-Brom-6-oxy-3-acetoxymethyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 278).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 296.

- 5-Brom-6-oxy-3-[diisoamylamino-methyl]-benzaldehyd, 5-Brom-3¹-diisoamylamino-6-oxy-m-toluylaldehyd¹)  $C_{18}H_{28}O_2NBr = [(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2]_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_2Br$  (OH)·CHO. B. Aus 5-Brom-6-oxy-3-brommethyl-benzaldehyd und Diisoamylamin in Benzol (Au., Sch., A. 344, 262). Blättchen (aus Ligroin). F: 72—74°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, mäßig in Methylalkohol und Athylalkohol, ziemlich schwer in Ligroin. Gibt beim Kochen mit Eisessig oder mit Essigsäureanhydrid 5-Brom-6-oxy-3-[acetoxy-methyl]-benzaldehyd.
- 5-Brom-6-oxy-3-[methylanilino-methyl]-benzaldehyd, 5-Brom-3\(^1\)-[methylanilino]-6-oxy-m-toluylaldehyd\(^1\))  $C_{15}H_{14}O_2NBr = (CH_3)(C_0H_5)N\cdot CH_2\cdot C_0H_2Br(OH)\cdot CHO$ . B. Aus Methylanilin und 5-Brom-6-oxy-3-brommethyl-benzaldehyd in Benzol (Au., Sch., A. 344, 264). Krystalle (aus Ligroin + Benzol). F: 116—117\(^0\).
- Bis-[5-brom-4-oxy-3-formyl-benzyl]-methylamin  $C_{17}H_{15}O_4NBr_2=CH_3\cdot N[CH_2\cdot C_6H_2Br(OH)(CHO)]_2$ . B. Aus 5-Brom-6-oxy-3-brommethyl-benzaldehyd in Benzol mit wäßr. Methylaminlösung (Auwers, Sohröter, A. 344, 258). Gebbliches Pulver. Beginnt bei136° zuschmelzen und ist bei 141° klar geschmolzen. Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen mit Eisessig 5-Brom-6-oxy-3-acetoxymethyl-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 278), beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 5-Brom-6-acetoxy-3-acetoxymethyl-benzaldehyd.
  - 5. Aminoderivat des 3-Oxymethyl-benzaldehyds  $C_8H_8O_2=HO \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ .
- 5-Nitro-2-amino-3-oxymethyl-benzaldehyd-[4-nitro-anil], N-[5-Nitro-2-amino-3-oxymethyl-benzal]-4-nitro-anilin  $C_{13}H_{12}O_5N_4$ , s. nebenstehende Formel. Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von Maffei (G, 58, 261; C. 1928 II, 1333) als 6-Nitro-2-oxy-3-[4-nitro-phenyl]-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) erkannt worden und daher unter Syst. No. 3508 eingeordnet.

#### 3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_{10}O_2$ .

- 1. Aminoderivate des 4-Oxy-propiophenons  $C_9H_{10}O_2 = HO \cdot C_9H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$  (Bd, VIII, S. 102),
- 3-Brom- $\alpha$ -anilino-4-methoxy-propiophenon  $C_{16}H_{16}O_2NBr=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen des 3. $\alpha$ -Dibrom-4-methoxy-propiophenons (Bd. VIII, S. 104) mit überschüssigem Anilin (Hell, v. Günthert, J. pr. [2] 52, 197). Nadeln (aus Alkohol). F: 119°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlicher Farbe und fällt aus der Lösung durch Wasser unverändert aus.

Bis-[ $\beta$ -amino -  $\beta$ -(3 - brom - 4 - methoxy - benzoyl) - äthyl] - amin  $C_{20}H_{23}O_4N_3Br_2=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2]_2NH$ . B. Bei mehrstündigem Erhitzen des  $3.a.\beta\cdot Tribrom$ -4-methoxy-propiophenons (Bd. VIII, S. 105) mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 1100 (Hell, Gaab, B. 29, 350). — Bräunlichgelbe Kryställchen (aus Alkohol).

- 2. Aminoderivat des 4-Oxy-phenylacetons  $C_9H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 106).
- a'-Amino-a-[4-methoxy-phenyl]-aceton  $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von a'-Nitro-a-[4-methoxy-phenyl]-aceton (Bd. VIII, S. 107) mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (RIMINI, G. 34 II, 286).  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). F: 198—199° (Zers.). Liefert mit Ammoniak 2.5-Bis-[4-methoxy-benzyl]-pyrazin (Syst. No. 3540). Pikrat  $C_{10}H_{13}O_2N+C_6H_3O_7N_3$ . Orange-gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 148°.
- 3. Aminoderivate des 4 Oxy 3 acetyl toluols (6 Oxy 3 methyl aceto-phenons)  $C_8H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 111).
- 4-Oxy-3-anilinoacetyl-toluol,  $\omega$ -Anilino-6-oxy-3-methyl-acetophenon  $C_{15}H_{15}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5 g  $\omega$ -Chlor-6-oxy-3-methyl-acetophenon (Bd. VIII, S. 411) und 5,2 g Anilin in 50 g Alkohol auf dem Wasserbade (Auwers, A. 364, 169). Gelbliche Nädelchen (aus Petroläther). F: 82—83°. OH

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "m-Toluylaldehyd" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 296.

Leicht löslich in Chloroform, Äther, Eisessig und Benzol, ziemlich sehwer in Ligroin. Löst sich in Natronlauge und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

- 4-Oxy-3-[benzoylanilino-acetyl]-toluol,  $\omega$ -Benzoylanilino-6-oxy-3-methyl-acetophenon  $C_{22}H_{19}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot N(C_8H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$ . B. Beim Kochen von  $\omega$ -Chlor-6-benzoyloxy-3-methyl-acetophenon (Bd. IX, S. 152) mit 2 Mol.-Gew. Anilin in Toluol unter Rückfluß (Auwers, A. 364, 168). Aus  $\omega$ -Anilino-6-oxy-3-methyl-acetophenon (S. 237) mit Benzoylchlorid bei 150°, oder in Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur (Au.). Schüppchen (aus Alkohol). F: 172,5°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Eisessig, ziemlich schwer in Äther, Alkohol und Ligroin. Schwefelsäure färbt die Krystalle gelb, löst sie aber farblos.
- Oxim  $C_{22}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot N(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$ . B. Aus 1 Mol.-Gew.  $\omega$ -Benzoylanilino-6-oxy-3-methyl-acetophenon und 3 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol in Gegenwart von Natronlauge bei Zimmertemperatur (Auwers, A. 364, 169). Nadeln (aus Alkohol). F: 157—158°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Chloroform und Äther, schwer in Benzol, Alkohol und Ligroin.
- 4-Oxy-3-[(benzoyl-p-toluidino)-acetyl]-toluol,  $\omega$ -[Benzoyl-p-toluidino]-6-oxy-3-methyl-acetophenon  $C_{23}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH.$  B. Aus  $\omega$ -Chlor-6-benzoyloxy-3-methyl-acetophenon und p-Toluidin in siedendem Toluol (Auwers, A. 364, 172). Blättchen (aus Alkohol). F: 193,5°.
- 4. Aminoderivate des 4 Oxyacetyl toluols ( $\omega$  Oxy 4 methyl acetophenons)  $C_9H_{10}O_2 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 113).
- 2 Acetamino 4 acetoxyacetyl toluol 1), 3 Acetamino CH<sub>3</sub>
  ω-acetoxy-4-methyl-acetophenon 1) C<sub>13</sub>H<sub>15</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende
  Formel. B. Man kocht ω-Chlor-3-acetamino-4-methyl-acetophenon
  (S. 64) 5—6 Stunden mit Kaliumacetat in alkoh. Lösung (Kunckell,
  B. 33, 2650). Nadeln (aus Alkohol). F: 90°.

  CO·CH<sub>2</sub>·O·CO·CH<sub>3</sub>
- 2-Acetamino-4-benzoyloxyacetyl-toluol¹), 3-Acetamino- $\omega$ -benzoyloxy-4-methylacetophenon¹)  $C_{18}H_{17}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus  $\omega$ -Chlor-3-acetamino-4-methyl-acetophenon (S. 64) durch Kochen mit Kaliumbenzoat in Alkohol (K., B. 33, 2650). Nadeln (aus Alkohol). F: 130°.

# 4. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivat des [a-Oxy-benzyl]-acetons  $C_{10}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 117).
- [6 Nitro 3 acetamino a oxy benzyl] aceton (,,o-Nitro-m-acetamino phenylmilchsäuremethylketon")  $C_{12}H_{14}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man löst 6-Nitro-3-acetamino benzaldehyd (S. 29) in Aceton und versetzt mit Eis und Barytwasser (Friedländer, Fritsch, M. 24, 9). Farblose Nadeln mit 2  $H_2O$  (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei  $62^0$ , wasserfrei bei  $142^0$ ; leicht löslich in Alkohol, weniger in Benzol (Frie, Fritsch). Wird durch Erwärmen mit Barytwasser in  $5.5^\circ$ -Bis-acetamino-indigo (Syst. No. 3774) übergeführt (Frie, Fritsch; vgl. auch Eder, M. 24, 13).
- 2. Aminoderivate von eso-Oxyacetyl-m-xylolen ungewisser Stellung  $C_{10}H_{12}O_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot OH$ .
- 4-Amino-2-acetoxyacetyl- oder 6-Amino-4-acetoxyacetyl-m-xylol  $C_{12}H_{15}O_3N = (CH_3)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch längeres Kochen des bei 126° schmelzenden 4-Amino-2-chloracetyl- oder 6-Amino-4-chloracetyl-m-xylols (S. 67) in Alkohol mit Kalium-acetat (Kunckell, B. 33, 2651). Blättchen. F: 109°.
- 4-Amino-2-benzoyloxyacetyl- oder 6-Amino-4-benzoyloxyacetyl-m-xylol  $C_{17}H_{17}O_3N=(CH_3)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Analog der vorhergehenden Verbindung. Nädelchen. F: 118—1190 (K., B. 33, 2651).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Kunckell, Ber. disch. Pharm. Ges. 21, 451.

### e) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$ .

#### Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_2$ .

- 1. Aminoderivat des 2 Oxy  $\omega$  äthyliden acetophenons  $C_{10}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$ .
- 2-Äthoxy- $\omega$ -[a-anilino-äthyliden] acetophenon  $C_{18}H_{19}O_2N=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit 2-Äthoxy- $\beta$ -phenylimino-butyrophenon  $C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 223.
- 2. Aminoderivat des 3-Oxy- $\omega$ -äthyliden-acetophenons  $C_{10}H_{10}O_2$   $HO \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CH_3$ .
- 3-Methoxy- $\omega$ -[ $\alpha$ -anilino-äthyliden]-acetophenon  $C_{17}H_{17}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit 3-Methoxy- $\beta$ -phenylimino-butyrophenon  $CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot C_6H_5$ , Bd. XII, S. 223.
- 3. Aminoderivat des 4-Oxy- $\omega$ -äthyliden-acetophenons  $C_{10}H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$ .
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Methoxy-} \omega\text{-}[\alpha\text{-anilino-athyliden}]\text{-acetophenon} & C_{17}H_{17}O_2N = CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH: C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5 & \text{ist desmotrop mit 4-Methoxy-}\beta\text{-phenylimino-butyrophenon} & CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3): N\cdot C_6H_5, & Bd. & XII, & S. & 223. \end{array}$
- 4. Aminoderivat des  $\omega$ -[ $\beta$ -Oxy-āthyliden]-acetophenons  $C_{10}H_{10}O_2=C_8H_5\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot OH$ .
- $\delta$ -Alkyloxy-α-oxo- $\gamma$ -amino-α-phenyl- $\beta$ -butylen  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C(NH_2) \cdot CH_2 \cdot O \cdot Alk$  ist desmotrop mit  $\delta$ -Alkyloxy-α-oxo- $\gamma$ -imino-α-phenyl-butan  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot Alk$ , Bd. VIII, S. 292 und 293.

### f) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-12}O_2$ .

3-[4-Äthoxy-anilino]-1-[4-methoxy-phenyl]-cyclohexen-(3)-on-(5)  $C_{2\ell}H_{23}O_3N = HC < C_0H_1 \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot CH_2 > CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$  ist desmotrop mit 1-[4-Methoxy-phenyl]-cyclohexandion-(3.5)-mono-[4-āthoxy-anil], [4-Methoxy-phenyl]-dihydroresorcin-mono-[4-āthoxy-anil], Bd. XIII, S. 459.

### g) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-14}O_2$ .

# h) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_2$ .

#### 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_2$ .

1. Aminoderivate des 2-Oxy-benzophenons  $C_{13}H_{10}O_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 155).

5-Amino - 2 - oxy - benzophenon  $C_{13}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Man unterwirft 10 g 3-Nitro-benzophenon (Bd. VII, S. 425) während 30 Stdn. einer elektrolytischen Reduktion in 150 g

OH OH

- konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 29, 3035). Orangerote Tafeln (aus heißem Wasser). F: 107°. C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + HCl. Nadeln (aus wenig HCl-haltigem Alkohol).
- 4'-Dimethylamino-2-oxy-benzophenon  $C_{15}H_{15}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Entstand einige Male unter Abspaltung von Kohlenoxyd aus 4'-Dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1916) durch Erhitzen auf 260° bei 20 mm Druck (LIMPRICHT, SEYLER, A. 307, 306). Schüppchen (aus Alkohol). F: 187°. Leicht löslich in Säuren, kaum löslich in kaustischem Alkali.
- 2. Aminoderivate des 3 Oxy benzophenons  $C_{13}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 157).
- 4'-Dimethylamino-3-methoxy-benzophenon  $C_{16}H_{17}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Salzsäure auf das aus [3-Methoxy-benzoesäure]-anilid (Bd. XII, S. 502) und Dimethylanilin mittels Phosphoroxychlorid erhaltene Kondensationsprodukt (Höchster Farbw., D. R. P. 65952; Frdl. 3, 165). Gelblichweiße Nadeln. F: 67°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol. Löslich in starker Salzsäure, durch Wasser fällbar.
- 4'-Dimethylamino-3-äthoxy-benzophenon  $C_{17}H_{19}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Analog der der vorhergehenden Verbindung (H. F., D. R. P. 65952; Frdl. 3. 165). Grünlichweiße Nadeln. F: 90°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol; löslich in starker Salzsäure.
- 4'-Dimethylamino-3-benzyloxy-benzophenon  $C_{22}H_{21}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Analog der der beiden vorhergehenden Verbindungen (H., F., D. R. P. 65952; Frdl. 3, 165). Grünlichweiße Nadeln oder Blättchen. F: 86°. Sehr leicht löslich in Benzol, ziemlich sehwer in kaltem Alkohol; löslich in starker Salzsäure.
- 4'-Diäthylamino-3-methoxy-benzophenon  $C_{18}H_{21}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_5H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Analog der der vorhergehenden Verbindungen (H. F., D. R. P. 65952; Frdl. 3, 165). Grünlichweiße Nadeln. F: 120—121°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, kaum löslich in Salzsäure.
- 4'-Diäthylamino-3-äthoxy-benzophenon  $C_{19}H_{23}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Analog der der vorhergehenden Verbindungen (H. F., D. R. P. 65952; Frdl. 3, 165). Grünlichweiße Nadeln. F: 104°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, unlöslich in Salzsäure.
- 3. Aminoderivate des 4 Oxy benzophenons  $C_{13}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 158).
- 2'-Amino-4-methoxy-benzophenon  $C_{14}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch Verseifung von 2'-p-Toluolsulfamino-4-methoxy-benzophenon (s. u.) mit Schwefelsäure und Eisessig (Ullmann, Bleier, B. 35, 4278). Gelbe Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: 76°. Schwer löslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Läßt sich durch Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Erhitzen der Diazoniumsalzlösung in 3-Methoxy-fluorenon (Bd. VIII, S. 189) überführen.
- 2'-p-Toluolsulfamino-4-methoxy-benzophenon  $C_{21}H_{19}O_4NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Aus N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Schwefelkohlenstoff und Kondensation des entstandenen Chlorids mit Anisol in Gegenwart von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (U., B., B. 35, 4278). Weiße Blättchen (aus Benzol-Ligroin). F: 143°. Löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Ligroin und Äther.
- 5'-Chlor-2'-amino-4-oxy-benzophenon  $C_{13}H_{10}O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$ . B. Man behandelt das aus 2-Nitro-benzaldehyd und Phenol in Eisessig bei Gegenwart von HCl erhältliche Chlor-oxyphenyl-anthranil (Syst. No. 4226) in Alkohol oder Eisessig mit Sn + HCl (ZINCKE, SIEBERT, B. 39, 1934). Nadeln (aus Eisessig + Wasser). F: 174°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit roter Farbe; leicht löslich in Alkalen mit gelber Farbe. Die durch Diazotieren erhältliche Diazoniumchloridlösung gibt ein beständiges Perbromid, das beim Kochen mit Alkohol eine Verbindung  $C_{13}H_6O_2ClBr_3$  (Nadeln; F: 198°) liefert. 5'-Chlor-2'-amino-4-oxy-benzophenon läßt sich durch Kochen mit Athylnitrit + Alkohol in 3'-Chlor-4-oxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 161) überführen. Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln. Schwer löslich in verd. Salzsäure. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.
- O.N-Diacetylderivat  $C_{17}H_{14}O_4NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_9$ . B. Aus 5'-Chlor-2'-amino-4-oxy-benzophenon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Z., S., B. 39, 1934). Nadeln oder Blättchen (aus Methylalkohol). F: 140°. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol und Eisessig, sehwerer in Benzol; unlöslich in Alkalien.

5'-Nitro-2'-anilino-4-methoxy-benzophenon  $C_{20}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 6'-Chlor-3'-nitro-4-methoxy-benzophenon (Bd. VIII, S. 163) mit Anilin und Kaliumcarbonat auf 180° (Ullmann, Ernst, B. 39, 307). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 144—145°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig in siedendem Alkohol und Ligroin; die Lösungen sind gelb bis gelbgrün. Die rotbraune Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit Wasser orangegelb. — Wird durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure in Eisessig in 2-Nitro-9-[4-methoxy-phenyl]-acridin (Syst. No. 3121) übergeführt.

#### 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{12}O_{2}$

1. Aminoderivate des 6-Oxy-3-methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 177).

O.N-Diacetylderivat  $C_{18}H_{16}O_4NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 5'-Chlor-2'-amino-6-oxy-3-methyl-benzophenon mit Acetanhydrid und Natrium-acetat (Z., S., B. 39, 1937). — Schwach gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

4'-Amino-6-oxy-3-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{13}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 4'-Nitro-6-oxy-3-methyl-benzophenons (Bd. VIII, S. 178) mit alkoh. Schwefelammonium (Auwers, Rietz, B. 40, 3519). — Blättchen (aus verd. Essigsäure). F: 137°. Ziemlich löslich in Benzol, sehwer in Ligroin.

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ \text{H}_2N \cdot \bigcirc \\ OH \end{array}$$

4'- Amino - 6 - methoxy - 3 - methyl - benzophenon  $C_{15}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot C_8H_8(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 4'-Nitro-6-methoxy-3-methyl-benzophenons (Bd. VIII, S. 178) mit alkoh. Schwefelammonium (Au., R., B. 40, 3519). — Nädelchen (aus Benzol). F: 152°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, ziemlich in Äther, Benzol, schwer in Ligroin.

2. Aminoderivat des 4-Oxy-3-methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O_2=C_0H_5\cdot CO\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot OH$  oder des 4'-Oxy-3-methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH$ .

4'-Amino-4-oxy- oder 4-Amino-4'-oxy-3-methyl-benzophenon  $C_{14}H_{13}O_2N$ , Formel I oder Formel II. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Fuchsin

I. 
$$H_2N \cdot \bigcirc \longrightarrow CO \cdot \bigcirc \longrightarrow OH$$
 II.  $H_2N \cdot \bigcirc \longrightarrow CO \cdot \bigcirc \longrightarrow OH$ 

(Bd. XIII, S. 763) mit Wasser im Autoklaven auf 270° (LIEBERMANN, B. 16, 1930). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). Löslich in verd. Salzsäure und verd. Kalilauge, schwer löslich in verd. Ammoniak.

O.N.-Dibenzoylderivat  $C_{28}H_{21}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_{13}H_7O(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 192—193° (L., B. 16, 1930).

3. Aminoderivat des 2'-Oxy-4-methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 178).

5'-Amino - 2'-oxy - 4 - methyl - benzophenon  $C_{14}H_{13}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von 3'-Nitro-4-methyl-benzophenon (Bd. VII, S. 442) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 29, 3036). — Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 93°. —  $C_{14}H_{13}O_2N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol).

$$\begin{array}{c}
OH \\
\hline
OH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CO \cdot \\
\hline
OH_2
\end{array}$$

## i) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$ .

1. Aminoderivate des ms-Oxy-anthrons  $C_{14}H_{10}O_2=C_6H_4$  CH(OH)  $C_6H_4$ (Bd. VIII, S. 190).

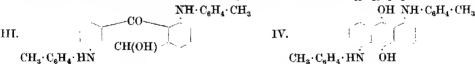
1.4-Diamino-10-oxy-anthron-(9)

bezw. 1.4 - Diamino - 9.10 - dioxy - anthracen, 1.4 - Diamino - anthrachydrochinon - (9.10)  $C_{14}H_{12}O_2N_2$ , Formel I bezw. II. B. Durch Erwärmen von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) CH(OH) NH<sub>2</sub> OH NH<sub>2</sub> OH NH<sub>2</sub>

mit alkoh. Ammoniaklösung unter Druck auf 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 205149; C. 1909 I, 477). — Blättchen von grünem Metallglanz; zerrieben, gelbbraunes Pulver. F: 272° (unter Zersetzung). Ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Wasser mit gelbbrauner Farbe, leicht in verd. Salzsaure mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in der Kälte gelb und zeigt eine grüne Fluorescenz, die durch Borsaure nicht verstärkt wird. — Beim Kochen mit Nitrobenzol unter Einleiten von Luft oder beim Erhitzen auf 200° mit konz. Schwefelsäure wird 1.4-Diamino-anthrachinon (S. 197) gebildet. Auf Zusatz von Natronlauge zur gelbbraunen wäßrigen Lösung nimmt die Lösung violette Farbe an, indem ein Gemisch von 1.4-Dioxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 450) und 1.4-Diamino-anthrachinon entsteht.

1.4 - Di - p - toluidino - 10 - oxy - anthron - (9) bezw. 1.4-Di-p-toluidino - 9.10-dioxy-1.4 - Di - p - toluidino - 10 - oxy - anthron - (9) bezw. 1.4 - Di - p - toluidino - 9.10 - dioxy-anthracen, 1.4 - Di - p - toluidino - anthrahydrochinon - (9.10), Leukochinizaringrün  $C_{28}H_{24}O_2N_2 = C_6H_4 \subset CO$   $C_6H_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$  bezw.  $C_6H_4(C(OH))C_6H_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen von 10 Tln. Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit 100 Tln. p-Toluidin und 5—10 Tln. Borsäure auf 90—100° im Kohlendioxydstrom und Eingießen der Schmelze in verd. Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 91152; Frdl. 4, 318). Durch Erhitzen von Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) mit 10 Tln. p-Toluidin in Gegenwart von 1 Tl. Zinnchlorür und 1 Tl. Borsäure in einer Kohlendioxydatmosphäre auf 80—100° und Eingießen des Reaktionsproduktes in verd. Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 92591; Frdl. 4, 319). In ähnlicher Weise aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) und p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 94396; Frdl. 4, 322). — Rechteckige flache Krystalle mit grünem Oberflächenschimmer (aus Aceton). Sehr leicht löslich in Chloroform; auch sonst in indifferenten Lösungsmitteln erheblich leichter löslich als Chinizaringrün (S. 199); die Lösungen sind orange-Lösungsmitteln erheblich leichter löslich als Chinizaringrün (S. 199); die Lösungen sind orangegelb und fluorescieren grüngelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grüngelb (B. & Co., D. R. P. 91152). — Geht durch Oxydation leicht in Chinizaringrün über (B. & Co., D. R. P. 91152). Sulfurierung des Leukochinizaringrüns: B. & Co., D. R. P. 92997; Frdl. 4, 328; Oxydation der entstandenen Sulfonsäure: B. & Co., D. R. P. 93310; Frdl. 4, 327.

1.5 - Di - p - toluidino - 10 - oxy - anthron - (9) bezw. 1.5 - Di - p - toluidino - 9 - 10 - dioxy anthracen, 1.5 - Di - p - toluidino - anthrahydrochinon - (9.10) C<sub>28</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, Formel III



bezw. IV. B. Durch Reduktion von 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon (S. 206) mit Zinnchlorür +Eisessig (Friedländer, Schick, C. 1904 IÎ, 339). — Braungelbe Nadeln (aus Xylol). F: 2070.

# **2.** Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_2$ .

1. Aminoderivat des  $\omega$ -[4-Oxy-benzal]-acetophenons  $C_{15}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 192).

 $4-[4-Methoxy-benzalamino]-\omega-[4-methoxy-benzal]-acetophenon, <math>4-[Anisa]-[4-Methoxy-benzal]$ amino]- $\omega$ -anisal-acetophenon, 4'-Anisalamino-4-methoxy-chalkon¹)  $C_{24}H_{21}O_3N=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot 0\cdot CH_3$ . B. Aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und 4-Amino-acetophenon (S. 46) in Gegenwart von alkoh. Kali (Scholtz, Huber, B. 37, 394). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 191°. Schwer löslich in Alkohol, wird durch konz. Schwefelsäure purpurrot gefärbt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

2. Aminoderivate des 2-Oxy- $\omega$ -benzal-acetophenons  $C_{15}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 193).

5-Acetamino-2-oxy- $\omega$ -benzal-acetophenon, 5'-Acetamino-2'-oxy-chalkon $^1$ )  $C_{17}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Acetamino-2-oxy-acetophenon (S. 235) und Benzaldehyd in alkoholischalkalischer Lösung (Kunckell, B. 37, 2826). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther; leicht löslich in Ätzalkalien.

5-Diacetylamino-2-acetoxy- $\omega$ -benzal-acetophenon, 5'-Diacetylamino-2'-acetoxy-chalkon ')  $C_{27}H_{19}O_5N=C_6H_5\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot N(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 5-Acetamino-2-oxy- $\omega$ -benzal-acetophenon (s. o.) durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (K., B. 37, 2827). — Nadeln. F: 147°. Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff ein bei 170° schmelzendes Produkt.

#### 3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{16}O_2$ .

1. Aminoderivat des  $\omega$ -Benzyl- $\omega$ -[a-oxy-äthyliden]-acetophenons  $C_{17}H_{16}O_2$   $C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CO\cdot C_6H_5)\colon C(OH)\cdot CH_3$ .

 $\omega$ -[a-Anilino-benzyl]- $\omega$ -[a-oxy-äthyliden]-acetophenon  $C_{23}H_{21}O_2N=C_6H_5$   $CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C(CO \cdot C_6H_5) \cdot C(OH) \cdot CH_3$  ist desmotrop mit a-[a-Anilino-benzyl]-a-benzoyl-aceton, S. 175.

2. Aminoderivat des ms-Propenyl-benzoins  $C_{17}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(C_6H_5)(OH) \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2$ .

 $\delta$ -Amino- $\beta$ -oxy- $\alpha$ -oxo- $\alpha$ . $\beta$ -diphenyl- $\gamma$ -amylen  $C_{17}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot CH:C(NH_2)\cdot CH_3$ . Diese Formel kommt möglicherweise für das Monoimid des  $\beta$ -Oxy- $\alpha$ . $\delta$ -dioxo- $\alpha$ . $\beta$ -diphenyl-pentans (Bd. VIII, S. 337) in Betracht.

## k) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$ .

## Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $\mathrm{C}_{17}H_{12}\mathrm{O}_2$ .

- 1. Aminoderivat des 1.3-Diphenyl-cyclopentadien-(1.3)-ol-(2)-ons-(5)  $C_{17}H_{12}O_2=(C_6H_5)_2C_5H(OH):0.$
- 4 Anilino 1.3 diphenyl cyclopentadien (1.3) ol (2) on (5)  $C_{23}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C \leftarrow C_6H_5 \cdot C_6H_5$  ist desmotrop mit dem 4-Anil des 1.3-Diphenyl-cyclopentantrions-(2.4.5), Bd. XII, S. 213.
- 2. Aminoderivat des 1.3-Diphenyl-cyclopentadien-(3.5)-ol-(4)-ons-(2)  $C_{17}H_{12}O_2=(C_6H_5)_2C_5H(OH)$ : 0.
- 5 Anilino 1.3 diphenyl cyclopentadien (3.5) ol (4) on (2)  $C_{23}H_{17}O_2N = HO \cdot C C_{18} C_{$
- 3. Aminoderivat des Phenyl-[2-oxy-naphthyl-(1)]-ketons  $C_{17}H_{12}O_2=C_0H_5\cdot CO\cdot C_{10}H_6\cdot OH$ .

[2-p-Toluolsulfamino-phenyl]-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-keton  $C_{25}H_{21}O_4NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$ . B. Man führt mit Schwefelkohlenstoff übergossene p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) durch Einw. von Phosphorpentachlorid in ihr Chlorid über und behandelt dieses mit Methyl- $\beta$ -naphthyl-äther (Bd. VI, S. 640) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Ullmann, Denzler, B. 39, 4338). — Krystalle (aus Alkohol). F: 181°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Ligroin. — Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure ein Sulfoderivat des [2-Amino-phenyl]-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-ketons (Syst. No. 1928). Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150—180° entsteht 1.2-Benzo-aeridon (Syst. No. 3190).

Bezifferung der vom Namen "Chalkon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 478.

- 4. Aminoderivate des Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-ketons  $\mathrm{C}_{17}\mathrm{H}_{12}\mathrm{O}_2=\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_6\cdot\mathrm{OH}$  (Bd. VIII, S. 207).
- [2-Amino-phenyl]-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton  $C_{18}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch Erwärmen von [2-p-Toluolsulfamino-pheny]-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton (s. u.) mit Schwefelsäure (ULLMANN, DENZLER, B. 39, 4337). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol oder Benzol-Ligroin). F: 147°. Leicht löslich, außer in Ligroin. Durch Diazotieren und Verkochen der Diazoniumsalzlösung entsteht Methoxy-chrysofluorenon (Bd. VIII, S. 209) und [2-Oxy-phenyl]-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton (Bd. VIII, S. 358).

[2-p-Toluolsulfamino-phenyl]-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton  $C_{25}H_{21}O_4NS-CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$ . B. Man führt p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure mit Phosphorpentachlorid in Schwefelkohlenstoff in ihr Chlorid über und behandelt dieses mit Methyl-a-naphthyl-äther bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (U., D., B. 39, 4337). — Farblose Blättehen (aus Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in heißem Alkohol, heißem Chloroform und heißem Eisessig, schwer in Äther und Ligroin.

## 1) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-24} O_2$ .

 $\label{eq:continuous_equation} 4'.4''\text{-}\ Bis\ -\ dimethylamino\ -\ 3\ -\ oxy\ -\ fuchson^1)} \quad C_{23}H_{24}O_2N_2 = \\ [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:C \xrightarrow{CH:C(OH)} CO. \quad Vielleicht \ ist \ dem\ Protoblau\ (Bd.\ XIII,\ S.\ 841) \\ die\ Formel\ [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C:C \xrightarrow{CH:C(OH)} CO + H_2O\ zuzuschreiben.$ 

#### m) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-26} O_2$ .

ms-Oxy-ms-[4-dimethylamino-phenyl]-anthron, ms-[4-Dimethylamino-phenyl]-oxanthranol  $C_{22}H_{19}O_2N = C_6H_4 - \frac{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2](OH)}{CO} - C_6H_4$ . B. Entsteht neben ms.ms-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-anthron (S. 129) aus Anthrachinon (Bd. VII, S. 781) und Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) in Gegenwart von Aluminiumchlorid (PADOVA, A. ch. [8] 19, 430). In geringer Menge durch Einw. von Dimethylanilin auf ms.ms-Dichlor-anthron (Bd. VII, S. 475) in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Natronlauge (HALLER, GUYOT, Bl. [3] 29, 461). — Gelbe Nadeln (krystallisiert aus Dimethylanilin, dann aus Pyridin). F: 258—259° (P.). Unlöslich in Chloroform, schwer löslich in Xylol, Essigsäure und Isoamylalkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit earminroter Farbe (P.).

# n) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $\mathrm{C}_{\mathbf{26}}H_{\mathbf{20}}\mathrm{O}_{\mathbf{2}}.$
- 1. Aminoderivat des 4'-Oxy-2-benzoyl-triphenylmethans  $C_{26}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 4"-Dimethylamino-4'-methoxy-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylmethan  $C_{31}H_{32}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ . Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 281.
- 2. Aminoderivate des 2-Benzoyl-triphenylcarbinols  $C_{26}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_5)_2$  (vgl. Bd. VIII, S. 223).

<sup>&#</sup>x27;) Bezifferung des Fuchsons in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von PERARD, A. ch. [9] 7, 347 ff., 360, 361; 8, 34.

2644) durch Behandlung mit einem großen Überschuß von Phenylmagnesiumbromid in Ather: man zersetzt mit Wasser und neutralisiert sehr genau mit Säure (Pérard, C. r. 143. 237; 146, 935). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 194°. Löslich in Benzolkohlenwasserstoffen, weniger in den Alkoholen, fast unlöslich in Äther und Aceton, unlöslich in Petroläther; löst sich in Säuren mit roter Farbe. Die so entstehenden roten Salze werden durch Wasser zersetzt. Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedender alkoh. Lösung 2-[4-Dimethylamino-a-oxy-benzyl]-triphenylcarbinol (Bd. XIII, S. 826). Wird auf Zusatz einiger Tropfen Salzsäure zu der siedenden methylalkoholischen oder äthylalkoholischen Lösung sehr leicht veräthert. Kondensiert sich mit Dimethylanilin zu 2.2-Diphenyl-5.5-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-fwan-dihydrid-(2.5) (Syst. No. 2641). — Pikrat. F: 246°

(Zers.). — Chloroplatinat. Rot. Methyläther  $C_{29}H_{27}O_{2}N = (CH_{3})_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO \cdot C_{6}H_{4} \cdot C(C_{6}H_{5})_{2} \cdot O \cdot CH_{3}$  bezw.  $C_{6}H_{4} \cdot C(C_{6}H_{4} \cdot N(CH_{3})_{2})(O \cdot CH_{3}) = O^{-1}$ ). B. Auf Zusatz einiger Tropfen Salzsäure zur siedenden methylalkoholischen Lösung von 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5-Oxy-2.2-diphenyl-5-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5) (S. 244) (P.,

C. r. 143, 238). — Farblose Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 158°. Athyläther  $C_{30}H_{28}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$  bezw.  $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2|(O \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot 1$ ). B. Analog dem Methyläther (P., C. r. 143, 238).  $\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_4 & \text{C}_1\text{C}_6\text{H}_5\text{C}_2\\ \text{Farblose Prismen.} & \text{F} \colon 169^{\circ}. \end{array}$ 

4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5-Oxy-benzoyl]-benzol (S. 228) und Benzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (HALLER, GUYOT, C. r. 137, 607). — Weiße Krystallwarzen (aus Benzol + Petroläther). F: 140°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Petroläther. Bildet mit Säuren gut krystallisierende, in Wasser mit intensiv orangegelber Farbe lösliche Salze.

Liefert mit Hydroxylamin die Verbindung  $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 = N$ C $(C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2) = N$ (Syst. No. 4376), mit Phenylhydrazin die Verbindung  $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 = N$ (Syst. No. 2760) Zinkehleriddenmelsels Bets Krystelles  $(C_6H_5)[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot N \cdot C_6H_5$ No. 3760). - Zinkchloriddoppelsalz. Rote Krystalle.

4'.4'-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 4.4"-Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5-Oxy-2.2.5-tris-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-fluran-dihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.1.3-tris-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalan  $C_{32}H_{35}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$  bezw.  $C_6H_4 \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 \cdot O^2$ ), Carbinolbase des Phthalgrüns. Zur Zusammensetzung vgl. Haller, Guyot, C. r. 125, 222; zur Konstitution vgl. H., G., C. r. 125, 1154; G., H., A. ch. [8] 19, 318, 343. B. Entsteht neben 4.4'-Bis-[dimethylamino]-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) und 5-Oxo-2.2-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5) ("Dimethylanilinphthalein") (Syst. No. 2643) bei mehrstündigem Erwärmen von 10 Tln. Phthalsäuredichlorid (Bd. IX, S. 805) mit 12 Tln. Dimethylanilin und 10—12 Tln. Zinkehlorid auf dem Wasserbade. Das in üblicher Weise erbaltene anilin und 10-12 Tln. Zinkehlorid auf dem Wasterbade. Das in üblicher Weise erhaltene Basengemisch wird durch Destillation mit Wasserdampf von Dimethylanilin befreit und nach dem Trocknen in Benzol gelöst. Auf Zusatz von Ligroin zur Lösung krystallisiert das meiste Dimethylanilinphthalein aus. Nach Verdunsten des Filtrats verbleibt ein Öl, aus dem sich noch etwas derselben Verbindung abscheidet; sie wird durch Waschen mit wäßr. Ligroin isoliert. Aus der abfiltrierten Ligroinlösung krystallisiert beim Stehen 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan aus. In Lösung bleibt die Carbinolbase des Phthalgrüns noch mit Spuren der Neben-produkte verunreinigt. Man reinigt sie durch Überführung in das salzsaure Farbsalz (Phthalgrün) (O. Fischer, B. 12, 1692; A. 206, 103, 107). Phthalgrün entsteht auch durch Einw. von

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von PERARD, A. ch. [9] 7, 369.

<sup>2)</sup> Zur Berücksichtigung der Auffassung als Benzofuranderivat vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Perard, A. ch. [9] 7, 350, 352.

Dimethylanilin auf die Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>OCl<sub>4</sub> vom Schmelzpunkt 88<sup>o</sup> (1.1.3.3-Tetrachlorphthalan) (Bd. IX, S. 808) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstofflösung (H., G., C. r. 125, 222). Man löst 1 Tl. 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) heiß in 3 Tln. Dimethylanilin, läßt unter Rühren erkalten, gibt auf einmal ein Gemisch aus 1 Tl. Phosphoroxychlorid und 1 Tl. Dimethylanilin zu, entfernt nach einer Stunde das überschüssige Ausgangsmaterial durch 8-10 Tle. Schwefelkohlenstoff und zersetzt das zurückbleibende salzsaure Salz, das Phthalgrün (s. u.), mit Soda (H., G., C. 1903 I, 85; C. r. 137, 608). — Die freie Carbinolbase bildet weiße Nadeln (aus Chloroform + Alkohol), die sich an der Luft rasch grün färben; F:  $152^{\circ}$  (H., G., C. 1903 I, 86; C. r. 137, 609). Die Farbsalze der Formel  $\rm C_{32}H_{34}ON_3(Ac)$ , z. B. das salzsaure Phthalgrün usw., krystallisieren sehr leicht. sind in kaltem Alkohol und heißem Wasser leicht löslich, in kaltem Wasser schwer löslich und enthalten Krystallwasser, das sie gegen 120° verlieren (HALLER, GUYOT, C. 1903 I, 85; C.r. 137. 609). Die wäßr. Lösungen der Salze  $C_{32}H_{34}ON_3(Ac)$  zeigen eine malachitgrüne, etwas bläuliche Farbe; bei Zusatz von Mineralsäuren schlägt die Farbe in Orangegelb um; hierbei entstehen mehrsäurige, gut krystallisierende Salze, welche aber durch Wasser dissozüert werden (H., G., C.r. 125, 222). — Durch Einw. von Zinkstaub und Salzsäure auf die wäßr. Lösung des Phthalgrüns entsteht Leukophthalgrün (s. u.) (O. F.; H., G., C.r. 125, 223; 137, 609; C. 1903 I, 86). Die Carbinolbase des Phthalgrüns verbindet sich mit Hydrovylamin unter Bildung der Verbindung C.H.  $C[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]:N$ 

oxylamin unter Bildung der Verbindung  $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 : N$  (Syst. No. 4381), mit  $C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2] : N$  (Syst. No. 4381), mit Phenylhydrazin unter Bildung der Verbindung  $C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 : N$  (Syst. No. 3766) (H., G., C. 1903 I, 86; C. r. 137, 609). — Farbsalze, Salzsaures Salz (Phthalgrün) [C. H. ON N(1 + H, O) (hei 4009). Coldealbe Plättaben oder Nädelben (H. C. C. 1905 II) [C<sub>33</sub>H<sub>34</sub>ON<sub>3</sub>]Cl+H<sub>2</sub>O (bei 100°). Goldgelbe Blättchen oder Nädelchen (H., G., C. r. 125, 222), grüngelbe mikroskopische Nadeln (O. F.). Hygroskopisch (H., G., C.r. 125, 222). Ziemlich schwer löslich in Wasser (O. F.). — Salpetersaures Salz. [ $C_{32}H_{34}ON_3$ ]NO<sub>3</sub>. Goldgelbe Schüppchen (H., G., C.r. 125, 222). — Chloroplatinat  $2([C_{32}H_{34}ON_3]Cl) + 6HCl + 3PtCl_4$ . Rote Blättchen (H., G., C.r. 125, 223).

4'.4''- Bis-dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylmethan  $C_{32}H_{35}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$  oder 2.2.5-Tris-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5), 1.4.3-Tris-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalan  $C_{32}H_{35}ON_3 = C_6H_4 \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 > 0$ , Leukophthalgrün ¹). B. Bei längerem Kochen von Phthalgrün mit Zinkstaub und Salzsäure; man übersättigt die vom Zinkstaub abfiltrierte Lösung mit Natronlauge, schüttelt mit Benzol aus, konzentriert die Benzollösung und fällt das Leukophthalgrün durch Äther (O. Fischer, A. 206, 108) — Prismen F. 235—236° Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, leichter

108). — Prismen. F: 235-236. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, leichter in heißem Benzol und Chloroform. — Wird durch Oxydationsmittel (alkoh. Chloranillösung usw.) in den Farbstoff übergeführt.

2. Aminoderivat des 4'-Methyl-2-benzoyl-triphenylcarbinols  ${\rm C_{27}H_{22}O_2}$  $C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C_6H_5$ 

4"-Dimethylamino-4'-methyl-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5 - Oxy - 2.5 - bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - 2 - p - tolyl - 3.4 - benzo - furan - dihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-p-tolyl-phthalan  $C_{31}H_{32}O_2N_2$ 

(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·C(OH)(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>3</sub>)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> bezw.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·C(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>](OH)
C(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>)[C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>] O<sup>2</sup>). Zur Konstitution vgl, Guyot, Haller, A. ch. [8] **19**, 318, 343. — B. Aus 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) und Toluol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (H., G., C. r. 137, 608). — Weiße Krystalle (aus Benzol + Petrolather). F: 163—164°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Petroläther. Bildet mit Säuren orangerot gefärbte Salze. — Reagiert analog dem 4'-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylearbinol (3-Oxy-1-phenyl-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalan) mit Hydroxylamin unter Bildung der Verbindung  $C_{31}H_{31}ON_3$  (Syst. No. 4376), mit Phenylhydrazin unter Bildung der Verbindung  $C_{37}H_{36}N_4$  (Syst. No. 3760).

# 3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{23}H_{24}O_{2}$ .

1. Aminoderivat des 4'- $\ddot{A}$ thyl-2-benzoyl-triphenylcarbinols  $C_{28}H_{24}O_2 =$  $C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(C_6H_4 \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_5$ .

<sup>1)</sup> Zur Frage der Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. 1.1910] erschienenen Arbeiten von KOVACHE, A. ch. [9] 10, 233-236; SEIDEL, B. 61, 2267. 2) Vgl. Anm. 2 auf S. 245.

4"-Dimethylamino-4'-äthyl-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5-Oxy-2.5-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-2-[4-äthyl-phenyl]-3.4-benzo-furandihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-[4-äthyl-phenyl]-phthalan  $C_{32}H_{34}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$  bezw.  $C_6H_4\cdot C_6C_6H_4\cdot N(CH_3)_2[OH) O^1).$  Zur Konstitution vgl. Guyot, Haller, A. ch. [8] 19, 318, 343. — B. Aus 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) und Äthylbenzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Guyot, Staehling, Bl. [3] 32, 4156). — Weißes Krystallpulver. F: 163° (G., St.). — Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin analog der vorangehenden Verbindung (G., St.).

2. Aminoderivat des 3'.4' - Dimethyl - 2 - benzoyl - triphenylcarbinols  $C_{28}H_{24}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)[C_6H_3(CH_3)_2] \cdot C_6H_5$ .

4"- Dimethylamino - 3'.4'-dimethyl-2-[4-dimethylamino -benzoyl]-triphenyl-carbinol bezw. 5-Oxy-2.5-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-2-[3.4-dimethyl-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-[3.4-dimethyl-phenyl]-phenyl]-phthalan  $C_{32}H_{34}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot C(OH)[C_6H_3(CH_3)_2]\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$  bezw.  $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$  [ $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ ]  $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ ]  $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ ] O 1). Zur Konstitution vgl. Guyot, Haller, A. ch. [8] 19, 318, 343. — B. Aus 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) und o-Xylol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1455). — Weißes Krystallpulver, F: 185°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, vor allem in Benzol und dessen Homologen (G., St.). Bildet mit Mineralsäuren braunrote Salze (G., St.). Reagiert mit Hydroxylamin und mit Phenylhydrazin wie die vorangehenden Verbindungen (G., St.).

# 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

## a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-4} O_3$ .

4.5 - Diamino - cyclopentanol - (2) - dion - (1.3) - diimid  $C_5H_{10}ON_4=H_2N\cdot CH-C(:NH)$  CH·OH ist desmotrop mit 1.2.3.4-Tetraamino-cyclopentadien-(1.3)-ol-(5), Bd. XIII, S. 354.

## b) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>3</sub>.

## 1. A minoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $\mathrm{C_6H_4O_3}$ .

3. Aminoderivate des 2-Oxy-p-chinons  $C_6H_4O_3 = HO \cdot C_6H_3(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 234).

<sup>1)</sup> Vgl. Anm. 2 auf S. 245.

ZENBACH, B. 41, 474.

(Bd. XIII, S. 783) durch Natriumnitrit und Salzsäure (Kauffmann, de Pay, B. 39, 326). -- . Rote Nadeln (aus Toluol). F: 208°. Unzersetzt löslich in Alkalien.

5-Amino-2-oxy-p-chinon bezw. 5-Amino-4-oxy-o-chinon  $C_6H_5O_3N$ , Formel I bezw. II. B. Durch Erwärmen von 5-Amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) (s. u.) mit verd. Natronlauge und Üher-sättigen mit Essigsäure (Kehrmann, Prager, B. 40, 1237). — Schokoladenhraunes Krystallpulver. Zersetzt sich bei ca. 260°; die Lösung in siedendem Wasser ist rot, die in viel siedendem Alkohol und Eisessig gelblichrot (K., P.). Die Lösungen in verdünnten Alkalien sind rot (K., P.). — Die braune Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von viel Wasser rosa; beim Erwärmen fällt aus dieser verd. Lösung 2.5-Dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 377) aus

I. 
$$_{\mathbf{H_{2}N}}$$
.  $\overset{\circ}{0}$   $\overset{\circ}{0}$  II.  $_{\mathbf{H_{2}N}}$ .  $\overset{\circ}{0}$ 

5-Amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1)  $C_6H_6O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Leiten von Luft in eine mit überschüssigem Ammoniak versetzte Lösung von salzsaurem 4.6-Diamino-resorcin (Bd. XIII, S. 788) (Typke, B. 16, 556; Kehrmann, Betsch, B. 30, 2102). — Flitter von der Farbe des Kupferoxyduls (T.), violettbraune Blättchen (K., B.). Zersetzt sich bei 310—315° (K., B.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (T.). Löslich in Salzsäure mit fuchsinroter Farbe (T.). Die intensiv rotviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser fuchsinrot; die Farbe ändert sich nicht heim Aufkochen (K., B.). - Wird von Zinn und Salzsäure in 4.6-Diamino-resorcin zurückverwandelt (T.). Erwärmt man Aminooxychinonimid mit der eben ausreichenden Menge verd. Natronlauge auf dem Wasserhade, his es gelöst ist, und säuert mit Essigsäure an,

(K., P.). Kondensation mit 2-Amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 16): Kehrmann, Schwar-

so erhält man 5-Amino-2-oxy-p-chinon (s. o.) (Kehrmann, Prager, B. 40, 1237). Erwärmt man Aminooxychinonimid einige Zeit mit 10 Th. 10% iger Kalilauge oder Natronlauge auf 70%, so erhält man 2.5-Dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 377) (Nietzki, Schmidt, B. 21, 2374).— Liefert auf eisengebeizter Wolle graubraune, seifenechte Lacke (Möhlau, Steimmig, C. 1904 II, 1353).

5-Dimethylamino-2-oxy-p-chinon  $C_8H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Schütteln von 2.5-Bis-dimethylamino-p-chinon (S. 138) mit kalter verdünnter Salzsäure (Kehrmann, B. 23, 906). — Rote (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N· Krystalle.

5-Anilino-2-oxy-p-chinon  $C_{12}H_{9}O_{3}N$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 5-Anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1) (s. u.) mit sehr verd. Kalilauge, bis die anfangs dunkelrote Lösung heller geworden ist; man fällt die Lösung durch Säuren (ZINCKE, v. HAGEN, B. 18, 788).  $C_{6}H_{5}\cdot NH$ Durch Erwärmen von 2-Amino-5-anilino-p-chinon (S. 138) mit ganz verd.

Natronlauge bis zur Lösung, neben 2.5-Dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 377)

(Kehrmann, Bahatrian, B. 31, 2401). — Violett schimmernde Blättchen (aus Alkohol).

Zersetzt sich oberhalb 200°, ohne zu schmelzen (Z., v. H.). Schmilzt unter Zersetzung bei 228—230° (K., B.). Unlöslich in Wasser (K., B.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Eisessig (Z., v. H.). Die alkoholische und die alkalische Lösung sind dunkelrot (K., B.). Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe (Z., v. H.). Beim Erwärmen mit sehr verd. Alkalilauge oder besser mit verd. Schwefelsäure entsteht 2.5-Dioxy-chinon

(K., B. 23, 903; K., B.). 5-Anilino-2-methoxy-p-chinon  $C_{13}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1) beim Kochen mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (O. Fischer, Hepp,  $C_6H_5 \cdot NH$ . O  $CH_3$  A. 262, 253). — Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 189°.

**5-Anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1)**  $C_{18}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, B. 23, 902; O. Fischer, B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitroso-resorcin (Bd. VIII, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> NH S. 235), 1 Mol.-Gew. Anilin, 2 Tln. Eisessig und 10 Tln. Alkohol auf 70°; man wäscht den Niederschlag mit mod Allahad Allahad auf 70°; man wäscht den Niederschlag mit verd. Alkohol und krystallisiert wiederholt aus Chloroform um (Fevre, Bl. [2] 39, 594). Beim Behandeln von 5-Anilino-2-methoxy-p-chinon-anil-(1) mit sehr verdünntem alkoholischem Kali (ZINCKE, v. HAGEN, B. 18, 788). — Stahlblaue Nadeln (aus Chloroform), die gegen 238—239° schmelzen (FE.);

metallglänzende Schuppen (aus alkoholisch-alkalischer Lösung durch Eisessig gefällt), die

sich beim Erhitzen zersetzen, ohne zu schmelzen (Z., v. H.). Unlöslich in Wasser und Äther, löslich in Chloroform und in kochendem Alkohol (FÈ.). Löst sich in konz. Salzsäure oder Salpetersäure mit blauer Farbe (FÈ.). — Wird von Zinn und Salzsäure nur sehr langsam angegriffen (FÈ.). Beim Kochen mit wäßr. Kalilauge entsteht zunächst 5-Anilino-2-oxyp-chinon (S. 248) (Z., v. H.) und schließlich 2.5-Dioxy-chinon (K.). Gibt beim Kochen mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure Anilin und 5-Anilino-2-methoxy-p-chinon (O. FI., HE.).

- 5-Anilino-2-methoxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{19}H_{15}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)(CH_3\cdot O)C_6H_2(:0):N\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure; man verdünnt mit Wasser und fällt mit Ammoniak aus (ZINCKE, v. Hagen, B. 18, 788). Bei kurzem Erwärmen von 1 Tl. Azophenin (S. 140) mit 50 Tln. Methylalkohol und 5 Tln. Schwefelsäure von  $60^{\circ}$  Be auf  $75-80^{\circ}$  (O. Fischer, Heff, B. 21, 677). Braunrote Blätter. F:  $188-189^{\circ}$  (Z., v. Ha.).  $194^{\circ}$  (O. F., He.). Wird durch Erwärmen mit verdünntem alkoholischem Kali in Methylalkohol und 5-Anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1) gespalten (Z., v. Ha.). Die Salze sind meist blau gefärbt und sehr löslich (Z., v. Ha.).
- 5-Anilino-2-āthoxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{20}H_{18}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)(C_2H_5\cdot O)C_6H_2(:O):N\cdot C_8H_5$ . B. Beim Erwärmen von 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Z., v. Ha., B. 18, 788). Man erwärmt 1 Tl. Azophenin, 100 Tle, Alkohol und 5 Tle, Schwefelsäure (60° Bé) 1 Stde, auf höchstens 70° (O. FISCHER, HEFF, B. 21, 676). Rote Blätter oder Prismen. F: 134° (Z., v. Ha.), 137° (O. F., He.).
- 5-Anilino-2-isobutyloxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{22}H_{22}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot O]C_6H_2(:O):N\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil mit Isobutylalkohol und konz. Schwefelsäure (Z., v. Ha., B. 18, 788). Rote Nadeln. F: 138°.
- Isobutylatkonol und Konz. Centretessate V. S. S. Anilino-2-oxy-p-chinon-dianil  $C_{24}H_{19}ON_3$  (Formel I). Vgl. hierzu den Artikel 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil  $C_{24}H_{19}ON_3$  (Formel II), S. 139. N.  $C_6H_5$  NH.  $C_6H_5$  NH.  $C_6H_5$  NH.  $C_6H_5$  NH.  $C_6H_5$
- 5-Acetamino-2-оку-p-chinon C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Bis-acetamino-resorcin-monoacetat (Bd. XIII, S. 788) durch Erwärmen mit Soda, Ansäuern der Lösung und Oxydation mit Eisenchlorid (Nіетzкі, Schmidt, B. 22, 1657; vgl. Кенеманн, Ветясн, B. 30, 2102). Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 170°; sublimiert unzersetzt (N., Sch.).
- 3-Chlor-5-amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1)  $C_6H_5O_2N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt die wäßr. Lösung des Zinndoppelsalzes des 2-Chlor-4.6-diamino-resoreins (Bd. XIII, S. 788) mit Eisenchlorid oder schüttelt dessen ammoniakalische Lösung mit Luft (Kehrmann, J. pr. [2] 40, 496). Braunviolette Nadeln. Fast unlöslich in Wasser und in sehr verd. Säuren, sehr leicht löslich in Natronlauge. Beim Kochen mit verd. Kalilauge entsteht 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 378).
- 3-Chlor-5-anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{18}H_{13}O_2N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Idz-Kowska, B. 32, 1070. B. Durch 5 Minuten langes Kochen einer Lösung von 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 378) in Eisessig cg-H\_5-NH-Cl mit 2 Mol.-Gew. Anilinacetat (Kehrmann, B. 23, 900). Schwarzgrüne Nadeln mit blauem Reflex. Schmilzt bei etwa 240° unter Zersetzung; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in siedendem Eisessig und Benzol; die smaragdgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Zusatz von wenig Wasser blau (K.). Beim Kochen des Kaliumsalzes mit stark verdünnter Kalilauge entsteht 3-Chlor-5-anilino-2-oxy-p-chinon bezw. 3-Chlor-2.5-dioxy-p-chinon-anil-(1) (s. u.) (K.).
- 3-Chlor-5-anilino-2-oxy-p-chinon bezw. 3-Chlor-2.5-dioxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{12}H_8O_3NCl$ , Formel I bezw. II. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen des Kaliumsalzes des 3-Chlor-5-anilino-2-oxy-p-chinon-anils-(1) (s. o.) mit stark verdünnter Kalilauge; man fällt die hellrot gewordene Lösung durch Salzsäure (Kehrmann, B. 23, 901). Blauschillernde Nadeln (aus Alkohol). Beim Kochen mit Alkalilauge entsteht 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon (K.).

3-Chlor-5-[2-benzamino-anilino]-2-oxyp-chinon(?), N-[6-Chlor-5-oxy-p-chinonyl-(2)]-N'-benzoyl-o-phenylendiamin(?)  $C_{19}H_{13}O_4N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erhitzen von  $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot M$ 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 378) und N-Benzoyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 20) in mit

salz  $C_5H_{13}N + C_{11}H_{13}O_3NCl_2$ . Purpurrot.

$$C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \bigcup_{O}^{O} \cdot CI^{(?)}$$

einigen Tropfen Salzsäure angesäuerter wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Kehrmann, B. 28, 357). — Violette Täfelchen (aus Eisessig). F: 237°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol. — Liefert beim Verseifen mit alkoh. Natronlauge das 1-Chlor-2.3-dioxy-phenazin C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl (Syst. No. 3538).

3.6-Dichlor-5-amino-2-oxy-p-chinon, Chloranilaminsäure C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Auflösen von Chloranil (Bd. VII, S. 636) in wäßr. Ammoniak; die freie Säure wird aus dem Ammoniumsalz durch Salzsäure abgeschieden (Erdmann, J. pr. [1] 22, 287; A. 48, 319).—Schwarze Nadeln mit 2½, H<sub>2</sub>O (aus Wasser), die, zerrieben, ein dunkelviolettes Pulver geben; löslich in Wasser und Allschol mit violetter Farba (F). Zarfällt heim Kochen mit Säuren oder Alkelien Wasser und Alkohol mit violetter Farbe (E.). — Zerfällt beim Kochen mit Säuren oder Alkalien in Ammoniak und Chloranilsäure (Bd. VIII, S. 379) (E.). —  $\mathrm{NH_4C_6H_2O_3NCl_2} + 4\,\mathrm{H_2O}$ . Kastanienbraune Nadeln. Löslich in Wasser mit Purpurfarbe (E.). —  $\mathrm{AgC_6H_2O_3NCl_2}$  (Lau-BENT, Berzelius' Jahresbericht 25 [1846], 849).

3.6-Dichlor-5-isoamylamino-2-oxy-p-chinon  $C_{11}H_{13}O_3NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus seinem bei der Einw. von Isoamylamin auf die Verbindung  $C_{22}H_{18}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158, Z. 10 v. u.) entstehenden Isoamylaminsalz durch verd. Salzsäure (Jackson, TORREY, B. 30, 529; Am. 20, 410). — Schwarze Nadeln oder Platten (aus Benzol). F: 188°; löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Ather, schwer löslich in Ligroin, sehr wenig in Schwefelkohlenstoff (J., T., Am. 20, 415). — Salze: J., T., Am. 20, 410. AgC<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>+2 H<sub>2</sub>O. Olivgraue Nadeln. Das wasserfreie Salz ist rot. — Ba(C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>)<sub>2</sub>+2 H<sub>2</sub>O. Violette Platten. Werden im Vakuum bei 110° wasserfrei. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — Isoamylamin-

3.6-Dichlor-5-diisoamylamino-2-oxy-p-chinon  $C_{16}H_{23}O_3NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. — Diisoamylaminsalz  $C_{16}H_{23}N$  + C<sub>16</sub>H<sub>23</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>. B. Bei der Einw. von Diisoamylamin (Bd. IV, S. 182) auf die Benzollösung der Verbindung  $C_{22}H_{16}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158,  $Cl_{11}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158,  $Cl_{12}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158,  $Cl_{13}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158,  $Cl_{14}O_7Cl_2$  (Bd. IX, S. 158,  $Cl_1ACl_2$  
3.6 - Dichlor - 5 - anilino -2 - oxy - p - chinon - anil - (4) C<sub>18</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, Formel I. Vgl. hierzu den Artikel 3.6-Dichlor-4.5dianilino-o-chinon C<sub>18</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (Formel II), S. 133.

3.6-Dibrom-5-amino-2-oxy-p-chinon, Bromanila min säure  $C_6H_3O_3NBr_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Bromanil (Bd. VII, S. 642) und wäßr. Ammoniak (Stenhouse,  $\mathbf{Br} \cdot_{\Gamma} \stackrel{\mathcal{H}}{\longrightarrow}_{\Gamma} \mathbf{OH}$ H<sub>2</sub>N. | Br A. 91, 313). — Fast schwarze Nadeln. — Das Ammoniumsalz bildet tief braunrote Nadeln.

 $\frac{\mathbf{Br} \cdot \mathbf{O}}{\mathbf{C_6H_5 \cdot NH}} = \frac{\mathbf{O}}{\mathbf{Br}} \cdot \mathbf{OH}$ 3.6 - Dibrom-5-anilino-2-oxyp - chinon - anil - (4)  $C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2$ Formel I. Vgl. hierzu den Artikel 3.6 - Dibrom - 4.5 - dianilino - o - chinon  $C_{18}H_{12}O_2N_2Br_2$  (Formel II), S. 133. NH C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

3-Nitro-5-amino-2-oxy-p-chinon-imid-(1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel, B. Beim Eintragen von 1 Tl. Salpetersäure (D: 1,4) in ein Gemisch aus 1 Tl. schwefelsaurem 4.6-Diamino-resorein (Bd. XIII, S. 788) und 6-8 Tln. Eisessig (Nietzki, Schmidt, B. 22, 1659). — Dunkelgelbe Nadeln. Zerfällt beim Erwarmen mit Kalilauge in Ammoniak und 3-Nitro-2.5-dioxy-chinon (Bd. VIII, S. 384).

3-Nitro-5-anilino-2-oxy-p-chinon-anil-(1)  $C_{18}H_{13}O_4N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des Anilinsalzes des 3-Nitro-2.5-dioxy-chinons (Bd. VIII, S. 384) mit Anilin, neben etwas 3-Nitro-2.5-dianilino-p-chinon (S. 145) (Kehrmann, Idzkowska, B. 32, 1071). — Stahlblaue Blätter (aus Eisessig). Sehr wenig löslich

NH

in siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser. Lösung in Eisessig dunkelrot, in konz. Schwefelsäure blaugrün, in verd. Natronlauge rosarot.

6 - Amino - 2 - oxy - p - chinon - imid - (4) bezw. 5 - Amino - 3 - oxy - o - chinon-imid-(1) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Man zersalzsaures 3.5 - Diamino - brenzcatechin (Bd. XIII, S. 782) durch Ammoniak, wobei sich das in Freiheit gesetzte Diaminobrenz-

catechin an der Luft oxydiert (Nietzki, Moll., B. 26, 2184). — Stahlblaue Nadeln

- 3.5-Diamino-2-oxy-p-chinon-imid-(1)  $C_8H_7O_2N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz scheidet sich auf Zusatz von Eisenchlorid zu einer konz. Lösung von salzsaurem 2.4.6-Triamino-resorcin (Bd. XIII, S. 788) oder beim Durchleiten von Luft durch eine wäßr. Lösung von salzsaurem 2.4.6-Triamino-resorcin ab; die treie Base wird durch Fällen des salzsauren Salzes mit Ammoniak erhalten (Schreder, A. 158, 250). — Grüne, metallglänzende Nadeln mit 1 H2O; fast unlöslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther; löslich in verd. Kalilauge mit blauer Farbe (Sch.). — Liefert mit verd. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 140-150° erhitzt Trioxychinon (Bd. VIII, S. 490) (MERZ, ZETTER, B. 12, 2040). — C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub> + HCl. Rote Nadeln. In Wasser nicht besonders
- 3.6 Dianilino 2 oxy-p-chinon dianil, Oxyazophenin  $C_{30}H_{24}ON_4$ , s. nebenstehende Formel. Die Verbindung, der sondern die Zusammensetzung C<sub>24</sub>H<sub>19</sub>ON<sub>3</sub> und ist als 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) aufzufassen.

löslich; die Lösung wird durch Salzsäure gefällt (Sch.).

$$\begin{matrix} \mathbf{C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_5} \\ \mathbf{N \cdot C_6H_5} \end{matrix}$$

3.6 - Dianilino - 2 - oxy - p - chinon - anil - (1) - p-tolylimid-(4) (?)  $C_{31}H_{26}ON_4$  (?), s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 917), Anilin und salzsaurem Anilin auf dem Wasserbad (GNEHM, Veillon, J. pr. [2] 65, 67). — Hellbraune Nadeln (aus Toluol). F: 1900.

$$\begin{array}{c} \mathbf{\overset{N\cdot C_6H_5}{\cap NH \cdot H_5} \overset{N\cdot C_6H_5}{\cap NH \cdot C_6H_5} (?)^1} \\ \mathbf{\overset{N\cdot C_6H_4\cdot CH_3}{\cap NH \cdot C_6H_5} (?)^1} \end{array}$$

Toluol). F: 190°.

5 - Chlor - 3.6 - bis - methylamino - 2 - äthoxy - p - chinon C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3.5-Dichlor-2.6-diäthoxy-chinon (Bd. VIII, S. 387) mit einem geringen Überschuß von Methylamin (Kehr. Schmilzt MANN, J. pr. [2] 43, 264). — Bräunlichgrüne Blättchen. Schmilzt unscharf bei 210° unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

$$\frac{\mathrm{CH_3 \cdot NH \cdot 1}}{\mathrm{Cl} \cdot 1} \underbrace{\frac{\mathrm{O}}{\mathrm{NH \cdot CH_3}}}_{\mathrm{O}}$$

- $C_{12}H_{17}O_3N_2Cl =$ 5 - Chlor - 3.6 - bis - dimethylamino - 2 - äthoxy - p - chinon  $[(CH_3)_2N]_2C_6Cl(O\cdot C_2H_5)(:O)_2$ . B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 3.5-Dichlor-2.6-diathoxy-chinon mit einem geringen Überschuß von Dimethylamin (Kehrmann,  $J.\ pr.\ [2]$ 43, 264). — Dunkelbraungrüne Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). Schmilzt unscharf bei 90-91°. Ziemlich löslich in siedendem Wasser, äußerst leicht in Alkohol, Äther, Eisessig
- 5 Chlor 3.6 dianilino 2 äthoxy p chinon  $C_{20}H_{17}O_3N_2Cl = (C_6H_5\cdot NH)_2C_6Cl(O-C_2H_5)(:O)_2$ . B. Beim Kochen einer mit viel Anilin versetzten alkoh. Lösung von 3.5-Dichlor-Cartes alkoh. Lösung von 3.5-Dichlor-Cartes alkoh. 2.6-diäthoxy-chinon (Kehrmann, J. pr. [2] 40, 371; 43, 261). — Stahlblaue Nadeln (aus Eisessig). F: 232—233°; sublimiert zum Tl. unzersetzt; ziemlich löslich in siedendem Alkohol, Eisessig und Benzol; unlöslich in wäßr. Kalilauge, löslich in alkoholischer; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett (K., J. pr. [2] 43, 262).

# 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_7H_6O_3$ .

- 1. Aminoderivate des 3.4-Dioxy-benzaldehyds  $C_7H_6O_3 = (HO)_2C_8H_3 \cdot CHO$ (Bd. VIII, S. 246).
- 1) Zur Frage der Zusammensetzung und der Konstitution dieser Verbindung vgl. die vorstehende Angabe über das vermeintliche 3.6. Dianilino-2-oxy-p-chinon-dianil,

2-Amino-4-oxy-3-methoxy-benzaldehyd, 2-Amino-vanillin  $^1$ )  $_{\rm C_8H_9O_3N}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-vanillin (Bd. VIII, S. 261) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Sumuleanu, C. 1903 II, 31). — Krystalle (aus Benzol). F: 128—129 $^o$ ; löslich in Alkohol und Ather, löslich in 20 Tln. Benzol und in 10 Tln. Wasser (S.). — Kondensiert sich mit 2-Nitrophenylessigsäure (Bd. IX, S. 454) in Gegenwart von Essigsäureanhydrid zu 8-Methoxy-7-acetoxy-3-[2-nitro-phenyl]-carbostyril (Syst. No. 3240) (Pschorr, B. 39, 3122).

Oxim C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> = (H<sub>2</sub>N)(HO)(CH<sub>3</sub>·O)C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>·CH:N·OH. Nadeln (aus Benzol). F: 151–152°; leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Wasser und Äther, unlöslich in Petroläther (Sumuleanu, C. 1903 II, 31). — Die Lösung in konz. Salzsäure gibt mit Natriumnitrit in der Kälte das Oxy-methoxy-benzotriazin-N-oxyd der nebenstehenden CH<sub>3</sub>·O Formel (Syst. No. 3856) (Su.; vgl. Meisenheimer, Senn, Zimmermann, B. 60 [1927], 1739).

- 2 Acetamino 4 oxy 3 methoxy benzaldehyd, 2 Acetamino vanillin¹)  $C_{10}H_{11}O_4N = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_2 \cdot CHO$ . Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (SUMULEANU, C. 1903 II, 31).
- 2. Aminoderivat des 6 Oxy 2 methyl p chinons  $C_7H_6O_3=CH_3\cdot C_6H_2(OH)(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 264). Vgl. auch No. 3.
- 3.5-Diamino-6-oxy-2-methyl-p-chinon-imid-(1), 3.5-Diamino-6-oxy-toluchinon-imid-(1) 
  C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man bringt 3% iges Natriumamalgam in kleinen Anteilen in eine Lösung von 1 Tl. eso-Trinitro-orein (Bd. VI, S. 890) in 40—50 Tln. Wasser, schüttelt die dabei erhaltene farblose Lösung mit Luft und unterbricht das Schütteln, sobald die Lösung eine blaue Farbe angenommen hat; dann fügt man überschüssige Salzsäure hinzu und zerlegt das ausgeschiedene salzsaure Salz mit schwach überschüssigem Ammoniak (STENHOUSE, A. 167, 167). Dunkelgrüne, metallglänzende Nadeln mit 2H<sub>2</sub>O. Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser. Etwas löslich in starkem Ammoniak, leicht in Natronlauge mit tiefblauer Farbe. Zersetzt sich beim Kochen mit Natronlauge unter Entwicklung von Ammoniak. Geht beim Behandeln mit Natriumamalgam oder mit Schwefelammonium in Triaminoorcin (Bd. XIII, S. 799) über. C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub> + HCl + H<sub>2</sub>O. Bräunlichrote Nadeln. Unlöslich in Alkohol und Äther, mäßig löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem, jedoch unter teilweiser Zersetzung. Wird aus der wäßr. Lösung durch Salzsäure fast vollständig ausgefällt. Das Salz löst sich aber leicht in warmer konz. Salzsäure. 2 C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Purpurfarbige Blättchen. In Wasser weniger löslich als das Hydrochlorid. Das oxalsaure und das pikrinsaure Salz sind in Wasser wenig löslich.
- 3. Aminoderivate des 3-oder des 6-Oxy-2-methyl-p-chinons  $C_7H_6O_3=CH_3\cdot C_6H_2(OH)(:O)_2$ . Vgl. auch No. 2.
- 6 oder 3 Anilino 3 oder 6 oxy CH<sub>3</sub>
  2 methyl-p-chinon, 6 oder 3 Anilino-3 oder 6-oxy-toluchinon 2) C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N, s, nebenstehende Formeln. B. Beim Kochen O: NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

  von 3.6-Dianilino-toluchinon (S. 150) mit 20°/<sub>6</sub>iger alkoh. Schwefelsäure (v. HAGEN, ZINCKE, B. 16, 1560). Tiefblaue Nadeln (aus Aikohol oder Eisesig). Zersetzt sich bei 250°. Verbindet sich mit Basen; die Salze der schweren Metalle sind meist unlöslich in Wasser. Die Darstellung eines Alkyl- oder Acetylderivates gelang nicht.
- 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-oxy-2-methyl-p-ehinon-anil-(4), 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-oxy-toluchinon-anil-(4) oder 3-Anilino-3 oder 6-oxy-toluchinon-anil-(4) oder 3-Anilino-3 oder 6-methoxy-toluchinon-anil-(4) oder 3-Anilino-3 oder 6-methoxy-toluchinon-anil-(4) (S. 253) mit Säuren oder Alkalien in alkoh. Lösung (v. Hacen, Zincke, B. 16, 1561). Bräunliche Nadeln (aus heißer Essigsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Wenig löslich in reinem Alkohol, reichlicher in säurchaltigem und daraus durch Wasser als ein grüner Niederschlag ausfallend. Löslich

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Vanillin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VIII, S. 247.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezitierung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 645.

in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe, in konz. Salzsäure mit blaugrüner Farbe. Liefert mit Basen schwer lösliche Salze. Zerfällt bei längerem Stehen mit verd. Kalilauge in Anilin und 3.6-Dioxy-toluchinon (Bd. VIII, S. 392).

6 oder 3-Anilino-3 oder 6-methoxy-2-methyl-p-chinon-anil-(4), 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-methoxy-toluchinon-anil (4)  $^1$ )  $C_{20}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H(NH\cdot C_6H_5)(O\cdot CH_3)(:O)$ :  $N\cdot C_6H_5$ . B. Aus 3.6-Dianilino-toluchinon-anil-(4) (S. 150), Methylalkohol und Schwefelsäure, analog der entsprechenden Äthoxyverbindung (s. u.) (v. Hagen, Zincke, B. 16, 1561). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 131°.

6 oder 3-Anilino-3 oder 6-äthoxy-2-methyl-p-chinon-anil-(4), 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-äthoxy-toluchinon-anil-(4)¹)  $C_{21}H_{20}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H(NH\cdot C_6H_5)(O\cdot C_2H_5)(:O)$ :  $N\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 3.6-Dianilino-toluchinon-anil-(4) mit 30—40% iger alkoh. Schwefelsäure; man verdünnt mit Wasser, filtriert das hierbei sich ausscheidende 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-oxy-toluchinon-anil-(4) ab, fällt das Filtrat mit Ammoniak und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol um (v. Hagen, Zincke, B. 16, 1560; Fischer, Heff, B. 21, 679). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 115—116% (v. Ha., Z.), 117% (F., He.). Löst sich in verd. Säuren mit tiefblauer Farbe, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (v. Ha., Z.). Zerfällt beim Behandeln (in alkoh. Lösung) mit Säuren oder Basen in 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-oxy-toluchinon-anil-(4) und Äthylalkohol (v. Ha., Z.). — 2  $C_{21}H_{20}O_2N_2+2$  HCl + PtCl4. Blaue Krystallkörner (aus Alkohol) (v. Ha., Z.).

6 oder 3-Anilino-3 oder 6-isobutyloxy-2-methyl-p-chinon-anil-(4), 6 oder 3-Anilino-3 oder 6-isobutyloxy-toluchinon-anil-(4) $^1$ )  $C_{23}H_{24}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H(NH\cdot C_6H_5)[O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2](:O):N\cdot C_6H_5$ . B. Analog derjenigen der vorangehenden Verbindung (V. HAGEN, ZINCKE, B. 16, 1561). — Rote Nadeln. F: 117°.

#### 3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_3$ .

1. Aminoderivate des 2.4-Dioxy-acetophenons  $C_8H_8O_3=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 266).

eso-Amino-2.4-dioxy-acetophenon, eso-Amino-resacetophenon, eso-Amino-4-acetyl-resorcin  $C_8H_9O_3N=(H_2N)(HO)_2C_6H_2\cdot CO\cdot CH_3$ . Beim Behandeln von eso-Nitro-resacetophenon (Bd. VIII, S. 270) mit Zinn und Salzsäure (Nencki, Sieber, J. pr. [2] 23, 537). —  $C_8H_9O_3N$  + HCl. Prismen (aus Wasser). Oxydiert sich leicht an der Luft.

ω-Benzamino-2.4-dioxy-acetophenon, ω-Benzamino-resacetophenon, 4-Hippuryl-resorcin C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel \*). B. Neben den beiden O-Hippuryl-derivaten des Resorcins (Bd. IX, S. 235) beim Erwärmen von 40 g Resorcin mit 48 g Hippurylchlorid (Bd. 1X, S. 235) auf dem Wasserbad; man zieht das Gemisch mit kaltem Essigester aus, in dem sich das Mono-O-hippuryl-resorcin löst; den in Essigester unlöslichen Anteil laugt man mit verd. Natronlauge aus, wobei 4-Hippuryl-resorcin in Lösung geht, das O.O-Dihippuryl-resorcin ungelöst bleibt (E. Fischer, B. 38, 2931). — Nadeln (aus Alkohol). Bräunt sich gegen 255° (korr.) und schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 274° (korr.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol; löslich in heißem Eisessig. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Eisenchlorid braunrot. Viel beständiger gegen heiße Salzsäure als das isomere O-Hippuryl-resorcin.

2. Aminoderivate des 3.4-Dioxy-acetophenons  $C_8H_8O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 272).

ω-Amino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-Aminoacetyl-brenzcatechin  $C_3H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin (Bd. VIII, S. 273) und konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Höchster Farbw., D. R. P. 155632; C. 1904 II, 1487; STOLZ, B. 37, 4154). Beim Erhitzen von 4-Benzaminoacetyl-brenzcatechin-dimethyläther (S. 255) oder -diäthyläther (S. 255) mit verd. Mineralsäuren (BAVER & Co., D. R. P. 189483; C. 1907 II, 2004). Durch Reduktion von 4-Nitroacetyl-brenzcatechin (Bd. VIII, S. 274) (H. F., D. R. P. 195814; C. 1908 I, 1225). — Krystallpulver. Färbt sich von 200° ab dunkel und zersetzt sich gegen 300° (Sr.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Toluchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd VII, S. 645.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) So formuliert auf Grnnd der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Tutin, Soc. 97, 2516; Sonn, Falkenheim, B. 55, 2981 und einer Privatmitteilung von Sonn.

und Äther (H. F., D. R. P. 155632; St.). Das salzsaure Salz färbt sich mit Eisenchlorid grün (St.). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in einer Wasserstoffatmosphäre Aminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 830) (H. F., D. R. P. 157300; C. 1905 I, 315). Liefert mit Hydroxylamin in essigsaurer Lösung 3.4-Dioxy-phenylglyoxim (Bd. VIII, S. 402) (Chem. Fabr. Scherbing, D. R. P. 195656; C. 1908 I, 1435). — 4-[Aminoacetyl]-brenzcatechin wirkt physiologisch ähnlich wie Adrenalin, aber schwächer (Loewi, Meyer, A. Pth. 53, 213). —  $C_3H_9O_3N+HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 260° unter Zersetzung; leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol (H. F., D. R. P. 155632; St.).

ω-Amino-3.4-dimethoxy-acetophenon, ω-Amino-acetoveratron, 4-Aminoacetyl-brenzcatechin-dimethyläther  $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von ω-Isonitroso-acetoveratron (Bd. VIII, S. 401) in Alkohol mit Zinnehlorür und rauchender Salzsäure (Pictet, GAMS, C. r. 149, 212; B. 42, 2947). — Die freie Base ist unbeständig. —  $C_{10}H_{13}O_3N+HCl$ . Gelbe Krystalle (aus wäßr. Alkohol). Schmilzt bei 1850 unter Rotfärbung. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1770. — Chloroplatinat. Bräunlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 2000 unter Zersetzung.

ω-Methylamino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-Methylaminoacetyl-brenzcatechin, Adrenalon  $C_3H_{II}O_3N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin und Methylamin (unter intermediärer Bildung des Methylaminsalzes des 4-Chloracetyl-brenzcatechins) (Höchster Farbw., D. R. P. 152814; C. 1904 II, 270; Stolla, B. 37, 4152; Friedmann, B. Ph. P. 6, 93; 8, 114). Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin-diacetat (Bd. VIII, S. 274) und Methylamin (Voswinokel, B. 42, 4653 Anm.). Entsteht in Form des O.O.N-Tribenzolsulfonyl-adrenalons (S. 256) durch Oxydation von Tribenzolsulfonyl-ladrenalin (Bd. XIII, S. 833) in Eisessig mit Chromsäure (Friedmann, B. Ph. P. 8, 106). —Nadeln. Färbt sich von 200° ab dunkel; zersetzt sich gegen 230° (H. F., D. R. P. 152814; St.), bei 235—236° (Friedmann, B. Ph. P. 8, 115). Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Ather (H. F., D. R. P. 152814; St.). Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes gibt mit Eisenchlorid eine smaragdgrüne Färbung (H. F., D. R. P. 152814; St.). Bei der Reduktion mit Aluminiumspänen in Gegenwart von Mercurisulfat und Schwefelsäure entsteht dl-Adrenalin (Bd. XIII, S. 832) (Höchster Farbw., D. R. P. 157300; C. 1905 I, 315; vgl. dazu Dakin, C. 1905 II, 57, 1458). — Adrenalon wirkt physiologisch ähnlich wie Adrenalin, aber wesentlich schwächer (Loewi, Meyer, A. Pth. 53, 214; C. 1905 II, 1111; Friedmann, B. Ph. P. 8, 115). — C<sub>9</sub>H<sub>II</sub>O<sub>3</sub>N + HCl + H<sub>2</sub>O. Prismen oder Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 240° (H. F., D. R. P. 152814; St.), F: 243—244° (Friedmann, B. Ph. P. 8, 114). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol (H. F., D. R. P. 152814; St.). — 2 C<sub>9</sub>H<sub>II</sub>O<sub>3</sub>N + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Blättchen (aus Wasser) (St.).

ω-Dimethylamino - 3.4 - dioxy - acetophenon, 4 - Dimethylaminoacetyl - brenz-catechin  $C_{10}H_{13}O_3N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin (Bd. VIII, S. 273) und 2 Mol.-Gew. Dimethylamin in Alkohol (Dzierzgowski,  $\mathcal{R}$ . 25, 277; B. 26 Ref., 812; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 858). — Bei der elektrolytischen Reduktion entsteht Dimethylaminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 833) (Höchster Farbw., D. R. P. 157300; C. 1905 I, 315). Gibt mit Hydroxylamin 3.4-Dioxy-phenylglyoxim (Bd. VIII, S. 402) (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 195657; C. 1908 I, 1435). —  $C_{10}H_{13}O_3N + HCl.$  F: 232° (D.). — Oxalat  $C_{10}H_{13}O_3N + C_2H_2O_4$ . Schmilzt bei 235° unter teilweiser Zersetzung (D.).

Trimethyl- [3.4 - dioxy - phenacyl] - ammoniumchlorid  $C_{11}H_{16}O_3NCl = (HO)_2C_6H_3$ . CO·CH<sub>2</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>Cl. B. Man erwärmt eine wäßr. Lösung von Trimethylamin mit 4-Chloracetyl-brenzcatechin einige Stunden und engt nach Zusatz von 1—2 Tropfen verd. Salzsäure ein (Dakin, C. 1905 II, 1459). — Krystalle (aus Alkohol durch Äther). — Steigert den Blutdruck.

ω-Äthylamino - 3.4 - dioxy - acetophenon, 4 - Äthylaminoacetyl - brenzcatechin  $C_{10}H_{13}O_3N = (HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_2H_5$ . Bezeichnung als "Homorenon": Zeenik, C. 1909 I, 1185. — B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin und Äthylamin (Höchster Farbw., D. R. P. 152814; C. 1904 II, 270; Stolz, B. 37, 4153; Zeenik, C. 1909 I, 1185). — Krystalle. Schmilzt bei 185° unter Zersetzung (St.). Färbt sich mit Eisenchlorid grün (H. F., D. R. P. 152814; St.). — Gibt bei der elektrolytischen Reduktion Äthylaminomethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 833) (H. F., D. R. P. 157300; C. 1905 I, 315). — 4-Äthylaminoacetyl - brenzcatechin wirkt physiologisch ähnlich wie Adrenalin, aber schwächer (Loewi, Meyer, A. Pth. 53, 213). —  $C_{10}H_{13}O_3N_4 + H$ Cl. Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei etwa 260° unter Zersetzung; leicht löslich in warmem Wasser, mäßig in kaltem Wasser und sehr wenig in kaltem Alkohol (H. F., D. R. P. 152814; St.). — 2  $C_{10}H_{13}O_3N + H_2SO_4$ . Prismen oder Nädelchen (aus Wasser) (St.).

ω-n-Heptylamino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-n-Heptylaminoacetyl-brenzcatechin  $C_{15}H_{23}O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$ . B. Durch Einw. eines Überschusses von n-Heptylamin (Bd. IV, S. 193) auf 4-Chloracetyl-brenzcatechin-diacetat (Bd. VIII, S. 274) (Dakin, C. 1905 II, 1459). — F: 125°. Bildet krystallisierte Salze.

ω-Anilino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-Anilinoacetyl-brenzcatechin  $C_{14}H_{13}O_3N=(HO)_2C_8H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 50 g 4-Chloracetyl-brenzcatechin mit 52 g Anilin (DZIERZGOWSKI,  $\mathcal{H}$ . 25, 279; B. 26 Ref., 812). — Grüngelbe Prismen (aus Alkohol). F: 149° (D.,  $\mathcal{H}$ . 25, 279; B. 26 Ref., 812), 160° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 858). Löslich in Alkohol (D.,  $\mathcal{H}$ . 25, 279; B. 26 Ref., 812). — 2  $C_{14}H_{13}O_3N + H_2SO_4$ . Nadeln (aus Wasser). F: 208° (D., B. 27, 1986).

ω-Methylanilino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-[Methylanilino-acetyl]-brenzcatechin  $C_{15}H_{15}O_3N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$ . B. Aus 18 g 4-Chloracetyl-brenzcatechin, gelöst in Alkohol, und 22 g Methylanilin (Dzierzgowski, Ж. 25, 280; B. 26 Ref., 812). — Gelbgrüne Prismen. F: 155°. Leicht löslich in Alkohol. —  $C_{15}H_{15}O_3N+HCl$ . Prismen. F: 172°.

Dimethyl - phenyl - [3.4 - dioxy - phenacyl] - ammoniumchlorid  $C_{16}H_{18}O_3NCl = (HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2(C_6H_5)Cl$ . B. Aus 18 g 4-Chloracetyl-brenzcatechin, 12 g Dimethylanilin und 50 ccm absol. Alkohol (Dzierzgowski,  $\mathcal{K}$ . 25, 281; B. 26 Ref., 812). — Prismen. Schmilzt nicht unzersetzt bei 162° (D.); F: 182° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 858).

•  $\omega$ -Benzylamino - 3.4 - dioxy-acetophenon, 4-Benzylaminoacetyl-brenzcatechin  $C_{18}H_{15}O_3N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ . B. Durch Einw. von Benzylamin auf 4-Chloracetyl-brenzcatechin (Dakin, C. 1905 II, 1459). — Krystalle. Leicht löslich in Alkohol.

 $\omega$ -[a-Naphthylamino] - 3.4 - dioxy-acetophenon, 4 - [a-Naphthylamino-acetyl]-brenzcatechin  $C_{18}H_{15}O_3N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{16}H_7$ . B. Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. 4-Chloracetyl-brenzcatechin auf 2 Mol.-Gew. a-Naphthylamin in wenig Alkohol (Dakin, C. 1905 II, 1459). — Gelbgrüne Krystalle. Wenig löslich in verd. Alkohol. Schwache Base.

ω-[β-Oxy-äthylamino]-8.4-dioxy-acetophenon. 4-[(β-Oxy-äthylamino)-acetyl]-brenzcatechin  $C_{10}H_{13}O_4N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot OH$ . B. Aus 4-Cbloracetylbrenzcatechin und β-Oxy-äthylamin (Bd. IV, S. 274) (Höchster Farbw., D. R. P. 152814; C. 1904 II, 270). — Hydrochlorid. Blättchen (aus Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

ω-p-Phenetidino-3.4-dioxy-acetophenon, 4-[p-Phenetidino-acetyl]-brenzcatechin  $C_{16}H_{17}O_4N=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin und p-Phenetidin in alkoh. Lösung (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 858). — F: 405°

ω - Benzamino - 3.4 - dimethoxy - acetophenon, ω - Benzamino - acetoveratron, 4-Benzaminoacetyl-brenzcatechin-dimethyläther  $C_{17}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Aus Veratrol (Bd. VI, S. 771), Hippursäurechlorid (Bd. IX, S. 235) und Aluminiumchlorid (Bayer & Co., D. R. P. 185598; C. 1907 II, 654). Aus salzsaurem ω-Aminoacetoveratron (S. 254), Benzoylchlorid und Kalilauge (Picter, Gams, B. 42, 2948). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155° (B. & Co.), 156° (P., G.). Unlöslich in kaltem Wasser, mäßig in warmem Wasser, leicht löslich in Benzol (P., G.). — Beim Erhitzen mit verd. Mineralsäuren entsteht 4-Aminoacetyl-brenzcatechin (S. 253) (B. & Co., D. R. P. 189483; C. 1907 II, 2004), bei kurzem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht 2-Phenyl-5-[3.4-dimethoxy-phenyl]-oxazol (Syst. No. 4253) (Robinson, Soc. 95, 2172).

ω-Benzamino -3.4 - diäthoxy - acetophenon, 4 - Benzaminoacetyl - brenzcatechindiäthyläther  $C_{19}H_{21}O_4N = (C_2H_5\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus Brenzcatechindiäthyläther, Hippursäurechlorid und Aluminiumchlorid (Bayer & Co., D. R. P. 185598; C. 1907 II, 654). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152°.

ω-Phenacetamino-3.4-dimethoxy-acetophenon, ω-Phenacetamino-acetoveratron, 4-Phenacetaminoacetyl-brenzcatechin-dimethyläther  $C_{18}H_{19}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus dem Zinnchloriddoppelsalz des ω-Amino-acetoveratrons (S. 254) in Wasser mit Phenylessigsäurechlorid (Bd. IX, S. 436) und Kalilauge unter Kühlung (Robinson, Soc. 95, 2172). — Nadeln oder Prismen (aus Methylalkohol). F: 135°. — Gibt mit konz. Schwefelsäure 2-Benzyl-5-[3.4-dimethoxy-phenyl]-oxazol (Syst. No. 4253).

ω-[3.4-Dimethoxy-phenacetamino]-3.4-dimethoxy-acetophenon, ω-Homoveratroylamino-acetoveratron, 4-Homoveratroylaminoacetyl-brenzcatechin-dimethyläther  $C_{20}H_{23}O_8N = (CH_3 \cdot O)_4C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3)_2$ . B. Aus salzsaurem ω-Amino-acetoveratron in Wasser und Homoveratroylchlorid (Bd. X, S. 409) in Gegenwart von Kalilauge (Pictet, Gams, C. r. 149, 212; B. 42, 2950). — Blättchen (aus Benzol). F: 142°. Unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in heißem Wasser, leicht in Benzol, Chloroform. Farblos löslich in konz. Schwefelsäure; die Lösung wird beim Erwärmen erst gelbgrün, dann schmutzigbraun. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in durch Zusatz von

Eisessig neutral gehaltener alkoholischer Lösung bei 40-50° Homoveratroylaminomethyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIII, S. 833).

ω - [Benzolsulfonyl - methylamino] - 3.4 - dibenzolsulfonyloxy - acetophenon , 4 - [(Benzolsulfonyl - methylamino) - acetyl] - brenzcatechin-dibenzolsulfonat, O.O.N Tribenzolsulfonyl - adrenalon  $C_{27}H_{23}O_6NS_3 = (C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$ . B. Man erwärmt 4 g Tribenzolsulfonyl-l-adrenalin (Bd. XIII, S. 833), gelöst in 20 ccm Eisessig, mit einer Lösung von 1,5 g Chromsäure in Eisessig 2 Stdn. auf dem Wasserbade; die abgekühlte Lösung gießt man in 300 ccm Wasser, filtriert das ausgeschiedene Produkt ab, erwärmt es mit 10 ccm  $5^9/6$ igen Ammoniaks auf dem Wasserbade und gießt den milchigen ammoniakalischen Auszug von dem öligen Rückstand ab; letzteren übergießt man mit Wasser, wobei er erstarrt; man löst in Eisessig und fällt mit Wasser; man läßt die Substanz aus Eisessig-Lösung durch mehrwöchige Abkühlung auskrystallisieren und krystallisiert sie aus absol. Alkohol um (Friedmann, B. Ph. P. 8, 109). Aus salzsaurem Adrenalon mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (F.). — Doppelbrechende Nadeln mit scharfen Querlinien oder dreiseitige, zu Drusen vereinigte Plättehen. F: 106—107°. Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform, Pyridin, leicht in heißem Benzol, heißem Essigester, heißem Eisessig, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Petroläther, Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalien. — Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht eine Substanz vom Schmelzpunkt 196—197°.  $\omega$  - [Benzolsulfonyl - methylamino] - 3.4 - dibenzolsulfonyloxy - acetophenon, eine Substanz vom Schmelzpunkt 196-197°.

#### 4. Aminoderivate der $Oxy-oxo-Verbindungen <math>C_9H_{10}O_3$ .

- 1. Aminoderivat des 3.4-Dioxy-phenylacetons  $C_9H_{10}O_3=(HO)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 281).
- a'-Amino-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-aceton  $C_{11}H_{15}O_3N$ , nebenstehende Formel, B. Aus a'-Nitro-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-aceton (Bd. VIII, S. 282) in Alkohol mit Zinnehlorür und Salzsäure (RIMINI, G. 34 II, 289). Pikrat  $C_{11}H_{15}O_3N + C_6H_3O_7N_3$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 153° (Zers.).  $CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$ O·CH³
- 2. Aminoderivate des 4.5 Dioxy 2  $\ddot{a}thyl$  benzaldehyds  $C_8H_{10}O_3$  =  $(HO)_2C_6H_2(C_9H_5)\cdot CHO.$ 
  - 4.5 Dimethoxy 2 [β alkylamino-äthyl]-benzaldehyde (Formel I) sind bei ihren

Salzen, den 6.7-Dimethoxy-2-alkyl-3.4-dihydro-isochinoliniumsalzen (Formel II), Syst. No. 3136, eingeordnet.

- 5. Aminoderivate des 3-0xy-2-methyl-5-isopropyl-p-chinons  $\mathrm{C_{10}H_{12}O_3}$ (Bd. VIII, S. 284).
- S. 284) mit salzsaurem Hydroxylamin (Kowalski, B. 25, 1661). — Braune Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 190°. Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 180° entsteht 3.6-Dioxy-thymochinon (Bd. VIII, S. 399).
- 6-Anilino-3-oxy-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 6-Anilino-3-oxy-thymochinon  $^1$ )  $C_{16}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{16}H_{11}O_3.$  B. Beim Kochen von 3-Oxy-thymochinon mit Anilin und Alkohol (oder Eisessig); man fällt mit Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Alkohol oder verd. Essigsäure um (SCHULZ, B. 16, 902). Schwarzviolette Nadeln. F: 134° bis 135°; leicht löslich in Chloroform und Benzol mit tiefroter Farbe; löst sich in Ammoniak und Alkalicarbonaten mit blauvioletter Farbe (Sch.). — Zerfällt beim Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure in Anilin und 3.6-Dioxy-thymochinon (Sch.). Durch 2-tägiges Erhitzen mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr im Wasserbad entsteht 3.6-Diamino-thymochinon (S. 153) (Anschütz, Leather, A. 237, 115). Beim Kochen mit Anilin in alkoh. Lösung wird eine bei 158° schmelzende Verbindung gebildet (Sch.).
- 6-p-Toluidino-3-oxy-2-methyl-5-isopropyl-p-chinon, 6-p-Toluidino-3-oxy-thymochinon 1)  $C_{17}H_{19}O_{3}N=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot C_{10}H_{11}O_{3}$ . B. Beim Kochen von 3-Oxy-thymochinon mit p-Toluidin und Alkohol (oder Eisessig) (SCHULZ, B. 16, 902). F: 164—165°.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Thymochinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 662.

## c) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_3$ .

1. Aminoderivate des 5.6-Dioxy-hydrindons-(1)  $C_9H_8O_3=(HO)_2C_9H_6$ : O (Bd. VIII, S. 290).

**2-A**mino-5.6-dimethoxy-hydrindon-(1)  $C_{11}H_{13}O_3N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 < \frac{CH_2}{CO} > CH \cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von 5.6-Dimethoxy-2-oximino-hydrindon-(1) (Bd. VIII, S. 409) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Robinson, Soc. 95, 2173). — Ist nur in Form von Salzen bekannt. — Salzsaures Salz. Krystalle. —  $2C_{11}H_{13}O_3N + 2HCl + PtCl_4$ . Goldgelbe Nadeln.

2 - Benzamino - 5.6 - dimethoxy - hydrindon - (1)  $C_{18}H_{17}O_4N =$  $(\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{O})_2\mathrm{C_6H_2} < \overline{\mathrm{CH}^2} > \mathrm{CH}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{C_6H_6}. \quad B. \quad \text{Aus salzsaurem 2-Amino-5.6-dimethoxy-}$ hydrindon-(1) in Wasser mit Benzoylchlorid und Kalilauge (R., Soc. 95, 2173). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Essigester). F: 224°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

2. Aminoderivate der Pipitzahoinsäure  $C_{15}H_{20}O_3=(CH_a\cdot CH:$  $CH)(C_6H_{13})C_6H(OH)(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 295).

Aminopipitzahoinsäure  $^1$ ), Aminoperezon  $C_{15}H_{21}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen der alkoh. Lösung Aminopipitzahoinsäure ¹), Aminoperezon  $C_{15}H_{21}O_3N$ , os. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen der alkoh. Lösung von 1 Tl. Pipitzahoinsäure (Perezon) (Bd. VIII, S. 295) mit 1 Tl. salzsaurem Hydroxylamin und der entsprechenden Menge  $C_{6}H_{13}$ . CH: CH: CH: CH: CH: Salzsaurem Hydroxylamin und der entsprechenden Menge  $C_{6}H_{13}$ . NH<sub>2</sub> Kaliumhydroxylamin säure mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 100° (Anschütz, Leather, A. 237, 106). — Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151° (A., L.), 153—154° (M.). Sublimiert leicht (M.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather (A., L.). Die Lösungen in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol sind purpurrot. Löst sich in Alkalien blauviolett (M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurrot (A., L.). Wird durch konz. Salzsäure in Ammoniak und Oxypipitzahoinsäure (Bd. VIII, S. 408) zerlegt (M: A. L.). Auch beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in Alkohol entsteht.

S. 408) zerlegt (M.; A., L.). Auch beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in Alkohol entsteht Oxypipitzahoinsäure (A., L.).

Methylaminopipitzahoinsäure, Methylaminoperezon  $C_{16}H_{23}O_3N = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3)C_6(OH)(:O)_2 \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus Perezon und Methylamin; man übersättigt die filtrierte Lösung mit Salzsäure (Myllus, B. 18, 940). — Kornblumenblaue Nadeln (aus Alkohol). F:112—114°. Unzersetzt sublimierbar. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther mit purpurroter Farbe. Leicht löslich in Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblau.

Anilinopipitzahoinsäure, Anilinoperezon  $C_{21}H_{25}O_3N = (CH_3 \cdot CH : CH)(C_6H_{13})C_6(OH)$ (:O)<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von Pipitzahoinsäure mit (:U<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>Π<sub>5</sub>. B. Beim verseigen einer eisessigsaufen hösing von Einterschüssigem Anilin (Anschütz, B. 18, 714; A., Leather, A. 237, 103). Durch ½ stdg. Erhitzen einer alkoh. Lösung von Pipitzahoinsäure mit Anilin (Myllus, B. 18, 941). — Dunkelblaue oder violette Nadeln (aus Alkohol). F: 133—137° (A.), 138—139° (M.). Sublimiert unzersetzt in stahlblauen Nadeln (A.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Petroläther, Benzol und Eisessig (M.). Eiselich in zerdösnter kelter Natronleuge (A.) unläslich in Salarium (M.) Die Lösung (M.). Löslich in verdünnter kalter Natronlauge (A.), unlöslich in Salzsäure (M.). Die Losung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblau (M.). — Zerfällt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 100° in Anilin und Aminopipitzahoinsäure (s. o.) (A., L.). Beim Erwärmen mit schwefelsaurehaltigem Alkohol auf dem Wasserbade erhält man Anilin und Oxypipitzahoinsäure (A., L.).

o-Toluidino-pipitzahoinsäure, o-Toluidino-perezon  $C_{22}H_{27}O_3N=(CH_3\cdot CH:CH)(C_6H_{13})C_6(OH)(:O)_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$ . B. Aus Pipitzahoinsäure und überschüssigem o-Toluidin in alkoh. Lösung (Anschütz, Leather, A. 237, 104). — Violette Nädelchen (aus Alkohol). F: 109—111° (A., L.), 135—136° (Mylius, B. 18, 942). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Eisessig und Benzol (A., L.).

p - Toluidino - pipitzahoinsäure, p - Toluidino - perezon  $C_{22}H_{27}O_3N=(CH_3\cdot CH:CH)(C_6H_{13})C_6(OH)(:O)_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Analog der o-Toluidino-pipitzahoinsäure. — Blaue Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (Anschütz, Leather, A. 237, 104), 133—135° (Mylius, B. 18, 942). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol (A., L.).

<sup>1)</sup> Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl, dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 15.

3 - Anilino - 2 - oxy - 1.4 - dioxo - naphthalin - tetrahydrid - (1.2.3.4)  $C_{16}H_{13}O_3N = C_6H_4$   $CO \cdot CH \cdot OH$   $CO \cdot CH \cdot NH \cdot C_6H_5$  B. Entsteht in geringer Menge neben 3-Anilino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 260) bei kurzem Erwärmen von 1 Tl. Diketotetrahydronaphthylenoxyd  $C_6H_4$   $CO \cdot CH$   3-β-Naphthylamino-2-oxy-1.4-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4)  $C_{20}H_{15}O_{3}N = CO \cdot CH \cdot OH$   $C_{6}H_{4} \quad CO \cdot CH \cdot NH \cdot C_{10}H_{7}$   $C_{10}H_{10} \quad B$ . Aus Diketotetrahydronaphthylenoxyd  $C_{6}H_{4} \quad CO \cdot CH \cdot CH$ (Syst. No. 2480) und β-Naphthylamin, neben 3-β-Naphthylamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (S. 260) (Zincke, Wiegand, A. 286, 72). — Goldglänzende Nadeln. Kaum löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol. — Beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit Eisessig entsteht 3-β-Naphthylamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4).

## e) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_3$ .

Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $\mathrm{C_{10}H_6O_3}$ .

- 1. Aminoderivate des 4-Oxy-naphthochinons-(1.2)  $C_{10}H_6O_3=HO\cdot C_{10}H_5(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 300).
- 3-Amino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{10}H_7O_3N = C_6H_4 C_{(OH):C\cdot NH_2}$  ist desmotrop mit 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 259.
- 3-Amino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)  $C_{10}H_8O_3N_2=C_6H_4$   $C(:N\cdot OH)\cdot CO$  ist desmotrop mit 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1), S. 259.
- 3 Anilino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{16}H_{11}O_3N = C_6H_4$  CO—CO ist desmotrop mit 3-Anilino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.
- 3 o Toluidino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_4CO CO$  ist desmotrop mit 3-o-Toluidino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.
- 3 p Toluidino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_4 C_{10}H_{12}C_{13}H_{13}C_{13}H_{13}C_{13}N = 0$  ist desmotrop mit 3-p-Toluidino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.
- 3 a Naphthylamino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{20}H_{13}O_3N = C_6H_4$  CO—CO ist desmotrop mit 3-a-Naphthylamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.
- 3  $\beta$  Naphthylamino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{20}H_{13}O_3N = C_6H_4$   $C_6H_4$   $C_6OH_1$ :  $C_7OH_7$  ist desmotrop mit 3- $\beta$ -Naphthylamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.
- 3-Acetamino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{12}H_9O_4N = C_6H_4$  C(OH):  $C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$  ist desmotrop mit 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 260.

- 3 Acetamino 4 oxy naphthochinon (1.2) oxim (1)  $C_{12}H_{10}O_4N_2 = C_8H_4 C_{(0H)} = C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$  ist desmotrop mit 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1), S. 261.
- 5 Amino 4 oxy naphthochinon (1.2)  $C_{10}H_7O_3N$ , s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 261.

7-Amino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{10}H_7O_3N,\ s.\ nebenstehende\ Formel,\ ist\ desmotrop\ mit\ 7\text{-}Amino\ -2\text{-}oxy\text{-}naphthochinon-(1.4),\ S.\ 262.$ 

8 - Amino - 4 - oxy - naphthochinon - (1.2)  $C_{10}H_7O_3N$ , s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 262.

8-Acetamino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{12}H_sO_4N$ , s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 8-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4), S. 263.

- 2. Aminoderivat des 7-Oxy-naphthochinons-(1.2)  $C_{10}H_6O_3 = HO \cdot C_{10}H_3(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 299).
- 4-Anilino-7-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{16}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.7-Dioxy-naphthochinon-(1.4)- HO: anil-(4)  $HO \cdot C_6H_3$  CC COH, Bd. XII, S. 227.
- 3. Aminoderivate des 2-Oxy-naphthochinons-(1.4)  $C_{10}H_6O_3 = HO \cdot C_{10}H_5(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 300).
- 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)  $C_{10}H_7O_3N = C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot NH_9$ bezw. desmotrope

  Formen. B. Durch Reduktion von 1 Tl. 3-Nitro-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 308)
  mit 1½ Tln. Zinn und 3 Tln. rauchender Salzsäure in gelinder Wärme (Diehl., Merz, B.
  11, 1319). Durch Einleiten von  $H_2S$  in eine Lösung von 3-Nitro-2-oxy-naphthochinon-(1.4)
  in alkoh. Ammoniak (D., M., B. 11, 1320). Durch Reduktion von 2.4-Dioxo-1.3-dioximinonaphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (bezw. 2.4-Dinitroso-1.3-dioxy-naphthalin, Bd. VII, S. 890)
  mit Zinn und Salzsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Eisenchlorid (V. KostaNECKI, B. 22, 1346). Aus salzsaurem 3-Amino-1.2.4-trioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 835)
  in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid (Kehrmann, B. 21, 1781). Dunkelbraunrote Nadeln
  (aus heißem Eisessig oder Alkohol). Färbt sich gegen 100° schwarz; läßt sich nur unter starker
  Zersetzung sublimieren; sehr wenig löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht in heißem
  Alkohol und Eisessig mit blutroter Farbe, wenig in der Kälte; löst sich in ätzenden und
  kohlensauren Alkalien mit tiefblauer Farbe (D., M.). Wird von verd. Salpetersäure leicht
  zu Phthalsäure oxydiert (D., M.). Beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure entsteht eine
  farblose Lösung (D., M.). Spaltet sich beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 170—180° in
  Ammoniak und Dioxy-naphthochinon (Bd. VIII, S. 411) (D., M.). AgC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N. Dunkelgrauer, pulveriger Niederschlag (D., M.). Ba(C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Dunkelviolettblauer Niederschlag
  (D., M.).
- 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(1)  $C_{10}H_8O_3N_2=C_6H_4$ C(:  $N\cdot OH$ )·C·OH bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) in alkal. Lösung mit salzsaurem Hydroxylamin; man fällt das Oxim mit verd. Essigsäure aus (Kehrmann, Weichardt, J. pr. [2] 40, 185). Hellgrünlichgelber Niederschlag. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, leicht löslich in Alkohol und in Eisessig auf Zusatz von etwas

Salzsäure; leicht löslich in Alkalien und in verd. Mincralsäuren. Gibt mit salzsaurer Zinnehlorürlösung 2.4-Diamino-1.3-dioxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 804). — Salzsaures Salz. Hellgelbe Nädelchen.

3-Anilino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_{11}O_3N = C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus dem 1.2.3.4-Tetraoxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) von ZINCKE, ÖSSENBECK (Bd. VII, S. 890) und Anilin in Eisessig (ZINCKE, OSSENBECK, A. 307, 22). Durch Kochen des 3-Chlor-2-phenylnitrosamino-naphthochinons-(1.4) (S. 169) mit verd. Alkalilauge und Ansäuern der Lösung (Plagemann, B. 16, 896). Beim Erhitzen von 3-Anilino-2-oxy-1.4-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (S. 258) für sich oder mit Eisessig (ZINCKE, B. 25, 3605). Entsteht neben 3-Anilino-2-oxy-1.4-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) beim Erwärmen des Diketotetrahydronaphthylenoxyds  $C_6H_4$   $CO \cdot CH$  (Syst. No. 2480) in alkoh Lösung mit Anilin (Z. R. 25, 2605).

alkoh. Lösung mit Anilin (Z., B. 25, 3605; Z., Wiegand, A. 286, 72, 73). — Tief indigoblaue, metallglänzende Nädelchen (aus heißem Alkohol oder Eisessig). F: 210° (P.; Z., W.). Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig (Z.; Z., W.). Löst sich in verd. Ammoniak und in verd. Natronlauge (P.). Bildet mit den Schwermetallen unlösliche Salze (P.). Spaltet beim Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure Anilin ab (P.). Beim Erhitzen mit Brom und Eisessig entstehen Isonaphthazarin (Bd. VIII, S. 411) und Tribromanilin (Z.; Z., W.).

3-o-Toluidino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)  $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_4$   $CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$  bezw. desmotrope Formen. B. Aus Diketotetrahydronaphthylenoxyd und o-Toluidin (ZINGKE, WIEGAND, A. 286, 74). — Tiefblaue Blättchen. F: 172°.

(ZINCKE, WIEGAND, A. 200,  $^{14}$ ). — LATABLE CO·C·OH

3-p-Toluidino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)  $C_{17}H_{13}O_3N = C_6H_4$   $C_6H_4$ ·CH<sub>3</sub>
bezw. desmotrope Formen. B. Aus Diketotetrahydronaphthylenoxyd und p-Toluidin (Z., W., A. 286, 74). — Tiefblaue Blättchen. F: 188°.

3 -  $\alpha$  - Naphthylamino - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4)  $C_{20}H_{13}O_3N = CO \cdot C \cdot OH$   $CO \cdot C \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Diketotetrahydronaphthylenoxyd und  $\alpha$ -Naphthylamin (Z., W., A. 286, 74). — Schwarzblaue Blättchen (aus  $80^0/_0$ iger Essigsäure). F: 174°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol. — Liefert mit Brom neben wenig Isonaphthazarin eine aus Alkohol in farblosen Nadeln krystallisierende, bei 114° schmelzende Verbindung.

3 -  $\beta$  - Naphthylamino - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4)  $C_{20}H_{13}O_3N = C_6H_4$   $C_6H_4$   $C_6 \cdot C_7 \cdot$ 

3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO·C·OH

bezw. desmotrope Formen. B. Bei längerem Behandeln von 3-Acetamino-1.2.4-triacetoxy-naphthalin (Bd. XIII, S. 835) mit konzentrierter kalter Kalilauge bei Gegenwart von Luft (Kehrmann, Weichardt, J. pr. [2] 40, 183). Aus 4-Chlor-3-acetamino-naphthochinon-(1.2) (S. 155) mit warmer verdünnter Natronlauge (Kehrmann, Zimmerli, B. 31, 2407). Aus 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-methylimid-(4) (S. 261) beim Erwärmen mit verd. Natronlauge (K., Z., B. 31, 2409). Aus 3-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) und Essigsäureanhydrid beim Kochen (K., W.). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 219—220° (K., W.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Eisessig und Benzol; die Lösung in Alkalien ist blutrot (K., W.). — Durch längeres Kochen mit Kalilauge wird die Acetylgruppe abgespalten (K., W.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) bezw. 4-Amino-3-acetamino-naphthochinon-(1.2)} & C_{12}H_{10}O_3N_2 = C_8H_4 & CO & C \cdot OH \\ & & & \text{bezw.} \end{array}$ 

CO—CO
C(NH<sub>2</sub>): C·NH·CO·CH<sub>3</sub> bezw. weitere desmotrope Formen. B. Durch Zufügen von konzentriertem wäßrigem Ammoniak zur siedenden alkoholischen Lösung des 3-Acetaminonaphthochinons-(1.2) (S. 155) (Kehrmann, Zimmerli, B. 31, 2408). — Schokoladefarbene Nädelchen. F: 222°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, etwas besser in siedendem Alkohol. Die braungelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Wasserzusatz gelbrot.

3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-methylimid-(4) bezw. 4-Methylamino- $\textbf{3-acetamino-naphthochinon-(1.2)} \ \ C_{13}H_{12}O_{3}N_{2} = C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{matrix} \text{CO} & -\text{C} \cdot \text{OH} \\ \text{C}(:\text{N} \cdot \text{CH}_{3}) \cdot \overset{\text{C}}{\text{C}} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3} \end{matrix}}_{\text{bezw.}} \text{bezw.}$ 

 $C_6H_4$  CO CO CO CO CO bezw. weitere desmotrope Formen. B. Durch Zufügen  $33^{\circ}/_{0}$ iger wäßr. Methylaminlösung zur Suspension von 3-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (S. 455) in Alkohol und  $^{1}/_{4}$ -stdg. Durchleiten von Luft (K., Z., B. 31, 2409). — Dunkelrotbraune Kryställchen. F: 245—246°. Kaum löslich in Wasser und Alkohol. In warmer verdünnter Natronlauge mit blutroter Farbe unter Bildung von Acetamino-oxy-naphthochinon (S. 260) löslich.

naphthochinon-(1.2)  $C_{18}H_{14}O_3N_2 = C_6H_4 CO COM bezw.$  4-Anlino-3-acetamino-12-20  $C_6H_4 CO COM bezw.$  4-Anlino-3-acetamino-1 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bezw. 4-Anilino-3-acetamino-

Durchleiten von Luft durch die mit Anilin versetzte, alkoholische Lösung des 3-Acetamino-naphthochinons-(1.2) (S. 155) (K., Z., B. 31, 2410). — Schwarzbraune Kryställchen. F. ca. 308°. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in siedendem Alkohol mit dunkelroter Farbe, ziemlich leicht in siedendem Eisessig. — Geht beim längeren Kochen der Lösungen in die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3594) über.

3 - Acetamino - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4) - oxim - (1)  $C_{12}H_{10}O_4N_2 =$  $C_8H_4$  CO  $C \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$  bezw. desmotrope Formen. B. Durch Versetzen einer

Lösung von 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) in überschüssiger verdünnter Natronlauge mit salzsaurem Hydroxylamin (Kehrmann, Weichardt, J. pr. [2] 40, 184). — Goldgelbe Nädelchen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 190—200°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Ather, Schwefelkohlenstoff und Benzol, ziemlich leicht in heißem Eisessig und Xylol.

5 - Amino - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4) bezw. 5-Amino-4-oxy-naphthochinon-(1.2) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Steiner, B. **33**, 3282.

B. Durch Kochen einer wäßrigen, alkali-

I. 
$$OH$$
 $H_2\dot{N}\ddot{O}$ 
 $OH$ 
 $H_2\dot{N}\ddot{O}H$ 
 $OH$ 
 $OH$ 
 $OH$ 
 $OH$ 

oder säurehaltigen Lösung von 2.5-Diaminonaphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 172) (Kehrmann, Haberkant, B. 31, 2422; K., St.).—Dunkelrote, schwach metallglänzende Blätter (aus Alkohol). F: 221°; löslich in Alkalien mit dunkelblutroter Farbe unter Bildung beständiger Salze; die braunrote Lösung in konz. Schwefelsäure scheidet auf Wasserzusatz das Chinon ab; die orangegelben Salze mit Mineralsäuren werden von Wasser zerlegt (K., H.).

Diacetylderivat  $C_{14}H_{11}O_5N=C_{10}H_5O_3N(CO\cdot CH_3)_2$ . B. Durch kurzes Kochen von 5-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Kehrmann, Haberkant, B. 31, 2423). — Orangegelbe Krystallkörner (aus Benzol).

6-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bezw. 4-Anilino-6-acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{18}H_{14}O_3N_2$ , Formel I bezw. II. B. Bei etwa 1-stdg. Durchleiten von Luft durch die mit Anilin versetzte, alkoholische Lösung des 6-Acetamino-naphtho-

chinons (1.2) auf dem Wasserbade (Kehrmann, Matis, B. 31, 2416). — Rotes Krystallpulver. F: 282° (Zers.); unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol (K., M.). Löst sich in viel Eisessig mit kirschroter Farbe; löst sich mit hellroter Farbe in Natronlauge unter Salzbildung; ist aus der gelbbraunen Lösung in konz. Schwefelsäure durch viel Wasser unverändert fällbar

(K., M.). — Bei der Kondensation mit 2-Amino-diphenylamin in Gegenwart von Salzsäure bilden sich die beiden Naphthophenazinderivate der Formeln III und IV, von denen IV

$$III. \qquad \begin{array}{c} \operatorname{CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot} \\ \operatorname{C}_6H_5 \cdot \operatorname{NH} \cdot \\ \end{array} \qquad \qquad \begin{array}{c} \operatorname{CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \operatorname{Cl} \cdot \operatorname{C}_6H_5 \\ \end{array} \\ \operatorname{C}_6H_5 \cdot \operatorname{NH} \cdot \\ \end{array}$$

bei längerer Einw. von Salzsäure unter Anilinabspaltung zersetzt wird (K., Silberstein, B. 33, 3302).

7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 7-Amino-4-oxy-naphthochinon - (1.2) C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, Formel I bezw. II. B. Man kocht 2.7-Diaminonaphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 173) mit Wasser bis zur Lösung, fügt verd.

Natronlauge hinzu und kocht, bis die gelbbraune Flüssigkeit fuchsinfot geworden ist; dann neutralisiert man mit Essigsäure (Kehrmann, Steiner, B. 33, 3288). Entsteht auch aus 2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) sowie aus 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (s. u.) durch längere Einw. von Alkalien oder verd. Mineralsäuren (K., St.). — Braunfote Kryställchen.

7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) - imid - (4) bezw. 4.7 - Diamino-naphthochinon - (1.2)  $\mathbb{C}_{10}\mathbb{H}_8\mathbb{O}_3\mathbb{N}_2$ , Formel I bezw. II. B. Neben 2.7-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) durch Kochen von 2.7-Diamino-naphthochi-

non-(1.4)-imid-(4) (S. 173) mit Wasser; bei Behandlung des Produktes mit kalter 10°/0iger Natronlauge geht nur das 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) in Lösung (Kehrmann, Steiner, B. 33, 3287). — Schwarzviolette Prismen (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser und verd. Salzsäure mit violetter Farbe. — Durch Kochen mit Alkalien oder Säuren entsteht 7-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) (s. o.).

7-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bezw. 4-Anilino-7-acetamino-naphthochinon-(1.2)  $C_{18}H_{14}O_3N_2$ , Formel I bezw. II. B. Aus 7-Acetamino-naphthochinon-

I. 
$$CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$$

$$N \cdot C_4H_4 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$$

$$NH \cdot C_4H_5 \cdot CH_5 

non-(1.2) (S. 159) und Anilin in Alkohol (Kehrmann, Wolff, B. 33, 1541). — Braunrote Krystalle. F: ca. 280° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Die Lösung in Natronlauge ist gelbbraun.

8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 8-Amino-4-oxy-naphthochinon-(1.2)  $C_{10}H_7O_3N$ , Formel I bezw. H. B. Durch Kochen von 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 173), 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (s. u.) oder 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) mit ver 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) mit ver 3.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) bezw.

amino-naphthochinon-(1.4)-inind-(4) (S. 173), o-zandno-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-inind-(4) (S. u.) oder
2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) mit verdünnter Natronlauge (Kehrmann, Misslin, B. 34, 1227). — Metallisch grün glänzende,
dunkelbraune Nadeln (aus Alkohol). Sublimiert bei 225° unter teilweiser Zersetzung. Schwer
löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig mit ponceauroter Farbe. Die
Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb, in Alkalien rotgelb.

8 - Amino - 2 - oxy - naphthochinon - (1.4) - imid-(4) bezw. 4.8-Diamino-naphthochinon-(1.2) C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Neben kleineren Mengen 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) durch Kochen von 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) imid-(4) (S. 173) mit Wasser; man trennt die beiden Verbindungen in Form ihrer Acetylderizate fs. S.

Verbindungen in Form ihrer Acetylderivate [s. S. 263 bei 8-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4)] und verseift die Acetylverbindung durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (K., M., B. 34, 1227, 1232). — Dunkelrote Nädelchen.

8 - Acetamino-2-oxy-naphtho - $CH_3 \cdot CO \cdot HN$ CH<sub>3</sub>·CO·HN chinon - (1.4) bezw. 8 - Acetamino -4 - oxy - naphthochinon - (1.2)  $C_{12}H_9O_4N$ , Formel I bezw. II. B. Durch 12-stdg. Stehenlassen des 8-Amino-OH2-oxy-naphthochinons-(1.4)(S. 262) mit

Essigsäureanhydrid (K., M., B. 34, 1228). — Dunkelbraune Nadeln (aus Wasser). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung gegen 200°. Ziemlich löslich in heißem Wasser und Alkohol mit kirschroter, in Alkalien mit orangeroter Farbe.

8-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) bezw. 4.8-Bis-acetaminonaphthochinon-(1.2)  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , Formel I bezw. II. 8. 5 g des beim Kochen von 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 173) mit Wasser entstehenden Gemisches von 8-Amino-2-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (S. 262) und 2.8-Diamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) werden mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure zum Brei verrieben und in der Kälte mit Zinnehlorür

reduziert; konz. Salzsäure fällt dann die Hydrochloride der beiden Hydrochinone in Form hellgrauer Nädelchen aus; diese werden mit Essigsäureanhydrid + Natriumacetat in die Tetraacetylderivate (Nadeln) übergeführt und letztere durch die berechnete Menge Natronlauge zu den Diacetylverbindungen verseift, welche mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure oxydiert werden; dem sich ausscheidenden Gemenge von 8-Acetamino-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) und 2.8-Bis-acetamino-naphthochinon-(1.4) (S. 173) läßt sich das letztere durch Alkohol entziehen (K., M., B. 34, 1230). — Rote Blätter (aus Eisessig). F: 240—245° (Zers.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

Aminoderivate des 5-Oxy-naphthochinons-(1.4)  $C_{10}H_6O_3 = HO \cdot C_{10}H_5(:0)_2$ (Bd. VIII, S. 308).

2 oder 3 - Dimethylamino - 5 - oxy - $N(CH_3)_2$  oder  $N(CH_3)_2$ naphthochinon - (1.4), Dimethylamino juglon C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formeln.

B. Beim Stehen von Juglon (Bd. VIII,
S. 308) oder a-Hydrojuglon (Bd. VI, S. 1134)
mit überschüssiger Dimethylaminlösung an der Luft (Myllus, B. 18, 464). — Braunviolette Tafeln (aus Alkohol). F: 149—150°. Unlöstehende Formeln.

lich in Wasser, verd. Säuren und Alkalien, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Ligroin und Eisessig, sehr leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Löst sich leicht und unzersetzt in konz. Sehwefelsäure mit purpurroter Farbe. — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Dimethylamin und Öxyjuglon (Bd. VIII, S. 412).

2 oder 3-Anilino-5-oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 4.5- oder 4.8-Dioxy-naphthochinon - (1.2) - anil - (2), Anilinojuglon  $C_{16}H_{11}O_3N = HO \cdot C_6H_3 \frac{CO \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5}{CO \cdot CH}$  bezw.

S. 412) mit Anilin und Alkohol (MYLIUS, B. 18, 473). -- Rote Tafeln. F: 230°. Sublimierbar. Äußerst schwer löslich in Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit Purpurfarbe. Schwer löslich mit purpurroter Farbe in Alkalien. - Wird durch Kochen mit konz. Salzsäure in Anilin und Oxyjuglon gespalten.

8-Amino-5-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(1) ("Naphthazarin-H<sub>2</sub>N NH Zwischenprodukt aus 1.8-Dinitro-naphthalin") C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. Zur Auffassung vgl. FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige Bd. IV [Berlin 1899], S. 266, Bd. V [Berlin 1901], S. 241, sowie die nach dem Literaturschlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von DIMROTH, RUCK A. 446, 123, über die Formulierung des Naphthazarins als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4). — B. Beim Erhitzen von 1.8-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 559) mit Schwefelsäure von 66° Bé auf 125—130° unter Zusatz von Reduktionsmitteln, wie aromatischen Aminen, Metallen oder reduzierend wirkenden Salzen: man fällt das "Naphthazarin-Zwischen-

Aminen, Metallen oder reduzierend wirkenden Salzen; man fällt das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" aus den so erhaltenen Lösungen durch Neutralisieren mit Natronlauge (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 76922; Frdl. 4, 344). Bei der elektrochemischen Reduktion des 1.8-Dinitro-naphthalins in Schwefelsäure von 66° Bé bei 130° (B. A. S. F., D. R. P. 79406; Frdl. 4, 345). — Metallglänzendes schwarzviolettes Pulver (B. A. S. F., D. R. P. 76922). Schwer löslich in Wasser mit violetter Farbe; löslich in Natronlauge und Sodalösung mit blauvioletter, in verd. Salzsäure und verd. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 76922). — Geht beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in Naphthazarin (Bd. VIII, S. 412)¹) über (B. A. S. F., D. R. P. 76922). Gibt in mineralsaurer Lösung mit Natriumthiosulfat einen schwarzen Farbstoff, der wahrscheinlich aus einer Thiosulfonsäure besteht und mit Natronlauge eine grüne Lösung liefert, die an der Luft blau wird (B. A. S. F., D. R. P. 147945; Frdl. 7, 242; C. 1904 I. 234).

8-Amino-5-oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) ("Naphthazarin-Zwischenprodukt aus 1.5-Dinitro-naphthalin")  $C_{10}H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Auffassung vgl. FRIEDLÄNDER, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige Bd. V [Berlin 1901], S. 241,  $H_2N$ sowie die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von DIMBOTH, RUCK, A. 446, 123, über die Formulierung des Naphthazarins als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4). — B. Beim Erhitzen von 1.5-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 558) mit rauchender Schwefelsäure auf 2000 (DE AGUIAR, BAYER, B. 4, 253, 439). Beim Eintragen von Zink in eine Lösung von 1.5-Dinitronaphthalin in rauchender Schwefelsaure bei  $200^{\circ}$  (de Aguiar, Bayer, B. 4, 251). Beim Hinzufügen einer Schwefelsesquioxydlösung (durch Lösen von 1 Tl. Schwefel in 50 Tln. rauchender Schwefelsäure von  $40^{9/0}$  Anhydridgehalt erhalten) zu einer Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin in Schwefelsäuremonohydrat bei einer  $40^{9}$  nicht übersteigenden Temperatur (FRIEDLÄNDER, v. SCHERZER, C. 1900 I, 411; BAYER & Co., D. R. P. 71386; Frdl. 3, 271). An Stelle des Schwefels oder des Schwefelsesquioxyds können auch Substanzen verwendet werden, die leicht Schwefel abgeben, wie H<sub>2</sub>S, S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (BAYER & Co., D. R. P. 77330; Frdl. 4, 346). Beim Eintragen von Kieselgur oder Tierkohle in eine Lösung von 1.5-Dinitro-naphthalin in Schwefelsäuremonohydrat und rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydrid (Oesinger & Co., D. R. P. 84892; Frdl. 4, 347). — Darst. Das Natriumsalz wird beim Einleiten von Luft in eine eisgekühlte Lösung des 4.8-Diamino-1.5-dioxy-naphthalins ("Leukoverbindung des Naphthazarin-Zwischenproduktes", Bd. XIII, S. 805) in wäßr. Natronlauge erhalten. Durch Behandeln der hierbei erhaltenen Lösung mit organischen Säuren, z. B. Essigsaure, erhält man das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" in reiner Form (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 108551; Frül. 5, 318; C. 1900 I, 1184). Zur Isolierung des Naphthazarin-Zwischenproduktes" aus der Naphthazarinschmelze trägt man diese in Eiswasser ein, filtriert und gibt Zinkehloridlösung hinzu; es fällt eine dunkelviolette Zinkverbindung des "Naphthazarin-Zwischenproduktes" aus; man erhält aus diese reine Zwischenprodukt durch Kochen mit Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 11683; Frdl. 6, 444; C. 1900 I, 610). Zur Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet man seine währ. Lösung int Natiumberschleridassen ader mit Verlieberge des "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet man seine währ. Lösung int Natiumberschleridassen auf Verlieberge des "Reinigung des "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "Reinigung des "Naphtbazarin-Zwischenproduktes" betaldet "Reinigung des "R mit Natriumhypochloritlösung oder mit Kaliumdichromat (B. A. S. F., D. R. P. 101372; Frdl. 5, 319; C. 1899 I, 1089) und kocht das Oxydationsprodukt mit Eisessig, wobei sich das Zwischenprodukt in reinem Zustande ausscheidet (B. A. S. F., D. R. P. 108552; Frdl. 5, 320; C. 1900 I, 1184). — Indigoähnliche Krystalle (B. A. S. F., D. R. P. 108551); dunkelviolette glänzende Krystalle (H. F., D. R. P. 111683). Kaum löslich in kaltem, leichter in warmem Wasser mit blauvioletter Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 108551). Löst sich in Natronlauge und in Sodalösung mit blauer Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 108551). Löst sich in verd. Schwefelsäure mit blauer Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 108551; H. F., D. R. P. 111683), in konz. Schwefelsäure mit brauner (B. A. S. F., D. R. P. 76922, 108551; Frdl. 4, 344) und in konz. Salzsäure mit gelblichbrauner Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 108551). Das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" wird in wäßr. Lösung durch Natriumhypochlorit oder Kaliumdichromat zu einem schwarzen Farbstoff oxydiert (B. A. S. F., D. R. P. 101372), der beim Kochen mit Eisessig das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552) und beim Frankting zurückbildet (B. A. S. F., D. R. P. 108552). 108552) und beim Erhitzen mit Alkalisulfid und ZnCl<sub>2</sub> einen graublauen Baumwollfarbstoff (Melanogenblau) liefert (H. F., D. R. P. 116417; Frdl. 6, 792; C. 1901 I, 77). Das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4.8-Diamino 1.5-dioxy naphthalin (Bd. XIII, S. 805) (FRIEDLÄNDER, v. SCHERZER, C. 1900 I, 411; B.A.S.F., D.R. P. 101371; Frdl. 5, 317; C. 1899 I, 1089). Das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" geht beim Kochen mit verd. Mineralsäuren unter Ammoniakabspaltung in Naphthazarin (Bd. VIII, S. 412)1) über (B. A. S. F., D. R. P. 76922, 108551; vgl. Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation und verwandter Industriezweige Bd. V [Berlin 1901], S. 242).

<sup>1)</sup> Das in Bd. VIII, S. 412 als 5.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4) bezeichnete Naphthazarin wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von DIMROTH, RUCK, A. 446, 123, als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4) erkaunt.

Das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" gibt beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure von 20°/<sub>0</sub> Anhydridgehalt auf 100—110° einen blauen Wollfarbstoff (H. F., D. R. P. 117359; Frdl. 6, 445; C. 1901 I, 287). Verwendung des "Naphthazarin-Zwischenproduktes" zur Darstellung von graublauen bis blauvioletten Baumwollfarbstoffen durch Erhitzen mit Alkalipolysulfid ohne oder mit Zusatz von Zinkchlorid: H. F., D. R. P. 114266, 114267; Frdl. 6, 791, 792; C. 1900 II, 999. Überführung in Schwefelfarbstoffe s. auch bei 1.5-Dinitronaphthalin (Bd. V, S. 559). Überführung in Farbstoffe durch Behandlung mit Phenolen und konz. Schwefelsäure: B. A. S. F., D. R. P. 103150; Frdl. 5, 323; C. 1899 II, 548. Das "Naphthazarin-Zwischenprodukt" liefert beim Erhitzen mit Anilin oder Homologen in Gegenwart von Eisessig oder von etwas Salzsäure Kondensationsprodukte, aus welchen durch Sulfurierung grüne bis graublaue Wollfarbstoffe erhalten werden (B. A. S. F., D. R. P. 18078; Frdl. 6, 446; C. 1901 I, 550; H. F., D. R. P. 125574; Frdl. 6, 447; C. 1901 II, 1187).

#### f) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-16</sub>O<sub>3</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_{3}$ .

- 1. Aminoderivat des 2.4-Dioxy-benzophenons  $C_{13}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 312).
- 2'-Amino 2.4 dimethoxy benzophenon  $C_{15}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 2'-p-To-luolsulfamino-2.4-dimethoxy-benzophenon (s. u.) mit Eisessig und konz. Schwefelsäure (Ullmann, Denzler, B. 39, 4335). Gelbe Nadeln. F: 128°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin. Läßt sich in schwefelsaurer Lösung diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Kochen 3-Methoxy-xanthon (Syst. No. 2514).
- 2'-p-Toluolsulfamino-2.4-dimethoxy-benzophenon  $C_{22}H_{21}O_5NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$ . B. Man führt N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Schwefelkohlenstoff in ihr Chlorid über und erwärmt weiter mit Resorcindimethyläther und Aluminiumchlorid (U., D., B. 39, 4334). Schwach gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer in Äther. Gibt mit konz. Schwefelsäure und Eisessig 2'-Amino-2.4-dimethoxy-benzophenon (s. o.). Natriumsalz. Schwach gefärbte Blättchen. Schwer löslich
- 2. Aminoderivat des 2.5-Dioxy-benzophenons  $C_{13}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 312).
- 2'-Amino-2.5-dimethoxy-benzophenon  $C_{15}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 2'-p-Toluolsulfamino-2.5-dimethoxy-benzophenon (s. u.) mit Eisessig und konz. Schwefelsäure (Ullmann, Denzler, B. 39, 4334). Bernsteingelbe Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 98°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, sehwer in Ligroin. Läßt sich in schwefelsaurer Lösung diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Verkochen 2-Methoxy-xanthon (Syst. No. 2514).
- 2'-p-Toluolsulfamino-2.5-dimethoxy-benzophenon  $C_{29}H_{21}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Erwärmen von N·p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) in Schwefelkohlenstoff mit Phosphorpentachlorid und Erwärmen des entstandenen Chlorids mit Hydrochinondimethyläther bei Gegenwart von Aluminiumehlorid (U., D., B. 39, 4333). Farblose Blättehen (aus Alkohol). F: 156°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Äther und Ligroin. Durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und Eisessig entsteht 2'-Amino-2.5-dimethoxy-benzophenon (s. o.).
- 3. Aminoderivat des 3.4-Dioxy-benzophenons  $C_{13}H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 315).
- 2'-Amino 3.4 dimethoxy benzophenon C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N, H<sub>2</sub>N O·CH<sub>3</sub> s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 2'-p-To-lucisulfamino-3.4-dimethoxy-benzophenon (S. 266) mit konz. Schwefelsäure (ULIMANN, DENZLER, B. 39, 4336). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 74°. Leicht löslich mit gelber Farbe in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, schwer in Ligroin. Läßt sich in schwefelsaurer Lösung diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Verkochen 2.3- oder 3.4-Dimethoxy-fluorenon (Bd. VIII, S. 329) und das nicht näher beschriebene 2-Oxy-3'.4'-dimethoxy-benzophenon.

2'-p-Toluolsulfamino-3.4-dimethoxy-benzophenon  $C_{22}H_{21}O_5NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_3\cdot (O\cdot CH_3)_2$ . B. Man führt N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (Syst. No. 1902) in Schwefelkohlenstoff mit Phosphorpentachlorid in ihr Chlorid über und erwärmt dann mit Veratrol und Aluminiumchlorid (U., D., B. 39, 4336). — F: 125°. — Besitzt ähnliche Eigenschaften wie die beiden Isomeren (S. 265).

4. Aminoderivat des 3.3'-Dioxy-benzophenons  $C_{13}H_{10}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 316).

4.4' - Diamino - 3.3' - dimethoxy - benzophenon  $CH_3 \cdot O$  O· $CH_3$   $C_{15}H_{16}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethoxy-benzophenon (s. u.)  $H_2N \cdot CO \cdot NH_2$  mit mäßig konzentrierter Schwefelsäure (FINGER, J. pr. [2] 79, 496). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 227°. — Liefert durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung 4.4'-Diamino-3.3'-dimethoxy-benzhydrol (Bd. XIII, S. 836).

4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethoxy-benzophenon  $C_{19}H_{20}O_5N_2 = CO[C_8H_3(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3]_2$ . B. Aus 4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethoxy-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 813) durch Oxydation mit Dichromat und verd. Schwefelsäure bei 100° (Finger, J. pr. [2] 79, 495). — Gelbliche Blättchen (aus Essigester). F: 208—209°.

# 2. Aminoderivat eines Dioxy-oxo-äthyl-phenanthrentetrahydrids $C_{16}H_{16}O_3=(HO)_2C_{14}H_9(:O)\cdot C_2H_5$ .

Methylthebainonmethin  $C_{20}H_{25}O_3N=(CH_3\cdot O)_2C_{14}H_9(:O)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$  mit Derivaten s. bei Thebain, Syst. No. 4786.

# g) Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_3$ .

4-Amino-1.10-dioxy- oder 1-Amino-4.10-dioxy-anthron-(9) bezw. 4-Amino-1.9.10-trioxy-anthracen  $C_{14}H_{11}O_3N=$ 

B. Aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) durch hydroschwefligsaures Natrium Na $_2$ S $_2$ O $_4$  in schwach alkal. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 207668; C. 1909 I, 1287). — Gelbbraunes Pulver. Die Lösungen in heißem Wasser und in Alkohol sind gelb, die in konz. Schwefelsäure gelb mit grüngelber Fluorescenz. — Beim Kochen der verdünnten alkalischen Lösung entsteht unter Blaufärbung 4-Amino-1-oxy-anthrachinon. Beim Erhitzen mit Salzsäure entsteht Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431).

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Anilino-1.10-dioxy-} & oder & \textbf{1-Anilino-4.10-dioxy-anthron-(9)} & bezw. & \textbf{4-Anilino-1.9.10-trioxy-anthracen} & C_{20}H_{15}O_3N & = & C_6H_4 \underbrace{CO}_{CH(OH)} \cdot C_6H_2(OH) \cdot NH \cdot C_6H_5 & bezw. \end{array}$ 

 $C_6H_4$ [C(OH)] $C_6H_2$ (OH)·NH·C $_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit Anilin in Eisessig auf 120—125° (BAYER & Co., D. R. P. 93223; Frdl. 4, 320). Durch Verschmelzen von 10 Tln. Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) mit 100 Tln. Anilin, 10 Tln. Zinnchlorür und 25 Tln. salzsaurem Anilin bei 95—100° (B. & Co., D. R. P. 93223). — Schwarze Nadeln mit grünlichem Schimmer (aus Methylalkohol). F: 135°; die gelbgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Borsäure schmutzig grün; die rotbraune Lösung in heißem Alkali wird an der Luft unter Bildung von Chinizarin violett (B. & Co., D. R. P. 93223). Gibt bei der Oxydation 4-Anilino-1-oxy-anthrachinon (S. 269) (B. & Co., D. R. P. 98011; Frdl. 5, 292).

# h) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_3$ .

## 1. Aminoderivate der 0xy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_8O_3$ .

1. Aminoderivate des 1 - Oxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_3 = C_0H_4(CO)_2C_0H_3 \cdot OH$  Bd. VIII, S. 338). Vgl. auch No. 3, S. 277.

#### Monoaminoderivate des 1-Oxy-anthrachinons,

#### 2-Amino-1-oxy-anthrachinon und seine Derivate.

2-Amino-1-oxy-anthrachinon, 2-Amino-erythrooxyanthrachinon,  $\beta$ -Alizarinamid  $C_{14}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der alkoh. Lösung des 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-

Beim Kochen der alkoh. Lösung des 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-imids (9) (s. u.) mit wenig Salzsäure (SCHOIL, PARTHEY, B. 39, 1206; vgl. Liebermann, A. 183, 210). Beim Kochen von 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-imid-(9) mit Natronlauge (Sch., Pa., B. 39, 1201; vgl. v. Perger, J. pr. [2] 18, 137, 139). — Braune Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser; löst sich in Alkohol mit rotbrauner, in Äther nuit gelbbrauner Farbe (v. P.). Wenig löslich in wäßr. Ammoniak (v. P.). — Verändert sich nicht beim Kochen mit Kalilauge; beim Schmelzen mit Kali entsteht Alizarin (v. P.). Dieses entsteht auch beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 250° (v. P.). Durch Behandlung der alkoh. Lösung mit nitrosen Gasen (aus arseniger Säure und Salpetersäure) entsteht Erythrooxyanthrachinon (Bd. VIII, S. 338) (v. P.). — Die Salze sind wenig löslich; das violettblaue Bariumsalz ist in kaltem Wasser kaum löslich (Unterschied und Trennung des 2-Amino-1-oxy-anthrachinons vom 1-Amino-2-oxy-anthrachinon) (v. P.). 1-Amino-2-oxy-anthrachinon) (v. P.).

2 - Amino - 1 - oxy - anthrachinon - imid - (9)  $C_{14}H_{10}O_2N_2 =$ C<sub>0</sub>H<sub>1</sub> C(:NH) C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>(OH) NH<sub>2</sub>. Zur Konstitution vgl. Scholl, Parthey, B. 39, 1201, 1202. — B. Bei 4-stdg. Erhitzen von Alizarin mit 28°/0igem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 150° neben Aminooxy-anthrachinon oder bei 5-stdg. Erhitzen von Alizarin mit 52°/0igem Ammoniak auf 140° (Scholl, Parthey, B. 39, 1203, 1205; vgl. Liebermann, A. 183, 209; v. Perger, J. pr. [2] 18, 133). — Metallglänzende Krystalle (aus Alkohol). Entwickelt bei 250° Ammoniak, schmilzt gegen 280°; unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin; in der Wärme sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Äther, leichter in Eisessig und Ligroin; in der Wärme sehr wenig löslich im Wasser, Alkohol, Äther, leichter in Eisessig und Essigester, in allen diesen Mitteln mit blauer Farbe; löslich mit violetter Farbe in siedendem Chloroform, Benzol, ziemlich löslich in siedendem Nitrobenzol unter Ammoniakentwicklung (Sch., Pa.). Die Lösung in kalter konzentrierter Salzsäure ist gelb, die in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist rot; wird aus diesen Lösungen durch Wasser gefällt (Sch., Pa.). Unlöslich in verd. Ammoniak (L.; v. Pe.). Die Lösung in kalter Natronlauge ist fuchsinrot, beim Neutralisieren fällt das Imid unverändert aus (Sch., Pa.). Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in Ammoniak und 2-Amino-1-oxy-anthrachinon (Sch., Pa.; vgl. v. Pe.). Liefert beim Schmelzen mit Kali Alizarin (v. Pe.). Gibt beim Kochen mit Alkohol und wenig Salzsäure 2-Amino-1-oxy-anthrachinon (Sch., Pa.; vgl. L.). Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Alizarin übergeführt (v. Pe.). Liefert bei der Behandlung der alkoh. Lösung mit nitrosen Gasen (aus arseniger Säure und Salpetersäure) Erythrooxyanthrachinon (v. PE.). Gibt beim Kochen mit Eisessig 2-Acetamino-1-oxy-anthrachinon (Sch., Pa.). — KC<sub>14</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + CH<sub>3</sub>·OH (Son., Pa.).

2-Acetamino-1-oxy-anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Durch 1—2-stdg. Erhitzen des 2-Amino-1-oxy-anthrachinons mit wenig Essigsäure-anhydrid im geschlossenen Rohr auf 110—120° (v. Perger, J. pr. [2] 18, 146). Bei 3-stdg. Kochen des 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-imids-(9) mit Eisessig (SCHOLL, PARTHEY, B. 39, 1205). — Braungelbe Nadeln (aus Eisessig und Alkohol). F: 242° (v. Pe.; Sch., Pa.). Löslich in Alkohol Ather und Eisessig (v. Pe.) Schwar Belieb in Kalibana mit verbeitet. in Alkohol, Ather und Eisessig (v. PE.). Schwer löslich in Kalilauge mit rotvioletter Farbe (v. Pr.). Gibt mit Barytwasser eine violettblaue, schwer lösliche Fällung (v. Pr.).

2-Acetamino-1-oxy-anthrachinon-imid-(9)  $C_{16}H_{12}O_3N_2 =$  $C_6H_4 \stackrel{C(: NH)}{CO} C_6H_2(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch 1-stdg. Erhitzen von 2-Amino-1-oxyanthrachinon-imid-(9) mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Scholl, Parthey, B. 39, 1204). — Krystallpulver. Beginnt bei  $225^{\circ}$  sich zu zersetzen.

[Anthrachinonyl - (1)] - [4 - nitro - 1 - oxy anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{14}O_7N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Brom-4-nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) und 1-Amino-anthrachinon (S. 177) durch Erhitzen mit Kaliumacetat, Kupferstaub und Nitro-

benzol (BAYER & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). — Schwarze Nadeln (aus Nitrobenzol). Die grüne Lösung in Schwefelsäure gibt mit Wasser violette Flocken. — Die Küpe färbt Baumwolle violett.

#### 3-Amino-1-oxy-anthrachinon und seine Derivate.

3-Amino-1-oxy-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) beim Erwärmen mit Ammoniumsulfhydrat (Scholl, Schneider, Eberle, B. 37, 4436; Scholl, Privatmitteilung). — Rote Nadeln. Schmilzt bei 310° noch nicht. Sublimierbar.

Vgl. auch den Artikel Purpuroxanthinamid auf S. 277.

5.8 - Dichlor - 3 - dimethylamino - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_3NCl_2 = C_6H_2Cl_2$  (CO) $_2C_6H_2(OH)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch 1-stdg. Erhitzen der 3.6-Dichlor-2-[2-oxy-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure (Syst. No. 1920) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Severin, Bl. [3] 29, 62). — Violett bronzefarbene Blättchen (aus Eisessig). F: 185°.

5.6.7.8 - Tetrachlor - 3 - diäthylamino - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{18}H_{13}O_3NCl_4 = C_6Cl_4$  (CO) $_2C_6H_2(OH)\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch 20 Minuten langes Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diāthylamino-2'-oxy-diphenylmethan-carbonsāure-(2) (Syst. No. 1911) mit der 8-fachen Menge rauch. Schwefelsäure von  $30^9/_0$  Anhydridgehalt auf dem Wasserbade und Eingießen der Reaktionsmasse in kaltes Wasser (Haller, Umbgrove, Bl. [3] 25, 749). — Bronzeviolette Schuppen (aus Eisessig und Alkohol). F: 192 $^9$ .

#### 4-Amino-1-oxy-anthrachinon und seine Derivate.

4 - Amino-1-oxy - anthrachinon, 4-Amino - erythrooxyanthrachinon, Chinizarinamid  $C_{14}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) mit Phthalsaureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 94396; C. 1898 I, 543). Durch Behandlung von 1-Nitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 791) mit Schwefelsesquioxyd (Bayer & Co., D. R. P. 94396). Durch Erhitzen von Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) mit Ammoniak (B. & Co., D. R. P. 94396). Aus 1-Amino-anthrachinon bei mehrtägigem Stehen mit rauchender Schwefelsäure (80% SO<sub>3</sub>) bei 25—40% (B. & Co., D. R. P. 154353; C. 1904 II, 1013). Aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino-anthrachinon beim Erhitzen mit Schwefelsing (260 Ph) aus 1-Amino saure (66° Bé) und Borsaure auf 180—200° (B. & Co., D. R. P. 164727; C. 1905 II, 1702). Aus 1-Amino-anthrachinon durch Erhitzen mit Schwefelsaure (66° Bé), Borsaure und Mercurosulfat auf 190—200° (B. & Co., D. R. P. 162035; C. 1905 II, 864). Beim Behandeln von 4-Brom-1-amino-anthrachinon mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure mit oder ohne Zusatz von Borsäure (B. & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). Aus 1-Hydroxylamino-anthrachinon (Syst. No. 1938) durch Umlagerung mittels konz. Schwefelsäure (R. E. Schmidt, Gattermann, B. 29, 2943). Durch Erhitzen des Einwirkungsproduktes von Hydroxylamin auf diazotiertes 1-Amino-anthrachinon [Anthrachinondiazohydroxylamid (Syst. No. 2242)] mit konz. Schwefelsäure (WACKER, B. 35, 3923). — Rotviolettes Krystallpulver (aus Alkohol + Wasser). F: 207-208°; löslich in Alkohol und Benzol mit fuchsinroter, in Natronlauge mit violetter und in konz. Salzsäure mit gelber Farbe (W.). — Gibt mit rauchender Schwefelsäure (60% SO3) in Gegenwart von Borsäure 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 1928) (B. & Co., D. R. P. 161035; C. 1905 II, 283). Läßt sich diazotieren; die Diazoverbindung gibt beim Kochen mit Alkali eine in Natronlauge mit roter Farbe lösliche Verbindung, die wahrscheinlich Monooxyanthrachinon ist; kuppelt man die Diazoverbindung mit Dimethylamin und erhitzt die erhaltene Diazoaminoverbindung mit Schwefelsäure auf 160—180°, so erhält man Chinizarin (W.). Beim Erhitzen mit 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 340) in Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumacetat und Kupferchlorid entsteht Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 270) (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). Beim Erhitzen mit 2-Brom-4-nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) unter Zusatz von Kaliumacetat und Kupferstaub in Nitrobenzol entsteht [4-Oxyanthrachinonyl-(1)]-[4-nitro-1-oxy-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 270) (B. & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). Überführung in 4-Acetamino-1-oxy-anthrachinon durch Essigsäureanhydrid in konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765. Durch Erhitzen mit Succinylchlorid (Bd. II, S. 613) und Nitrobenzol entsteht N.N'-Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-succinamid (S. 270) (B. & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). Durch Erhitzen mit Anilin in Gegenwart von Borsaure entsteht 1-Amino-4-anilino-anthrachinon (S. 198) (B. & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin und krystallisierter Borsäure auf 150—160° 1-Amino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) (B. & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin, Zinnehlorür und Borsaure auf 100—130° Leukochinizaringrün (S. 242) (B. & Co., D. R. P. 94396). Beim Erhitzen mit 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon in Nitrobenzol bei Gegenwart von Kaliumacetat und Kupferchlorid entsteht [4-Oxy-anthrachinonyl-(1)]-[4-methylamino-anthrachinonyl-(1)]-amin (S. 271) (B. & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206).

- 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus 1-Methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 339) durch Nitrieren und Reduzieren der Nitroverbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 191731; C. 1908 I, 570). Beim Erhitzen mit 2-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin entsteht [Anthrachinonyl-(2)]-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-amin (s. u.) (Bayer & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). Ersetzt man hierbei das 2-Chloranthrachinon durch 2.6-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788), so entsteht 2.6-Bis-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)-amino]-anthrachinon (B. & Co.). Analog vollzieht sich die Reaktion mit 2.7-Dichlor-anthrachinon (B. & Co.). Beim Erhitzen mit dem Natriumsalz der 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923), Zinnchlorür, Borsäure und Natriumacetat entsteht ein grüner Farbstoff (II. F.).
- 4-Methylamino-1-oxy-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus äquimolekularen Mengen Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) und Methylamin in Pyridin auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Aus 1-Methylamino-anthrachinon (S. 179) und rauchender Schwefelsäure (80% SO<sub>3</sub>) bei 30—35% (B. & Co., D. R. P. 154353; C. 1904 II, 1013). Beim Behandeln von 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon (S. 185) mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure (B. & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 7659). Bronzeglänzende Krystalle. Die Lösungen in Chloroform oder Eisessig sind violett; die Lösung in rauchender Salzsäure ist gelb und gibt beim Verdünnen mit Wasser einen violetten Niederschlag (B. & Co., D. R. P. 144634).
- 4-Dimethylamino-1-oxy-anthrachinon  $C_{16}H_{13}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot N(CH_3)_2$ . B. Aus Chinizarin und Dimethylamin in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Braunrote Nadeln mit grünem Schimmer (aus Pyridin). F: 245°; die Lösung in Chloroform ist blaurot, die in konz. Salzsäure ist goldgelb und gibt beim Eingießen in Wasser einen violettbraunen Niederschlag; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist lebhaft orangerot und wird auf Zusatz von Borsäure blaurot mit gelber Fluorescenz; die Lösung in Natronlauge ist violett (B. & Co., D. R. P. 136777). Beim Erhitzen mit überschüssigem p-Toluidin und mit Borsäure auf 180—200° entsteht 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 199) (B. & Co., D. R. P. 139581; C. 1903 I, 680).
- 4-Anilino-1-oxy-anthrachinon C<sub>20</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N == C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)·NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Man erhitzt 1 Tl. Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit 10 Tln. Anilin und 1 Tl. Eisessig 2—3 Stdn. auf ca. 120—125°, gießt die Schmelze nach dem Erkalten in verd. Salzsäure, filtriert, wäscht und oxydiert das Reaktionsprodukt in Schwefelsäure oder Eisessig mit Braunstein (Bayer & Co., D. R. P. 93 223, 98011; Frdl. 4, 320; 5, 292). Durch 1-stdg. Erhitzen von gleichen Teilen Leukochinizarin, Anilin und Eisessig auf 120—125° bei Luftzutritt (Grandmough, J. pr. [2] 76, 140; C. 1908 I, 2178). Blauschwarze Nadeln (aus Eisessig), dunkelviolette metallglänzende Nadeln (aus Methylalkohol). F: 158° (B. & Co.), 153° (G.). Schwer löslich in Alkohol mit violetter, leichter in Chloroform mit blauvioletter und in Eisessig mit blauer Farbe (G.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die auf Zusatz von Borsäure blau wird (B. & Co.,; G.). Sehr wenig löslich in Alkalien mit violetter Farbe (G.).
- 4-o-Toluidino-1-oxy-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) und o-Toluidin in Eisessig bei 120—125° unter Luftzutritt (Grandmougin, C. 1908 I, 2178). Dunkelviolette Krystalle (aus Alkohol). F: 166°. Löslich in Alkohol und Eisessig mit violettroter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Gibt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat eine Acetylverbindung [schwarzviolette Krystalle (aus Alkohol); F: 149°].
- 4-p-Toluidino 1- oxy anthrachinon, Chinizarinblau  $C_{21}H_{15}O_3N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2$  (OH)·NH· $C_6H_4$ ·CH<sub>3</sub>. B. Man erhitzt Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit p-Toluidin und sehr wenig Salzsäure einige Zeit auf  $100^{\circ}$ ; die entstehende Leukoverbindung oxydiert sich leicht zu Chinizarinblau (FRIEDLÄNDER, SCHICK, C. 1904 II, 339). Durch Erhitzen von Leukochinizarin und p-Toluidin in Eisessig auf  $120-125^{\circ}$  unter Luftzutritt (GRAND-MOUGIN, C. 1908 I, 2179). Violettschwarze Nadeln (aus Eisessig). F: 183° (G.). Löslich in Benzol (F., Sch.) und Eisessig (F., Sch.; G.) mit blauvioletter Farbe. Löslich in Schwefelsäure mit grünlichblauer Farbe (G.). Löslich in alkoh. Natronlauge mit rein blauer Farbe (F., Sch.). Liefert durch Sulfurierung den Farbstoff Alizarinirisol (Syst. No. 1923) (vgl. Schultz, Tab. No. 852).

[Anthrachinonyl-(2)]-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-amin  $C_{29}H_{17}O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon (s. o.) mit 2-Chlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 787) in Gegenwart von Kupfer-

chlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). Beim Erhitzen von 4-Brom-1-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) mit 2-Amino-anthrachinon (S. 191) unter denselben Bedingungen (B. & Co.). — Bordeauxfarbenes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

[4-Oxy-anthrachinonyl-(1)]-[4-nitro-1-oxyanthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{14}O_8N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) mit 2-Brom-4-nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) unter Zusatz von Kaliumacetat und Kupferstaub in Nitro-

benzol (Bayer & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-amin  $C_{28}H_{15}O_6N = [C_8H_4(CO)_2C_6H_2(OH)]_2NH$ . B. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von 12,9 kg 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 340) mit 12 kg 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) in 200 kg Nitrobenzol bei Gegenwart von 7 kg Kaliumacetat und 1 kg Kupferchlorid (Bayer & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). — Bronzefarbene Krystalle. Die Lösung in warmem Nitrobenzol ist blau, die in konz. Schwefelsäure lauchgrün.

- 4-Acetamino-1-oxy-anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon durch Acetylieren in Gegenwart von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 211958; C. 1909 II, 765).
- 4 Chloracetamino 1 oxy anthrachinon  $C_{16}H_{10}O_4NCl = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon und Chloracetylchlorid (Bd. II, S. 199) in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Orangerote Nadeln. Die Lösung in Pyridin und in konz. Schwefelsäure ist orange. — Beim Erhitzen mit der Natriumverbindung des 1-Sulfhydryl-anthrachinons (Bd. VIII, S. 341) in Alkohol entsteht 4-{S-{Anthrachinonyl-(1)}-thioglykoloylamino}-1-oxy-anthrachinon (s. u.). die Reaktion mit 1.5-Disulfhydryl-anthrachinon (Bd. VIII, S. 457).
- 4-Benzamino-1-oxy-anthrachinon  $C_{21}H_{13}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_6$ . B. Aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon durch Erhitzen mit Benzoylchlorid in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). — Rote goldglänzende Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Pyridin mit oranger Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe. Findet unter der Bezeichnung Algolrosa (vgl. Schultz, Tab. No. 818) Verwendung als Küpenfarbstoff.
- **4-Benzamino-1-methoxy-anthrachinon**  $C_{22}H_{15}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). — Die Lösung in Pyridin ist goldgelb; konz. Schwefelsäure löst braun. Findet unter der Bezeichnung Algolscharlach (vgl. Schultz, Tab. No. 815) Verwendung als Küpenfarbstoff.
- N.N´- Bis [4 oxy anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{32}H_{29}O_8N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) in Nitrobenzol mit Succinylchlorid (Bd. II, S. 613) auf 100° (Bayer & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.
- N.N´- Bis [4 methoxy anthrachinonyl (1)] succinamid  $C_{34}H_{24}O_8N_2 = [C_6H_4(CO)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon (S. 269) in Nitrobenzol mit Succinylchlorid auf 100° (B. & Co., D. R. P. 212436; C. 1909 II, 769). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.
- N.N' Bis [4 oxy anthrachinonyl (1)] adipinsäurediamid  $C_{34}H_{24}O_8N_2 =$  $[C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2. \quad B. \quad \text{Durch Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthra-}$ chinon (S. 268) mit Adipinsaure in Nitrobenzol auf 100—110° und Eintragen von Phosphorpentachlorid (BAYER & Co., D. R. P. 216980; C. 1910 I, 312). — Rötlich braunes Pulver.
- 4-{[Anthrachinonyl-(1)-mercapto]-acetamino}-1-oxy-anthrachinon, 4-{S-[Anthrachinonyl-(1)] - thioglykoloylamino} - 1-oxy-anthrachinon  $C_{30}H_{17}O_6NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen der Natriumverbindung des 1-Sulfhydryl-anthrachinons (Bd. VIII,

S. 341) mit 4-Chloracetamino-1-oxy-anthrachinon (s. o.) in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun.

8.8'-[Anthrachinonylen-(1.5)]-bis-[4-(mercaptoacetamino)-1-oxy-anthrachinon], 8.8'-[Anthrachinonylen-(1.5)]-bis-[4-thioglykoloylamino-1-oxy-anthrachinon]  $C_{46}H_{26}O_{10}N_2S_2$ , s. untenstehende Formel. B. Beim Erhitzen der Dinatriumverbindung des

1.5-Disulfhydryl-anthrachinons (Bd. VIII, S. 457) mit 4-Chloracetamino-1-oxy-anthrachinon in Alkohol (Bayer & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braun.

[4 - Oxy - anthrachinonyl - (1)] - [4 - methylamino - anthrachinonyl - (1)] - amin  $C_{29}H_{18}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von 15,8 kg 4-Brom-1-methylamino-anthrachinon (S. 185) mit 12 kg 4-Amino-1-oxy-anthrachinon

chinon (S. 185) mit 12 kg 4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) in 200 kg Nitrobenzol bei Gegenwart von 7 kg Kaliumacetat und 1 kg Kupferchlorid (BAYER & Co., D. R. P. 162824; C. 1905 II, 1206). — Schwarze Nadeln. Die Lösung in warmem Nitrobenzol ist blaugrün, die in konz. Schwefelsäure grünblau.

[4 - Methoxy - anthrachinonyl - (1)] - O·CH<sub>3</sub> NH·CH<sub>3</sub> [5 - methylamino - anthrachinonyl - (2)] - amin C<sub>30</sub>H<sub>20</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon mit 6-Chlor-1-methylamino-anthrachinon (S. 184) in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumaceiat und

anthrachinon (S. 184) in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumaceiat und Naphthalin (Bayer & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). — Violettes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

2.6 - Bis - [4 - methoxy - anthrachinonyl - (1) - amino] - anthrachinon  $C_{44}H_{26}O_5N_2$ , s. untenstehende Formel, B. Beim Erhitzen von 4 - Amino - 1 - methoxy - anthrachinon (S. 269) mit 2.6-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) in Gegenwart von Kupferchlorür,

entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). — Braunviolettes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau. Findet unter dem Namen Algolbordeaux (vgl. Schultz, Tab. No. 829) als Küpenfarbstoff Verwendung.

2.7 - Bis - [4 - methoxy - anthrachinonyl - (1) - amino] - anthrachinon  $C_{44}H_{26,O8}N_2$ , s. untenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-methoxy-anthrachinon (S. 269)

mit 2.7-Dichlor-anthrachinon (Bd. VII, S. 788) in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). — Dunkelviolettes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau.

3-Chlor-4-amino-1-oxy-anthrachinon  $C_{14}H_8O_3NCl=C_6H_4(CO)_2C_6HCl(OH)\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von 2.4-Dichlor-1-amino-anthrachinon (S. 184) mit Schwefelsäure, mit oder ohne Zusatz von Borsäure (Bayer & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). — Braunrotes Pulver. Löst sich in Pyridin blaurot, in Schwefelsäure gelb und in Schwefelsäure + Borsäure blaurot mit Fluorescenz.

2-Brom-4-p-toluidino-1-oxy-anthrachinon, Bromchinizarinblau  $C_{21}H_{14}O_3NBr=C_6H_4(CO)_2C_6HBr(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 2.4-Dibrom-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) und p-Toluidin (Bayer & Co., D. R. P. 127532; C. 1902 I, 287). Aus 2-Brom-4-nitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) und p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 127439; C. 1902 I, 1032). — Blaue Nadeln (aus Eisessig). Die Lösung in Anlin ist blau, die Lösung in Schrödeliene ist Green (aus Eisessig). Die Lösung in Anlin ist blau, die Lösung in Schwefelsäure ist grün, auf Zusatz von Borsäure blau; beim Erhitzen mit Schwefelsäure-monohydrat auf 100° entsteht eine Sulfonsäure, welche Wolle in saurem Bade blau färbt (B. & Co., D. R. P. 127532).

**3-Brom-4-amino-1-oxy-anthrachinon**  $C_{14}H_8O_3NBr = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(OH) \cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von 2,4-Dibrom-1-amino-anthrachinon mit Schwefelsäuremonohydrat auf 100-110° oder mit rauchender Schwefelsäure auf 30—40° (BAYER & Co., D. R. P. 203083; C. 1908 II, 1659). — F: 243° (Zers.); löst sich in Pyridin blaurot, in Schwefelsäure gelb, Zusatz von Borsäure bewirkt Umschlag dieser Farbe nach Blaurot (B. & Co., D. R. P. 203083). — Beim Erhitzen mit Kupferpulver, wasserfreiem Natriumacetat und Nitrobenzol oder mit Kupferpulver, Atznatron und Naphthalin entsteht das Dioxyindanthren der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3638) (B. & Co., D. R. P. 193121; C. 1908 I, 573).

4-Amino-1-sulfhydryl-anthrachinon, [4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-mercaptan  $C_{14}H_9O_2NS = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(SH) \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Chlor-1-amino-anthrachinon (S. 183) und Natriumhydrosulfid in wäßrig-alkoholischer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 206536; C. 1909 I, 1059). — Bronzeglänzende Nadeln (aus Pyridin). Löst sich in Pyridin violettrot, in konz. Schwefelsäure orangegelb (B. & Co., D. R. P. 206536). — Beim Erhitzen mit Schwefel, Schwefelnatrium und 10% gem wäßrigem Ammoniak auf 100% entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4383) (BAYER & Co., D. R. P. 216306; C. 1910 I, 69). — Natriumsalz. Krystallinisch. Löslich in Wasser mit blauer Farbe (B. & Co., D. R. P. 206536).  $NH_2$ 

4 - Amino - 1 - rhodan - anthrachinon, [4 - Amino - anthrachinonyl - (1)] - rhodanid  $C_{15}H_8O_2N_2S=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(S\cdot CN)\cdot NH_2$ . Beim Erwärmen der wäßr. Lösungen von 4-Amino-1-diazo-anthrachinon und Kaliumrhodanid auf 90-100° (BAYER & Co., D. R. P. 216306; C. 1910 I, 69). — Braunrotes Pulver. S Die Lösung in Alkohol ist rot und wird auf Zusatz von Alkali blau. - Beim Erhitzen mit Schwefel, Schwefelnatrium und 10% igem wäßrigem Ammoniak im Wasserbade entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4383). NH,

4-p-Toluidino-1-sulfhydryl-anthrachinon, [4-p-Toluidino-anthrachinonyl-(1)]-mercaptan  $C_{21}H_{18}O_2NS=C_6H_4(CO)_2C_8H_2(SH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Chlor-1-p-toluidino-anthrachinon (S. 183) und Natriumhydrosulfid in wäßrig-alkoholischer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 206536; C. 1909 I, 1059). — Dunkelblaue Nadeln (aus Pyridin). Die Lösung in Pyridin ist violett, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs schmutzigbraun, dann violett.

#### 5-Amino-1-oxy-anthrachinon und seine Derivate.

5-Amino-1-oxy-anthrachinon, 5-Amino-erythrooxyanthrachinon  $\rm C_{14}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des 0HKombinationsproduktes aus diazotiertem 1.5-Diamino-anthrachinon und Ammoniak mit Schwefelsäure (66° Bé) und Borsäure auf 150° (WACKER, B. 35, 3925). Aus dem Natriumsalz der 5-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) durch Erhitzen mit Kalkmilch oder mit Bariumhydroxyd und Wasser unter Druck auf 160—170° (Höchster Farbw., D. R. P. 148875; C. 1904 I, 556). — Braunrote Prismen (aus Benzol). F: 210° (H. F., D. R. P. 148875), 215° bis 2160 (W.). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol (W.; H. F., D. R. P. 148875). Löslich in Natronlauge und in Schwefelsäure mit gelbroter Farbe (W.). — Beim Verschmelzen mit Alkali wird Ammoniak unter Blaufärbung abgespalten (W.). Durch Einw. von Brom entstehen Bromderivate, die mit aromatischen Aminen Farbstoffe liefern (H. F.,

D. R. P. 149780; *U.* 1904 I, 909). Läßt sich in das Oxyanthrachinon-chinolin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3240) überführen (H. F., D. R. P. 149781; *C.* 1904 I, 1045). Liefert beim Kochen mit Eisessig und Natriumacetat ein Monoacetylderivat, beim Kochen mit Essigsäure-anhydrid ein Diacetylderivat (H. F., D. R. P. 148875). — NaC<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N. Purpurrote Blättchen. Wird durch Wasser dissoziiert (W.). — Calciumsalz. Roter, fast unlöslicher Niederschlag (H. F., D. R. P. 148875).

5-Amino-1-phenoxy-anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_8H_3\cdot O\cdot C_6H_5$ . B. Aus 5-Nitro-1-amino-anthrachinon (S. 188) und Phenolkalium (BAYER & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517). — Rötliche Nadeln (aus Solventnaphtha). Löst sich in organischen Mitteln mit gelber Farbe, in rauchender Schwefelsäure von  $80^{9}/_{0}$  SO<sub>3</sub>-Gehalt reinblau (B. & Co., D. R. P. 158531). — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 60— $70^{9}$  entsteht eine Sulfonsäure (B. & Co., D. R. P. 164129; C. 1905 II, 1476).

5-Dimethylamino-1-phenoxy-anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_5$ . B. Aus 5-Nitro-1-dimethylamino-anthrachinon (S. 188) und Phenolkalium (BAYER & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517). Aus Anthrarufindiphenyläther (Bd. VIII, S. 454) durch Erhitzen mit einer Lösung von Dimethylamin in Pyridin auf 110—115° (B. & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 147—149° (B. & Co., D. R. P. 165728). Löst sich in konz. Salzsäure gelb, in Schwefelsäure orangegelb (B. & Co., D. R. P. 158531).

5-Anilino-1-phenoxy-anthrachinon  $C_{26}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_5$ . B. Ans 5-Nitro-1-anilino-anthrachinon (S. 188) und Phenolkalium (BAYER & Co., D. R. P. 158531; C. 1905 I, 1517). — Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 188—190°. Löst sich in organischen Mitteln rot, in rauchender Schwefelsäure von 80°/ $_0$  SO $_3$ -Gehalt blan.

#### Derivate des 6-Amino-1-oxy-anthrachinons.

[4 - Methoxy - anthrachinonyl - (1)] - [5 - methoxy - anthrachinonyl - (2)] - amin  $C_{30}H_{19}O_6N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4 - Amino -1 - methoxy-anthrachinon (S. 269) mit 6-Chlor-1-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 340) in Gegenwart von

$$\begin{array}{c|c} CO & VH & CO \\ \hline & O \cdot CH^3 & O \cdot CH^3 \end{array}$$

Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). — Bordeauxfarbenes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

1.5 Bis - [5 - oxy - anthrachinonyl - (2) - amino] - anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_8N_2$ , s. untenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.5-Diamino - anthrachinon (S. 203) mit 6-Chlor-

1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 340), Nitrobenzol, Kupferoxyd und calcinierter Soda (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun, die Lösung in siedendem Nitrobenzol ist zwiebelrot.

#### Derivat des 7-Amino-1-oxy-anthrachinons.

[Anthrachinonyl-(1)]-[8 - methoxy-anthrachinonyl-(2)]-amin C<sub>29</sub>H<sub>17</sub>O<sub>5</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Amino-anthrachinon (S. 177) mit 7-Chlor-1-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 340), Nitrobenzol, Kupferoxyd und caleinierter Soda

(Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 212470; C. 1909 II, 770). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braungelb.

#### 8-Amino-1-oxy-anthrachinon und seine Derivate

8-Amino-1-oxy-anthrachinon, 8-Amino-erythrooxyanthrachinon, Chrysazinamid  $C_{14}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch 5-stdg. Erhitzen einer bei  $0^0$  mit Ammoniak gesättigten Paste von Chrysazin (Bd. VIII, S. 458) im geschlossenen Rohr auf  $145^0$  (SCHROBSDORFF, B. 36, 2936). Durch Erhitzen des Kombinationsproduktes aus diazo-

tiertem 1.8-Diamino-anthrachinon und Ammoniak mit Schwefelsäure auf 140—150° (WACKER, B. 35, 3927). Aus 8-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 1928) durch Erhitzen mit Hydraten alkal. Erden unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 148875; C. 1904 I, 556). — Braune Nadeln (aus Benzol). F; 214—215° (W.), 230° (H. F., D. R. P. 148875). Löslich in Alkohol und Benzol mit gelbroter Farbe (W.). Löslich in Natronlauge mit blutroter Farbe (W.). Löslich in Barytwasser (Sch.). — Wird in siedender alkoholischer Lösung von salpetriger Säure (entwickelt aus Natriumnitrit mit verd. Schwefelsäure) in Erythrooxyanthrachinon übergeführt (Sch.). Durch Einw. von Brom entstehen Bromderivate, die mit aromatischen Aminen Farbstoffe liefern (H. F., D. R. P. 149780; C. 1904 I, 909).

8-Dimethylamino-1-phenoxy-anthrachinon  $C_{22}H_{17}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_5$ . B. Aus Chrysazindiphenyläther (Bd. VIII, S. 459) mit einer Lösung von Dimethylamin in Pyridin bei 115° (Bayer & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). — F: 127—128°.

8-Anilino-1-phenoxy-anthrachinon  $C_{26}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_5$ . B. Aus Chrysazindiphenyläther und Anilin (Bayer & Co., D. R. P. 165728; C. 1906 I, 516). — Nadeln. F: 173—174°.

2.4.5.7-Tetranitro-8-amino-1-oxy-anthrachinon 1), Chrysammidsäure  $C_{13}H_5O_{11}N_5=H_2N\cdot C_6H(NO_2)_2(CO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot OH.$  B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Kochen von Chrysamminsäure (Bd. VIII, S. 461) mit Ammoniak (Schunck, A. 65, 236; vgl. Mulder, J. pr. [1] 48, 5; J. 1847/48, 541; Graebe, Liebermann, A. Spl. 7, 310). — Dunkel olivgrüne Nadeln. Löst sich in Wasser mit dunkler Purpurfarbe (Sch.). Wird von verd. Säuren nicht angegriffen, gibt aber beim Kochen mit Salpetersäure oder beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure Ammoniak und Chrysamminsäure (Sch.). Die Salze gleichen sehr denen der Chrysamminsäure; sie detonieren heftig beim Erhitzen (Sch.). — Kaliumsalz. Nadeln mit grünem Metallglanz (Sch.). — Bariumsalz. Dunkelrotes Krystallpulver (Sch.).

#### Diaminoderivate des 1-Oxy-anthrachinons.

2.4-Diamino-1-oxy-anthrachinon, 2.4-Diamino-erythrooxy-anthrachinon  $C_{14}H_{10}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel, B. Aus 2.4-Dinitro-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) durch Schwefelnatrium (Höchster Farbw., D. R. P. 183332; C. 1907 II, 765). — Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 266°. Lösung in konz. Schwefelsäure gelb.

[Anthrachinonyl-(1)] - [1-oxy-4-amino-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{16}O_{5}N_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [Anthrachinonyl-(1)]-[4-nitro-1-oxy-anthrachinonyl-(2)]-amin (S. 267) mit Schwefelnatrium (BAYER & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288).

2.4 - Bis - [anthrachinonyl - (1) - amino] - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{42}H_{32}O_7N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2.4-Dibrom-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) mit 2 Mol.-Gew. 1-Amino-anthrachinon (S. 177) in Gegenwart von Soda und Kupferchlorid in geschmolzenem Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). — Die Lösung in konz.

208102; C. 1909 I, 1288). — Die Losung in Konz. Schwefelsäure ist blaugrün und scheidet beim Eingießen in Wasser rotviolette Flocken ab.

2-[Anthrachinonyl-(1)-amino]-4-[anthrachinonyl-(2)-amino]-1-oxy-anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_7N_2$ , s. nebenstehende Formel, B. Aus [Anthrachinonyl-(1)]-[1-oxy-4-amino-anthrachinonyl-(2)]-amin (s. o.) durch Erhitzen mit 2-Chloranthrachinon in Gegenwart von Alkaliacetat und Kupferstaub in Naphthalin auf 215° (B. & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288). — Schwarze Prismen. — Färht Baumwolle in der Küpe violett.

NH.

NH

OH

 $NH_2$ 

co

CO

<sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. Höchster Farbw., D.R.P. 183332; Frdl. 8, 271; ROBINSON, SIMONSEN, Soc. 95, 1088, und die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von LEGER, C. r. 153 [1911], 114; Bl. [4] 9 [1911], 908.

2.4 - Bis - [4 - oxy - anthrachinonyl - (1) amino] - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{42}H_{22}O_{3}N_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 2.4-Dibrom-1-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) und 4-Amino-1-oxy-anthrachinon in Naphthalin bei Gegenwart von Soda und Kupferchlorid auf 215° (B. & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288).— Krystalle. In konz. Schwefelsäure grünblau löslich. - Färbt Baumwolle in der Küpe blauschwarz.

**2.4-** oder **3.4-Dianilino-1-oxy-anthrachinon**  $C_{26}H_{18}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H(CH)(NH-C_6H_5)_2$ . *B.* Aus Anilin und Purpurin (Bd. VIII, S. 509) [oder 2-Brom-chinizarin (Bd. VIII, S. 453) oder 2-Anilino-1.4-dioxy-anthrachinon (S. 288)] durch Erhitzen mit Borsäure auf 1300 (BAYER & Co., D. R. P. 86150, 86539; *Frdl.* 4, 308, 312; D. R. P. 114199; *C.* 1900 II, 0000 [Oder Co.] 884). — Krystalle (aus Anilin). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau und wird beim Stehen violett; auf Zusatz von Borsäure erfolgt kein Farbenumschlag (B. & Co., D. R. P. 86150). — Sulfurierung: B. & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 325.

2.4 - oder 3.4 - Di - p - toluidino - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Erhitzen von Purpurin mit p-Toluidin und Borsäure auf 130° (BAYER & Co., D. R. P. 86150; Frdl. 4, 308). — Beginnt bei 235° zu erweichen.

**4.8** - Bis - benzamino - 1 - oxy - anthrachinon  $C_{28}H_{18}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 1.5-Bisbenzamino anthrachinon (S. 207) mit rauchender Schwefelsäure von  $5^0/_0$  SO<sub>3</sub>-Gehalt (BAYER & Co., D. R. P. 213500; C. 1909 II, 1514). — Lösung in konz. Schwefelsäure rot, in rauchender Schwefelsäure

$$\begin{matrix} \mathbf{C_6H_5 \cdot CO \cdot NH} & \mathbf{OH} \\ \mathbf{CO} & \\ \mathbf{CO} & \\ \mathbf{NH \cdot CO \cdot C_6H_6} \end{matrix}$$

von 20% SO3-Gehalt grün (B. & Co.). — Findet unter der Bezeichnung Algebrot R extra (vgl. Schultz, Tab. No. 819) Verwendung als Küpenfarbstoff.

5-Amino-8-p-toluidino-1-oxy-anthrachinon  $C_{21}H_{16}O_3N_2$ ,  $CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH$ s. nebenstehende Formel. B. Beim Verschmelzen von 4-Aminochrysazin mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsaure (Höchster Farbw., D. R. P. 201905; C. 1908 II, 1308). — F: 212°. Lösung in Alkohol blau, nach Zusatz von Alkali rot. Lösung in konz. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Borsäure blau.

5-Amino-8-p-toluidino-1-methoxy-anthrachinon  $C_{22}H_{18}O_3N_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_2(CO)_2C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Aus 4-Nitro-chrysazin-dimethyläther (Bd. VIII, S. 460) durch Erhitzen mit p-Toluidin und Zinnchlorür auf 60—90° (Höchster Farbw., D. R. P. 201905; C. 1908 II, 1308). — Kupferglänzende Blättchen (aus Chlorbenzol). F: 226°. Lösung in Alkohol blau, auch auf Zusatz von Alkali. Lösung in konz. Schwefelsäure blau.

5.8 - Di - p - toluidino-1 - oxy - anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_3N_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2$   $C_6H_3 \cdot OH$ . Bei Gegenwart von Borsäure wird durch Schwefelsäure der Anthrachinonkern sulfuriert (BAYER & Co., D. R. P. 170113; C. 1906 I, 1723).

4-Nitro-5.8-di-p-toluidino-1-oxy-anthrachinon  $C_{28}H_{21}O_5N_3=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot OH$ . B. Beim Erwärmen von 4.8-Dinitro-1.5-dimethoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 456) mit p-Toluidin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881). — Nadeln (aus Methylalkohol + Ligroin). Löst sich in konz. Schwefelsäure und in rauchender Schwefelsaure von 60% SO3 Gehalt mit blauer, in Pyridin und Eisessig mit grüner Farbe.

Aminoderivate des 2-Oxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$ (Bd. VIII, S. 342). Vgl. auch No. 3, S. 277.

1-Amino-2-oxy-anthrachinon,  $\alpha$ -Alizarinamid  $C_{14}H_{9}O_{3}N$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht beim Erhitzen von 1-Chlor2-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 344) mit Ammoniak unter Druck (Decker, Laubé, B. 39, 114). Beim Erhitzen von Alizarin (Bd. VIII, S. 439) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak im geschlossenen Rohr

auf 200°; die ammoniakalische Lösung wird mit Salzsäure gefällt, der gebildete Niederschlag durch wiederholtes Lösen in kaltem Barytwasser und Fällen mit Salzsaure gereinigt und schließlich aus Alkohol umkrystallisiert (Liebermann, Troschke, A. 183, 206). Beim Erhitzen von 1-Amino-2-äthoxy-anthrachinon (s. u.) mit konz. Schwefelsäure auf 2000 (Liebermann, Hagen, B. 15, 1799). Das Triacetylderivat (1-Diacetylamino-2-acetoxy-anthrachinon, s. u.) entsteht bei der Oxydation von 1 Diacetylamino-2-acetoxy-anthracen (Bd. XIII, S. 723), gelöst in Eisessig, mit Chromsäure; man verseift mit alkoh. Kali (Lacodzinski, B. 28, 1423; A. 342, 84). — Braune, metallgrünglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 250° (Lieber-Mann, Hagen, B. 15, 1799). Löst sich in Alkohol mit brauner Farbe (Lie., T.). Sehr beständig (Lie, T.). Löst sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien sowie in Barytwasser mit violettroter Farbe (Lie., T.). Liefert beim Behandeln in siedendem Alkohol mit salpetriger Säure 2-Oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 342) (LIE., T.). Geht beim Schmelzen mit Kali langsam in Alizarin über, dieses entsteht auch beim Erhitzen mit Salzsäure auf 2500 (Lie, T.). -Ba(C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Unkrystallinisch. Wird durch CO<sub>2</sub> zerlegt (Lie., T.).

- 1-Amino 2- äthoxy anthrachinon  $C_{16}H_{13}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(O\cdot C_2H_5)\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 1-Nitro-2-äthoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 345) mit Eisessig und Zinn bis zu eintretender Rotfärbung der Lösung (LIEBERMANN, HAGEN, B. 15, 1796). Rote Blättchen. F: 1820. — Bleibt beim Kochen mit alkoh. Kali unverändert. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 200° 1-Amino-2-oxy-anthrachinon.
- 1-Anilino-2-oxy anthrachinon  $C_{20}H_{13}O_3N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Man stellt aus 2-Acetoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 344) durch Nitrierung und Verseifung 1-Nitro-2-oxy-anthrachinon dar und erhitzt dieses mit Anilin (Bayer & Co., D. R. P. 141575; C. 1903 I, 1382). — Löst sich in Pyridin violettrot, in Eisessig rot, in Natronlauge blau und in konz. Schwefelsäure bräunlichgelb. - Gibt bei der Oxydation mit Chromsaure in Eisessig das Oxazinderivat nebenstehender Formel (Syst. No. 4298).
- 1-[4-Nitro-anilino]-2-oxy-anthrachinon  $C_{20}H_{12}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus 1-Chlor-2-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 344) und 4-Nitro-anilin in siedendem Nitrobenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupferacetat (Laubé, König, B. 41, 3874). — Dunkelbraunes Pulver (aus Pyridin). F: 342° (korr.). Schwer löslich in Chloroform und Eisessig, leicht in heißem Pyridin, Nitrobenzol und Anilin mit dunkelroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe, die auf Zusatz von Dichromat rot wird.
- 1-Acetamino-2-oxy-anthrachinon  $C_{16}H_{11}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 1-Amino-2-oxy-anthrachinon mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 120° (v. Perger, J. pr. [2] 18, 143). — Dunkelbraune Krystalle (aus Eisessig). Musivgoldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Löslich in Alkalien mit braungelber Farbe und daraus durch Säuren fällbar.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-Diacetylamino-2-acetoxy-anthrachinon} & C_{20}H_{15}O_6N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot \\ N(CO\cdot CH_3)_2. & B. & Aus \ 1-Diacetylamino-2-acetoxy-anthracen \ (Bd.\ XIII,\ S.\ 723) \ beim\ Kochen \end{array}$ mit Chromsaure in Eisessig (LAGODZINSKI, B. 28, 1423; A. 342, 84). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 189° (L., A. 342, 84).
- 1-[4-Amino-anilino]-2-oxy-anthrachinon, N-[2-Oxy-anthrachinonyl-(1)]-p-phenylendiamin  $C_{20}H_{14}O_3N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 1-[4-Nitro-anilino]-2-oxy-anthrachinon durch Natriumsulfid in siedender wäßriger Lösung (Laubé, König, B. 41, 3874). — Schwarzes Pulver (aus Eisessig). Unlöslich in Alkohol, Benzol, leicht löslich in Eisessig, Pyridin und Nitrobenzol mit braunroter Farbe.
- N.N' Bis [2 oxy anthrachinonyl (1)] p phenylendiamin  $C_{34}H_{20}O_8N_2 =$  $[C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH]_2C_6H_4.$ Aus 1-[4-Amino-anilino]-2-oxy-anthrachinon und  $\boldsymbol{B}$ . 1-Chlor-2-oxy-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferpulver (LAUBÉ, KÖNIG, B. 41, 3875). — Schwarzbraunes Pulver. Schmilzt oberhalb 360°. Schwer löslich in Nitrobenzol, Dimethylanilin und Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.
- 3-Nitro-1-anilino-2-oxy-anthrachinon  $C_{20}H_{12}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)(OH)$ . 3-Nitro-1-animo-2-oxy-anthrachmon  $C_{20}H_{12}U_5N_2 = C_6H_4(CU)_2U_6H(NO_2)(OH)$ . NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Beim Erhitzen von 1.3-Dinitro-2-oxy-anthrachmon (Bd. VIII, S. 345) mit Anilin (BAYER & Co., D. R. P. 141575; C. 1903 I, 1382). —
  Löst sich in Pyridin und Eisessig violettrot. Sehr wenig löslich in kalter Natronlauge, löslich in heißer Natronlauge mit weinroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. — Gibt beim coErhitzen mit Natronlauge 3-Nitro-alizarin (Bd. VIII, S. 447). — Bei der Oxydation in Eisessig mit Chromsäure entsteht das Oxazinderivat nebenstehender Formel (Syst. No. 4298).

stoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf.

5 - Amino - 2 - oxy - anthrachinon  $C_{14}H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Der entsprechende Methyläther (5-Amino-2-methoxy-anthrachinon, s. u.) entsteht aus 5-Nitro-2-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 345) beim Kochen mit wäßr. Natriumsulfidlösung; man verseift den Methyläther mit Schwefelsäure von 60° Bé (Höchster Farbw., D. R. P. 167699; C. 1906 I, 1070). 5-Amino-2-oxy-anthrachinon ist auch erhältlich durch Reduktion von 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 339) und daraufolgenden Ersatz der Sulfogruppe durch Hydroxyl (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216280; C. 1909 II, 2106). — Löst sich in verd. Kalilauge rotorange; das Kaliumsalz krystallisiert aus der konz. Lösung in Blättchen (H. F.). — Verwendung zur Darstellung von Küpenfarb-

- 5-Amino-2-methoxy-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_3$ . B. s. im vorangehenden Artikel. Orangefarbene Nadeln (aus Benzol) (Höchster Farbw., D. R. P. 167699; C. 1906 I, 1070).
- 8-Amino-2-oxy-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Nitro-2-oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 345) durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 167699; C. 1906 I, 1070). — Ziegelrote Schuppen (aus Essigsäure oder Alkohol). Die Alkalisalze sind in Wasser mit orangegelber Farbe löslich. — Das Hydrochlorid krystallisiert in gelblichen Nadeln (aus Salzsäure).
- 8-Amino-2-methoxy-anthrachinon  $C_{15}H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot O\cdot CH_3$ . B. Aus 8-Nitro-2-methoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 345) durch Kochen mit wäßr. Natriumsulfidlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 167699; C. 1906 I, 1070). Ziegelrote Nadeln. In heißer Essigsäure leicht löslich.
- 1.3 Diamino 2 methoxy anthrachinon  $C_{15}H_{12}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2-[3.5-Diamino-4-methoxy-benzoyl]-benzoesäure (Syst. No. 1920) mit Eisessig und Fällen mit Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205036; C. 1909 I, 475). Rotgelbe Nadeln. F: 225—230°. Leicht löslich in heißem Eisessig und anderen organischen Lösungsmitteln, schwer in heißem Wasser. Liefert mit Schwefelsäure eine gelbe Lösung, die beim Erhitzen mit Borsäure weinrot wird.
- 5.6.8 Trianilino 2 oxy anthrachinon  $C_{32}H_{23}O_3N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Oxyflavopurpurin (Bd. VIII, S. 548), Anilin und Borsäure bei 180° (Bayer & Co., D. R. P. 151511; C. 1904 I, 1507). Metall-glänzende Nadeln (aus Pyridin). Löslich in Anilin, Pyridin und Chloroform mit blaugrüner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen rot.

$$C_6H_5\cdot NH$$
 $CO$ 
 $C_6H_5\cdot NH$ 
 $CO$ 
 $C_6H_5\cdot NH$ 

- 3. Aminoderivat des 1-Oxy- oder des 2-Oxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot OH$ . Vgl. auch S. 268, 1. Artikel.
- 3- Amino 1-oxy anthrachinon, 3- Amino erythrooxyanthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, Formel I oder 4- Amino I. 2-oxy anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, Formel II, Purpuroxanthinamid, B. Beim Erhitzen von Purpuroxanthin (Bd. VIII, S. 448) mit wäßr. Ammoniak auf 150°; man fällt das Produkt mit Salzsäure und reinigt den Niederschlag vom beigemengten Purpuroxanthin durch wiederholtes Lösen in überschüssigem Barytwasser und Fällen mit Säure (LIEBERMANN, A. 183, 217). Braune, grünglänzende Nadeln (aus Alkohol).
- 4. Aminoderivat des 2-Oxy-phenanthrenchinons  $C_{14}H_8O_3 = C_{14}H_7(:O)_2 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 346).
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Amino-2-oxy-phenanthrenchinon}^{1}) & C_{14}H_9O_3N, & s. \\ \text{nebenstehende} & Formel. & B. & Das & Hydrochlorid & entsteht, wenn \\ \end{array}$
- $H_2\dot{N}$  OH

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455 [1927], 281, und einer Privatmitteilung von J. Schmidt.

man 5-Nitro-2-oxy-phenanthrenchinon¹) mit Zinn und Salzsäure reduziert, das erhaltene Zinndoppelsalz des Aminotrioxyphenanthrens mit Schwefelwasserstoff zersetzt und die vom Schwefelzinn abfiltrierte Lösung an der Luft eindampft; man zerlegt das Hydrochlorid durch Verreiben mit Kaliumdicarbonatlösung (J. Schmidt, Leippeand, B. 38, 3736). — Schwarzes Pulver. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün. — Hydrochlorid. Dunkelbraune Schuppen.

#### 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_3$ .

- 1. Aminoderivate des 2 Oxy 1 methyl anthrachinons  $C_{15}H_{10}O_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 348).
- x-Amino-2-methoxy-1-methyl-anthrachinon  $C_{16}H_{13}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_{15}H_9(:O)_2\cdot NH_9$ . B. Durch Reduktion des x-Nitro-2-methoxy-1-methyl-anthrachinons (Bd. VIII, S. 348) mit alkal. Zinnehlorürlösung (Bentley, Gardner, Weizmann, Soc. 91, 1632). Hellrote Nadeln (aus Methylalkohol). F: 181°.
- x-Acetamino-2-methoxy-1-methyl-anthrachinon  $C_{18}H_{15}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_{15}H_8(:O)_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus x-Amino-2-methoxy-1-methyl-anthrachinon beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (B., G., W., Soc. 91, 1632). Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 204°.
- 2. Aminoderivat des 1 Oxy 2 methyl anthrachinons  $C_{15}H_{10}O_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 349).
- 4 Anilino 1 oxy 2 methyl anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Analog der entsprechenden p-Toluidinoverbindung (s. den folgenden Artikel). Violettbraun. Löslich in Alkohol mit rotvioletter, in Anilin mit blauvioletter, in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. B. P. 131405; C. 1902 II, 1288). Sulfurierung: B. A. S. F., D. R. P. 132817; C. 1902 II, 316.

- 4-p-Toluidino-1-oxy-2-methyl-anthrachinon  $C_{22}H_{12}O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H(CH_3)(OH)$ · NH·  $C_6H_4$ ·  $CH_3$ . B. Man erwärmt in konz. Schwefelsäure gelöstes 4-Brom-1-amino-2-methyl-anthrachinon (S. 223) mit festem Kaliumnitrit auf dem Wasserbade, gießt die Schmelze in Wasser und erhitzt das so erhaltene (nicht näher beschriebene) 4-Brom-1-oxy-2-methyl-anthrachinon mit p-Toluidin in Gegenwart von entwässertem Natriumacetat zum Sieden (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 131405; C. 1902 I, 1288). Dunkelviolette Nadeln (aus Eisesig). Löslich in Alkohol mit reinvioletter, in Nitrobenzol mit violettblauer, in Anilin mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 131405). Sulfurierung: B. A. S. F., D. R. P. 132817; C. 1902 II, 316.
- 3. Aminoderivate des 4 oder des 5 Oxy 2 methyl anthrachinons  $C_{18}H_{10}O_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot OH$ .
- 5-Amino-4-oxy- oder 4-Amino-5-oxy-2-methyl-anthrachinon, "Aminochrysophansäure"  $C_{15}H_{11}O_3N=HO\cdot C_{15}H_8(:0)_2\cdot NH_2$ . B. Beim Erhitzen von Chrysophansäure (Bd. VIII, S. 470) mit starkem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 200°; die erhaltene Lösung wird mit Salzsäure gefällt, der Niederschlag mit wenig salzsäurehaltigem Alkohol auf 50° erwärmt, dann in Barytwasser gelöst und die Lösung mit Salzsäure gefällt (LIEBERMANN, A. 183, 218; vgl. SCHOLL, PARTHEY, B. 39, 1203 Anm.). Entsteht auch, wenn man Chrysophansäure mit überschüssigem Ammoniak 36 Stunden stehen läßt (O. HESSE, A. 309, 40). Braune Blättchen (aus Alkohol). Kirschrotes Krystallpulver (aus Eisessig + Wasser). Unlöslich in Äther, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig (O. H.). Zerfällt beim Behandeln mit Salzsäure allmählich in Ammoniak und Chrysophansäure (L.).
- 5-Amino-4-oxy- oder 4-Amino-5-oxy-2-methyl-anthrachinon-monoimid  $C_{15}H_{12}O_2N_2=HO\cdot C_{15}H_8(:0)(:NH)\cdot NH_2$ . Zur Formulierung vgl. Scholl, Parthey, B. 39, 1203 Anm. B. Beim Erhitzen von Chrysophansäure mit starkem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 150°; die ausgeschiedenen Krystalle werden mit Salzsäure behandelt, dann in kaltem Barytwasser gelöst und aus der Lösung durch Salzsäure gefällt (Liebermann, A. 183, 220). Löslich in kaustischen Alkalien und in Barytwasser (L.). Wird beim Kochen mit Alkalien und Säuren in Ammoniak und "Aminochrysophansäure" (s. o.) gespalten (L.; Sch., P.).

<sup>1)</sup> In Bd. VIII, S. 348 auf Grund der früheren Konstitutionsauffassung als 5-Nitro-4-oxyphenanthrenchinon aufgeführt.

### i) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24}O_3$ .

1. Aminoderivat des 3'.4'-Dioxy-fuchsons  $C_{19}H_{14}O_3=O:C_6H_4:C(C_8H_5)\cdot C_6H_3(OH)_2.$ 

4"- Dimethylamino - 3'.4' - dioxy - fuchson - dimethylimoniumhydroxyd 1)  $C_{23}H_{26}O_3N_2 = (HO)(CH_3)_2N: C < \begin{matrix} CH:CH\\ CH \end{matrix} > C: C[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]\cdot C_6H_3(OH)_2. \quad \text{Vgl.} \quad \text{hierzu} \\ \text{den Artikel Protoblau, Bd. XIII, S. 841.}$ 

2. Aminoderivate des 4'.4"-Dioxy-fuchsons  $C_{19}H_{14}O_3 = O: C_8H_4: C(C_8H_4 \cdot OH)_2$  (Bd. VIII, S. 361).

2 oder 2'-Amino-4'.4''-dloxy-fuchson'), Aminoaurin, Isatinrot  $C_{19}H_{15}O_3N$ , Formel I oder II. B. Durch Einw. von Ferricyankalium auf 3.3-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxindol  $C_6H_4$ - $C(C_6H_4$ - $OH)_2$ -CO (Syst. No. 3240) in Gegenwart von

Alkali bei Luftabschluß unter Kühlung (Liebermann, Danalla, B. 40, 3594). — Orangefarbenes amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser und Benzol, sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig. Löslich in Alkali mit kirschroter, in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe. Absorptionsspektrum: L., D.

HO 
$$\stackrel{\circ}{\longleftrightarrow}$$
 OH

HO  $\stackrel{\circ}{\longleftrightarrow}$  OH

 $\stackrel{\circ}{\longleftrightarrow}$  OH

HO  $\stackrel{\circ}{\longleftrightarrow}$  OH

5 oder 5'- Chlor - 2 oder 2'- amino - 4'.4" - dioxy - fuchson '), Chloraminoaurin  $C_{19}H_{14}O_3NC1 = O:C_6H_2Cl(NH_2):C(C_6H_4\cdot OH)_2$  oder  $O:C_6H_4:C(C_6H_4\cdot OH)\cdot C_9H_2Cl(OH)\cdot NH_2$ . B. Aus 5-Chlor-3.3-bis-[4-oxy-phenyl]-oxindol (Syst. No. 3240) analog dem Aminoaurin (s. o.) (L., D., B. 40, 3594, 3597). — Zeigt die gleichen Eigenschaften wie Aminoaurin.

3.5-oder 3'.5'-Dichlor-2 oder 2'-amino-4'.4''-dioxy-fuchson¹), Dichloraminoaurin  $C_{19}H_{13}O_3NCl_2=O:C_6HCl_2(NH_2):C(C_6H_4\cdot OH)_2$  oder  $O:C_6H_4:C(C_6H_4\cdot OH)\cdot C_6HCl_2(OH)\cdot NH_6$ . Zur Konstitution vgl. Villiger, B. 42, 3534. — B. Aus 5.7-Dichlor-3.3-bis-[4-oxy-phenyl]-oxindol (Syst. No. 3240) analog dem Aminoaurin (L., D., B. 40, 3597). — Zeigt die gleichen Eigenschaften wie Aminoaurin (L., D.).

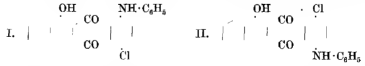
5 oder 5' - Brom - 2 oder 2' - amino - 4'.4'' - dioxy - fuchson¹), Bromaminoaurin  $C_{19}H_{14}O_3NBr = O:C_6H_9Br(NH_2):C(C_6H_4\cdot OH)_2$  oder  $O:C_9H_4:C(C_6H_4\cdot OH)\cdot C_6H_9Br(OH)\cdot NH_2$ . B. Aus 5-Brom-3.3-bis-[4-oxy-phenyl]-oxindol (Syst. No. 3240) analog dem Aminoaurin (L., D., B. 40, 3594, 3597). — Zeigt die gleichen Eigenschaften wie Aminoaurin.

3.5-oder 3'.5'-Dibrom-2 oder 2'-amino-4'.4''-dioxy-fuchson'), Dibromaminoaurin  $C_{19}H_{13}O_3NBr_2=O:C_6HBr_2(NH_2):C(C_6H_4\cdot OH)_2$  oder  $O:C_6H_4:C(C_6H_4\cdot OH)\cdot C_6HBr_2(OH)\cdot NH_2$ . B. Aus 5.7-Dibrom-3.3-bis-[4-oxy-phenyl]-oxindol (Syst. No. 3240) analog dem Aminoaurin (L., D., B. 40, 3594, 3597). — Zeigt die gleichen Eigenschaften wie Aminoaurin.

# k) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_3$ .

# 1. Aminoderivate des 9-0xy-naphthacenchinons $C_{18}H_{10}O_3$ (Bd. VIII, S. 367).

4 - Chlor - 1 - anilino - oder 1 - Chlor - 4 - anilino - 9 - oxy - naphthacenchinon<sup>2</sup>)  $C_{24}H_{14}O_3NCl$ , Formel I oder II. B. Man kocht 10 g 1.4-Dichlor-9-oxy-naphthacenchinon



(Bd. VIII, S. 368) mit 100 g Anilin bis zum Eintreten der Blaufärbung (Harrof, Norris, Weizmann, Soc. 95, 285). — Schwarze Krystalle (aus Xylol). Löslich in Eisessig, Nitrobenzol. Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch rauchende Schwefelsäure dunkelgrün.

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Fuchson" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

<sup>3)</sup> Bezifferung der vom Namen "Naphthacenchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 826.

- 4-Chlor-1-p-toluidino- oder 1-Chlor-4-p-toluidino-9-oxy-naphthacenchinon1)  $\mathbf{C_{25}H_{16}O_3NCl} = \mathbf{HO} \cdot \mathbf{C_{10}H_5(CO)_2C_6H_2Cl} \cdot \mathbf{NH} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CH_3}. \quad B. \quad \text{Analog} \quad \text{der} \quad \text{entsprechenden}$ Anilinoverbindung (S. 279) (H., N., W., Soc. 95, 285). — Bräunlichschwarze Nadeln (aus Xylol).
- 10-Amino-9-oxy-naphthacenchinon 1)  $C_{18}H_{11}O_3N$ , s. neben-TO-Amino-3-oxy-naphthaceneminon of Clastillo3N, S. neven-stehende Formel. B. Durch Kochen von 10-Nitro-9-oxy-naphthacenehinon (Bd. VIII, S. 368) mit alkal. Zinnehlorürlösung (Deichler, Weizmann, B. 36, 2327). Aus 2-[4-Nitro-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Bd. X, S. 981) in heißem Eisessig durch Reduktion mit Zinkstaub (Orchardson, Weizmann, Soc. 89, 121). Aus 2-[4-Ami-

no-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 1920) beim Kochen mit der 20fachen Menge Nitrobenzol (Bentley, Friedl, Thomas, Wellmann, Soc. 91, 417; Clayton Aniline Co., D. R. P. 183629; C. 1907 II, 367). — Schwarze, grünglänzende Nädelchen oder tiefrote Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300° (O., W.). In Nitrobenzol, Anilin, Eisessig mit blauroter Farbe löslich; die Lösung in Eisessig fluoresciert gelbrot; ziemlich schwer löslich in Benzol, Toluol, Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Aceton und Tetrachlorkohlenstoff; unlöslich in Salzsäure; löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe und gelbroter Fluorescenz (Cl. An. Co.). Etwas löslich in alkoholischer Kalilauge (BE., F., Th., W.), unlöslich in Soda (O., W.). Absorptionsspektrum: Bally, Tuck, Soc. 91, 430. — Durch Eintragen von Natriumnitrit in die konz. schwefelsaure Lösung und Kochen der mit Wasser verd. Lösung erhält man 9.10-Dioxy-naphthacenchinon (D., W.).

- 10 (?) Anilino 9 oxy naphthacenchinon  $^1$ )  $C_{24}H_{15}O_3N = (C_6H_5\cdot NH)(HO)C_{10}H_4(CO)_2$   $C_6H_4$ . B. Aus 10 (?)-Chlor-9-oxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 367) beim Kochen mit der fünffachen Menge Anilin (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 419). Tiefbraune metallglänzende Krystalle. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in heißem Anilin und Nitrobenzol (BE., F., Th., W.). Löslich in alkoh. Kali mit blauvioletter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (BE., F., Th., W.). Absorptionsspektrum: BALY, TUCK, Soc. **91**, 431.
- $\textbf{O.N-Diacetylderivat} \ C_{28} H_{19} O_5 N = [CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6 H_5)] (CH_3 \cdot CO \cdot O) C_{10} H_4 (CO)_2 C_6 H_4. \ \textit{B.}$ Aus 10(?)-Anilino-9-oxy-naphthacenchinon (s. o.) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und etwas Chlorzink (BE., F., Th., W., Soc. 91, 419). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig).
- 1.4 Dichlor 10 amino 9 oxy naphthacenchinon ^1)  $C_{18}H_9O_3NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt 3.6-Dichlor-2-[1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Bd. X, S. 980) in alkal. Lösung mit Benzoldiazoniumehlorid, reduziert den entstandenen Azokörper in warmer Sodalösung mit hydroschwefligsaurem Natrium Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> und erhitzt die durch verd. Salzsäure gefällte Aminooxynaphthoyldichlorbenzoesäure mit Borsäure und rauchender Schwefelsäure (von 20% SO<sub>3</sub>) auf 160% (Habrop, Norris, Weizmann, Soc. 95, 284).— Schwarze, grün glänzende Nadeln. In siedendem Alkohol mit fuchsinroter Farbe löslich. Löslich in alkoh. Kali mit blauer Farbe; wäßr. Kalifauge bildet ein blaues unlösliches Salz. Die purpurne Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert etwas.
- 8(?) Nitro 10(?) anilino 9 oxy naphthacenchinon 1)  $C_{24}H_{14}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 8(?).10(?)-Dinitro-9-oxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 368) beim Kochen mit Anilin (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 420). — Schwarze metallglänzende Krystalle (aus Anilin). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter, in alkoh. Kalilauge mit blauer Farbe, unlöslich in wäßr. Alkali (Be., F., Th., W.). Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Soc. 91, 432.
- 2.3-Dichlor-1.4-dianilino-9-oxy-naphthacenchinon 1) C<sub>30</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht 1.2.3.4-Tetrachlor-9-oxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 368) 12 Stdn. mit Anilin in Gegenwart von etwas Borsäure (HARROP, Norris, Weizmann, Soc. 95, 288). — Dunkelgrünes Pulver (aus Nitrobenzol). Leicht löslich in Xylol.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Naphthacenchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch Bd. VII. S. 826.

2. Aminoderivat des Phenyl-[ $\beta.\beta$ -bis-( $\alpha$ -oxy-benzyl)-vinyl]-ketons  $C_{23}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:C[CH(OH)\cdot C_6H_5]_2$ .

 $\begin{array}{lll} \gamma\text{-Phenylimino-}\beta\text{-anilino-}\gamma\text{-phenyl-}a.a\text{-bis-}[a\text{-oxy-benzyl}]\text{-}a\text{-propylen} C_{35}H_{30}O_{2}N_{3} = \\ C_{6}H_{5}\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot C(NH\cdot C_{6}H_{5}):C[CH(OH)\cdot C_{6}H_{5}]_{2} & \text{ist} & \text{desmotrop mit} & a.\beta\text{-Bis-phenylimino-}a\text{-phenyl-}\gamma,\gamma\text{-bis-}[a\text{-oxy-benzyl}]\text{-propan} & C_{6}H_{5}\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot C(:N\cdot C_{6}H_{5})\cdot CH\{CH(OH)\cdot C_{6}H_{5}]_{2}, \\ Bd. & XII, & S. & 228. \end{array}$ 

#### 1) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_3$ .

#### m) Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-32} O_3$ .

 $4^{\prime\prime\prime}\text{-Dimethylamino-4}^\prime\text{-methoxy-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw.} 5\cdot Oxy-2.5 \cdot bis-[4-dimethylamino-phenyl]-2-[4-methoxy-phenyl]-3.4 \cdot benzo-furan-dihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.3 \cdot bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-[4-methoxy-phenyl]-phthalan <math>C_{31}H_{32}O_{3}N_{2}=(CH_{3})_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(OH)(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2})$  bezw.  $C_{6}H_{4}\cdot C(C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2})[C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}] > 0 \cdot 1). \quad \text{Zur Konstitution vgl. Guyot, Haller, $A.\,ch.$} \\ [8] \ 19, \ 318, \ 343. \quad B. \quad Aus \ 1.2 \cdot Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) \ und Anisol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Guyot, Staehling, $C.\,r.$, 138, 211; $B.$ [3] 33, 1158). — Weißes Krystallpulver. F: 1766; leicht löslich in Benzol, sehwer in Alkohol und Ather (G., St.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht die entsprechende Leukobase <math>C_{31}H_{32}O_{2}N_{2}$  (s. u.) (G., St.). Verbindet sich mit 1 Mol. Hydroxylamin unter Austritt von 2 Mol. Wasser zu der Verbindung  $C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}$  — N (Syst. No. 4382). Analog entsteht mit Phenylhydrazin die Verbindung  $C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}$  — N (Syst. No. 3773) (G., St.). — Zinkchlorid-C( $C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}$  — X (Syst. No. 3773) (G., St.). — Zinkchlorid-C( $C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})[C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})_{2}$  — Zinkchlorid-

doppelsalz. Rote Krystalle (G., St.).

4"-Dimethylamino-4'-methoxy-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylmethan  $C_{31}H_{32}O_{2}N_{2} = (CH_{3})_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}) \cdot C_{6}H_{4} \cdot N(CH_{3})_{2}$  oder 2.5-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-2-[4-methoxy-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5), 1.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-[4-methoxy-phenyl]-phthalan  $C_{31}H_{32}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{4} \cdot C(C_{6}H_{4} \cdot N(CH_{3})_{2}) = O^{2}$ ). B. Durch Reduktion der salzsauren Lösung des entsprechenden Carbinols (s. o.) mit Zinkstaub (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1159). — Farblose Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 246° (unkorr.). Löslich in Säuren ohne Färbung.

4"-Dimethylamino - 4'-äthoxy - 2 - [4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5 - Oxy - 2.5 - bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - 2 - [4-äthoxy-phenyl] - 3 4-benzo-furan-dihydrid-(2.5), 3-Oxy-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-1-[4-äthoxy-phenyl]-phthalan  $C_{32}H_{34}O_3N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$  bezw.  $C_6H_4\cdot C(C_6H_4\cdot N(CH_3)_3](OH)$  O²). Zur Konstitution vgl. Guyot, Haller, A. th. [8] 19, 318, 343. B. Aus 1.2-Bis-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzol (S. 228) und Phenetol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Guyot, Staehling, C. r. 138, 213; Bl. [3] 33, 1159). Weiße Krystalle. F: 175° (G., St.). — Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin wie die analoge Methoxy-Verbindung (s. o.) (G., St.). — Zinkchloriddoppelsalz. Braunrote Krystalle. F: 199° (G., St.).

<sup>2</sup>) Zur Frage der Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von KOVACHE, A. ch. [9] 10, 233—236; SEIDEL, B. 61, 2267.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zur Mitberücksichtigung der Auffassung als Benzofuranderivat vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1, I, 1910] erschienene Arbeit von PÉRARD, A. ch. [9] 7, 350, 352.

### 3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>4</sub>.
- 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $C_6H_4O_4$ .
- 1. Aminoderivate des 2.5-Dioxy-chinons  $C_6H_4O_4 = (HO)_2C_6H_2(:O)_2$  (Bd. VIII, S. 377).
- 3 Amino 2.5 dioxy p chinon diimid OH bindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, HO NH<sub>2</sub> s. Bd. XIII, S. 346.
- **6-Nitro-3-amino-2.5-dioxy-p-chinon**  $C_6H_4O_6N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Kaliumsalz (s. u.) scheidet sich beim Stehen einer Lösung von 6-Nitro-3-amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol (Bd. XIII, S. 842) in Kalium-carbonat an der Luft aus (Nietzki, Benckiser, B. 18, 500). —  $K_2C_6H_2O_6N_2$ . Schwarze, kupferglänzende Nadeln. Wird aus der Lösung in Wasser durch Alkohol, Kaliumhydroxyd oder Kaliumcarbonat gefällt. Wird durch Zinnchlorür in das 6-Nitro-3-amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol zurückverwandelt.
- 3.6 Diamino 2.5 dioxy p chinon  $C_6H_6O_4N_2$ , s, nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol (Bd. XIII, S. 842) in wäßr. Lösung durch Luft oder durch salpetrige Säure (NIETZKI, SCHMIDT, B. 21, 1850). Das Diacetylderivat (s. u.) entsteht beim Stehen von 3.6-Bis-acetamino-1.2.4.5-tetraacetoxy-benzol (Bd. XIII, S. 842) in waßr. Natronlauge an der Luft (NIETZKI, SCHMIDT, B. 21, 1851). – Rotbraune Nadeln. Enthält Krystallwasser, das erst bei 150° entweicht. — Zerfällt beim Kochen mit verd. Säuren in Ammoniak und Tetraoxychinon (Bd. VIII, S. 534).
- 3.6-Bis-acetamino-2.5-dioxy-p-chinon  $C_{10}H_{10}O_6N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6(OH)_2(:O)_2$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. Bräunlichrote Nadeln. Löst sich in Alkalilaugen unter Bildung von Salzen; wird von salzsaurem Zinnchlorür zu 3.6-Bis-acetamino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol (Bd. XIII, S. 842) reduziert (NIETZKI, SCHMIDT, B. 21, 1851).
- 2. Aminoderivat eines Dioxy-chinons  $C_6H_4O_4 = (HO)_2C_6H_2(:O)_2$  mit unbekannter Stellung der Hydroxylgruppen.

überschüssigem Anilin versetzte alkoholische Lösung des Chlorein; die mit Wasser verdünnte Lösung säuert man mit Salz-

Chlor-anilino-oxy-āthoxy-chinon 
$$C_{14}H_{12}O_4NCl$$
, Formel I, II, III oder IV. Zur Konstitution vgl. Graebe, Hess, A. **340**, 242.

— B. Man dampft eine mit überschüssigem Anilin versetzte alkoholische Lösung des Chlordioxy-āthoxy-chinons (F: 167° bis 168°) (Bd. VIII, S. 490) bis zur beginnenden Grünfärbung ein; die mit Wasser verdünnte Lösung säuert man mit Salz.

säure an, filtriert und extrahiert den Niederschlag mit ganz verd. Ammoniak; die ammoniakalische Lösung fällt man durch verd. Schwefelsäure (Kehrmann, J. pr. [2] 43, 266). — Stahlblaue Nadeln (aus 50% igem Alkohol). Schmilzt gegen 1800 unter totaler Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit ultramarinblauer Farbe. Leicht löslich in verd. Alkalien und in Ammoniak.

- 2. Aminoderivate des 2.3.4-Trioxy-acetophenons  $C_8H_8O_4=(HO)_3C_6H_2$ .  $CO \cdot CH_3$  (Bd. VIII, S. 393).
- $\omega$ -Dimethylamino-2.3.4-trioxy-acetophenon,  $\omega$ -Dimethylamino-gallacetophenon, 4-Dimethylaminoacetyl-pyrogallol  $C_{10}H_{13}O_4N=(HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(CH_2)_2\cdot B$ . Aus 1 Mol.-Gew.  $\omega$ -Chlor-gallacetophenon (Bd. VIII, S. 394) und 2 Mol.-Gew. Dimethylamin

in alkoh. Lösung (Dzierzgowski,  $\Re$ . 25, 278; B. 26 Ref., 812; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 857). — Oxalat  $2C_{10}H_{13}O_4N+C_2H_2O_4$ . Prismen (aus Wasser). F: 190° (D.); schmilzt bei 230—240° unter Verkohlung (Ch. F. v. H.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (D.).

ω-Anilino-2.3.4-trioxy-acetophenon, ω-Anilino-gallacetophenon, 4-Anilino-acetyl-pyrogallol  $C_{14}H_{13}O_4N=(HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim kurzen Erhitzen von ω-Chlor-gallacetophenon mit Anilin und 50—60% algem Alkohol zum Sieden (Nencki, χ. 25, 123; B. 26 Ref., 588; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 857). — Blättehen (aus Alkohol). F: 132% (N.; Ch. F. v. H.).

ω-Methylanilino-2.3.4-trioxy-acetophenon, ω-Methylanilino-gallacetophenon, 4-[Methylanilino-acetyl]-pyrogallol  $C_{15}H_{15}O_4N = (HO)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Aus ω-Chlor-gallacetophenon und Methylanilin (DZIERZGOWSKI, ℋ. 25, 281; B. 26 Ref., 812; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 857). — Gelbe Täfelchen. F: 168° (D.; Ch. F. v. H.). Leicht löslich in Alkohol, weniger in Ather und Chloroform (D.).

Dimethyl-phenyl-[2.3.4-trioxy-phenacyl]-ammoniumchlorid  $C_{16}H_{19}O_4NCl = (HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2(C_6H_5)Cl$ . B. Aus 20 g  $\omega$ -Chlor-gallacetophenon in 20 ccm absol. Alkohol und 12 g Dimethylanilin beim Erhitzen auf dem Wasserbad (Dzierzgowski, K. 25, 282; B. 26 Ref., 812). — Prismatische Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus  $50^0/_0$ igem Alkohol). F: 123° (D.), 130° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 857). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Åther und Chloroform (D.).

ω-p-Phenetidino - 2.3.4 - trioxy - acetophenon, ω-p-Phenetidino-gallacetophenon, 4 - [p - Phenetidino - acetyl] - pyrogallol  $C_{16}H_{17}O_5N = (HO)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ . B. Aus 20 g ω-Chlor-gallacetophenon in 20 ccm absol. Alkohol und 27 g p-Phenetidin auf dem Wasserbade (Dzierzgowski, H. 25, 283; B. 26 Ref., 812; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 71312; Frdl. 3, 857). — Braungelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 144 $^0$  (D.; Ch. F. v. H.). Leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther und Chloroform, sehr wenig in Wasser (D.).

#### b) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-10}O_4$ .

4-Chlor-2-anilino-5-oxy-3.6-diketo- $\Delta^{1\cdot4}$ -dihydrobenzaldehyd-anil (?), 5-Chlor-3-anilino-6-oxy-2-phenyliminomethyl-p-chinon (?)  $C_{19}H_{13}O_3N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz des 2.4-Dichlor-5-oxy-3.6-diketo- $\Delta^{1\cdot4}$ -dihydrobenzaldehyds (Bd. VIII, S. 401) beim Erhitzen mit 4 Tln. Eisessig und 2 Tln. Anilin im Wasserbad (ZINCKE, BBoEG, A. 363, 232). — Orangerote Krystalle (aus Chloroform). F: 250°. Schwer löslich in Eisessig und Chloroform, sehr wenig in Alkohol und Äther. Sehr beständig gegen Alkalien und Säuren.

# c) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>4</sub>.

3.6.7-Trichlor-2-anilino-5.8-dioxy-naphthochinon-(1.4)  $C_{16}H_8O_4NCl_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen einer essigsauren Lösung von Tetrachlornaphthazarin (Bd. VIII, S. 414)<sup>1</sup>) 
mit Anilin (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 48). — Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 224°.

# d) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_4$ .

# 1. Aminoderivate des 3.3'-Dioxy-diphenochinons $C_{12}H_8O_4=OC < C(OH): CH > C: C < CH: C(OH) > CO.$

5.5' - Dianilino - 3.3' - dimethoxy - diphenochinon - (4.4'), Lignonblau  $C_{26}H_{22}O_4N_2=\left[\begin{array}{ccc} C(O\cdot CH_2):CH>C=\\ \\ C(NH\cdot C_6H_5):CH>C=\\ \end{array}\right]_2$ . Zur Frage der Zusammensetzung und Konstitution vgl. Liebermann, B. 42, 1852. — B. Durch kurzes Erhitzen von Anilin mit Cörulignon (Bd. VIII, S. 537)

<sup>1)</sup> Naphthazarin wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von DIMROTH, RUCK, A. 446 [1925], 123; D., Roos, A. 456 [1927], 177 als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4) erkannt.

in Eisessiglösung (Liebermann, Flatau, B. 30, 239; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). — Cantharidenglänzende, krystallchloroformhaltige Nadeln (aus Chloroform), die bei 110° chloroformfrei werden und den Metallglanz verlieren (L., F.). — Wird durch alkoholische schweflige Säure oder Zinkstaub und Eisessig in eine Leukoverbindung übergeführt, die mit Chromsäurelösung den Farbstoff regeneriert (A.-G. f. A.; Liebermann, Cybulski, B. 31, 620).

5.5'-Bis-[3-chlor-anilino]-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), Dichlorlignon-blau  $C_{26}H_{20}O_4N_2Cl_2=(CH_3\cdot O)_2C_{12}H_4O_2(NH\cdot C_6H_4Cl)_2$ . B. Aus 3-Chlor-anilin und Cörulignon (Bd. VIII, S. 537) in Eisessig (L., F., B. 30, 240; A.-G. f. A., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). — Etwas leichter löslich als die folgende Verbindung.

5.5'-Bis-[4-brom-anilino]-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), Dibromlignonblau  $C_{26}H_{20}O_4N_2Br_2=(CH_3\cdot O)_2C_{12}H_4O_2(NH\cdot C_6H_4Br)_2$ . B. Aus Cörulignon und 4-Brom-anilin in Eisessig (L., F., B. 30, 240; A.-G. f. A., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). — Sehr schwer löslich.

- 5.5'-Di-p-toluidino 3.3'- dimethoxy diphenochinon (4.4'), Dimethyllignonblau  $C_{28}H_{26}O_4N_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_{12}H_4O_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ . B. Man erhitzt 10 Tle. Cörulignon mit 120 Tln. Eisessig und gibt 8 Tle. p-Toluidin hinzu (L., F., B. 30, 239; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). Metallglänzende Nadeln (aus Chloroform). Schwer löslich in Alkohol, leicht in siedendem Eisessig, Benzol und Toluol (A.-G. f. A.). Die alkoh. Lösung bleibt nach Zusatz eines Tropfens alkoh. Kalilauge blau (L., F.). Die grünblaue Lösung in methylalkoh. Salzsäure entfärbt sich allmählich unter Bildung von 2 oder 6-Chlor-5.5'-di-p-toluidino-4.4'-dioxy-3.3'-dimethoxy-diphenyl (Bd. XIII, S. 843) (L., Cybulski, B. 31, 620; vgl. L., F.).
- 5.5'-Bis-[3-nitro-4-methyl-anilino]-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), Dinitro-dimethyllignonblau  $C_{22}H_{24}O_8N_4 = (CH_3 \cdot 0)_2C_{12}H_4O_2[NH \cdot C_8H_3(NO_4) \cdot CH_3]_2$ . B. Aus Corulignon und 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) in Eisessig (Liebermann, Cybulski, B. 31, 621; A.-G. f. A., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). Sehr wenig löslich.
- 5.5'-Dipseudocumidino 3.3'- dimethoxy diphenochinon (4.4'), Hexamethyllignonblau  $C_{32}H_{34}O_4N_2=(CH_3\cdot O)_2C_{12}H_4O_2[NH\cdot C_6H_2(CH_3)_3]_2$ . B. Aus Cörulignon und Pseudocumidin (Bd. XII, S. 1150) in Eisessig beim Erwärmen (Liebermann, Flatau, B. 30, 240; A.-G.f. A., D.R.P. 94503; Frdl. 4, 1059). Rotmetallglänzende Nadeln. Gibt beim Kochen mit alkoholischer schwefliger Säure 5.5'-Dipseudocumidino-4.4'-dioxy-3.3'-dimethoxy-diphenyl (Bd. XIII, S. 843) (L., Cybulski, B. 31, 620).
- 5.5'-Di-o-anisidino-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), Dimethoxylignonblau  $C_{28}H_{26}O_6N_2=(CH_3\cdot O)_2C_{19}H_4O_2(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$ , B. Aus 2 Mol.-Gew. o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) und 1 Mol.-Gew. Cörulignon beim Erwärmen mit Eisessig (L., F., B. 30, 240; A.-G. f. A., D. R. P. 94503; Frdl. 4, 1059). Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, ziemlich schwer in heißem Alkohol, fast unlöslich in Äther.

# 2. Aminoderivat des 2.3.4-Trioxy-benzophenens $C_{13}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(OH)_3$ (Bd. VIII, S. 417).

2'-p-Toluolsulfamino-2.3.4-trimethoxy-benzophenon  $C_{23}H_{23}O_6NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$ . B. Aus Pyrogalloltrimethyläther (Bd. VI. S. 1081) mit N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (Syst. No. 1902) in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Ullmann, Denzler, B. 39, 4337). — Farblose Krystallschuppen (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in warmem Alkohol, warmem Benzol und warmem Chloroform, schwer in Äther und Ligroin. — Durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure, Versetzen der verdünnten Lösung mit Natriumnitrit und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung zum Sieden erhält man 3.4-Dimethoxy-xanthon (Syst. No. 2535).

# e) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_4$ .

5.8 - Diamino - 1.4.10 - trioxy - anthron - (9) bezw. 5.8 - Diamino - 1.4.9.10 - tetraoxy - anthraeen C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Durch Erwärmen von 10 Tln. Leuko-1.4.5.8-tetraoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 543) mit 30 Tln. alkoh. Ammoniak unter Druck auf 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 205149;

8. 345) Int. 30 I.M. aikon. Ammoniak unter Druck auf 100° (Hochster Farbw., D. R. P. 203149; C. 1909 I, 477). — Nadeln (aus verd. Alkohol), die zerrieben ein rotes Pulver geben. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 284°. In Wasser fast unlöslich. Sehr wenig löslich in verd. Salzsäure mit gelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in der Kälte rotgelb und zeigt grüne

Fluorescenz, in der Hitze wird sie blaustichig rot; Borsäurezusatz ändert die Fluorescenz nach gelb und bewirkt in der Hitze Blaufärbung. Wird durch verd. Natronlauge unter Oxydation zu 5.8-Diamino-1.4-dioxy-anthrachinon (S. 289) mit blauer Farbe gelöst. — Bei der Kondensation mit p-Toluidin in Pyridinlösung entsteht 5.8-Di-p-toluidino-1.4-dioxy-anthrachinon (S. 289).

#### f) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4$ .

#### 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $\mathrm{C_{14}H_8O_4}$ .

1. Aminoderivate des 1.2-Dioxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 439). Vgl. auch No. 7, S. 292.

3 - Amino - 1.2 - dioxy - anthrachinon, 3 - Amino - alizarin,  $_{3}$ ,  $\beta$ -Amino-alizarin"  $C_{14}H_{9}O_{4}N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 3-Nitroalizarin (Bd. VIII, S. 447) in verd. Ammoniak (Schunck, Roemer, B. 12, 588). Aus 3-Nitro-alizarin durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure allein (Oeth, D. R. P. 62703; Frdl. 3, 247) oder mit konz. Schwefelsäure und Glykose, Rohrzucker, Erythrit oder Mannit (Brunner, Chuard, B. 18, 445). — Tiefrote, metallglänzende Prismen (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300° (Sch., R.). Sublimiert unter teilweiser Verkohlung in roten Nadeln (Sch., R.). Schwer löslich in Alkobol und in Salzsäure, löslich in Kalilauge mit blauer und in Ammoniak oder Soda mit braunroter Farbe (SCH., R.). Die Lösung in Kalilauge zeigt keine Absorptionsbänder (Sch., R.). — Durch Einw. von Brom und Wasser auf 3-Amino-alizarin entsteht 4-Brom-antbragallol (Bd. VIII, S. 509) (BAYER & Co., D. R. P. 126015; C. 1901 II, 1242. Läßt man eine Lösung von Brom in Eisessig zu einer Lösung von 3-Amino-alizarin in konz. Schwefelsäure bei 150° einfließen, so entsteht 4-Brom-3-amino-alizarin (S. 286) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 126603; C. 1902 I, 83). Beim Erhitzen von 3-Amino-alizarin mit Glycerin und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Nitrobenzol (Collin, Bull. Soc. ind. Mulhouse 66 [1896], Résumé des séances et procèsverbaux, S. 117; SCHULTZ, Die Chemie des Steinkohlenteers, 3. Aufl., Bd. II [Braunschweig 1901], S. 276) oder Arsensäure (KNUEPPEL, B. 29, 708; KN., D. R. P. 87334; Frdl. 4, 1134) entsteht Alizarinblau (Syst. No. 3241) (Formel I). 3-Amino-alizarin kondensiert sich mit Formaldehyd in Gegenwart von Säuren zu einem blauen Farbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 68649; Frål. 3, 249). Beim Erhitzen von 3-Amino-alizarin mit Acetaldehyd und Athylalkohol

$$I. \begin{picture}(200,0){\line(1,0){100}} \put(0,0){\line(1,0){100}} \pu$$

in Gegenwart von Schwefelsäure oder entwässerter Oxalsäure entsteht Methylalizarinblau (Syst. No. 3241) (Formel II) (ORTH). Aus 3-Amino-alizarin und Acrolein (Bd. I, S. 725) bildet sich Alizarinblau (ORTH; vgl. AUERBACH, Ch. Z. 3, 525). 3-Amino-alizarin gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 180° die Verbindung der Formel III (Syst. No. 4300) (ROEM., B. 18, 1666).

Monobenzoylderivat  $C_{21}H_{13}O_5N = C_{14}H_8O_4N(CO\cdot C_6H_5)$ . B. Aus der Dibenzoylverbindung des 3-Amino-alizarins (s. u.) durch kurze Einw. von konz. Schwefelsäure (SCHULTZ, ERBER, J. pr. [2] 74, 283). — Dunkelgelbe Nadeln. F: 275°. Löslich in Alkohol mit bräunlichvioletter Farbe; schwer löslich in Ather, Benzol und Chloroform, etwas leichter in Toluol, am besten in Nitrobenzol. Wird durch siedende konzentrierte Salzsäure nicht zersetzt, durch konz. Schwefelsäure mit roter Farbe gelöst. Siedende Sodalösung färbt, ohne zu lösen, schmutzigblau, Natronlauge färbt in der Kälte blau.

Diben zoylderivat  $C_{28}H_{17}O_6N=C_{14}H_7O_4N(CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Beim Erhitzen von 3-Amino-alizarin (s. o.) mit Benzoylehlorid in Nitrobenzollösung unter Rückfluß (SCHULTZ, ERBER, B. 35, 908; J. pr. [2] 74, 282). — Gelbe Blättchen. F: 252°. Wird beim Reiben stark elektrisch; löslich in Chloroform und Toluol. Verändert sich mit siedender Sodalösung nicht; wird mit Natronlauge, ohne sich zu lösen, dunkelviolett, dann mit Salzsäure wieder gelb.

3-Formamino-1.2-dioxy-anthrachinon, 3-Formamino-alizarin  $C_{15}H_9O_5N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot CHO$ . B. Bei 7—8-stdg. Kochen von 3-Amino-alizarin mit  $70^9/_0$ iger Ameisensäure (Prud'homme, Rabaut, Bl. [3] 9, 132). — Schwer löslich in Wasser. Löst sich in Natronlauge mit dunkelblauvioletter Farbe. — Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf  $150^9$  tritt Spaltung in 3-Amino-alizarin und Kohlenoxyd ein.

3 - Acetamino - 2 - oxy - 1 - acetoxy - anthrachinon  $C_{18}H_{13}O_6N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3.$  B. Durch Erhitzen von 3-Amino-alizarin mit Essigsäure-anhydrid auf 180° und Kochen der entstandenen Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4300) mit 50% iger Essig-

$$\begin{array}{c|c} CO & & N \\ \hline & & O \\ \hline & O \cdot CO \cdot CH^3 \end{array}$$

säure (ROEMER, B. 18, 1668). — Rothraune Krystalle. Schmilzt bei 268-271° unter Gasentwicklung. Löslich in Alkohol mit gelber Farbe. Löslich in Kalilauge mit blauer Farbe; unlöslich in Salzsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tief goldgelber Farbe; die Lösung zeigt erst bei starker Verdünnung zwei Absorptionsbänder. — Beim Kochen mit Salzsäure resultiert 3-Amino-alizarin. Gibt mit alkoh. Bleilösung einen violetten Niederschlag. Färbt Tonerdebeizen burgunderrot.

4-Brom-3-amino-1.2-dioxy-anthrachinon, 4-Brom-3-amino-alizarin  $C_{14}H_8O_4NBr=$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>Br(OH)<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Man behandelt die Lösung von 3-Amino-alizarin (S. 285) in konz. Schwefelsaure bei 150° mit einer Lösung von Brom in Eisessig (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 126603; C. 1902 I, 83). — Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 287°. Unlöslich in Wasser. Schwer löslich in Eisessig mit gelber Farbe. Die Lösung in heißer Sodalösung oder in heißer Natronlauge ist gelbbraun. Letztere wird beim Stehen an der Luft fuchsinrot. Die Lösung in Schwefelsäure + Borsäure ist gelbbraun mit olivbrauner Fluorescenz. — Beim Erhitzen mit aromatischen Aminen entstehen Verbindungen, deren Sulfonsäuren blauschwarze, blaue bis grüne Farbstoffe bilden.

4 - Amino - 1.2 - dioxy - anthrachinon, 4 - Amino - alizarin, "a-Amino - alizarin"  $C_{14}H_9O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-alizarin (Bd. VIII, S. 447) beim Behandeln einer alkal. Lösung mit Natriumamalgam (W. H. PERKIN, Soc. 30, 580; J. 1877, 586) oder bei der Einw. von Schwefelammonium (Brasch, B. 24, 1613). Aus 4-Amino-alizarin-2-methyläther (S. 287) durch Erhitzen der Lösung

in konz. Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 150322; C. 1904 I, 1043). — Schwarze Nadeln mit grünem Metallglanz (aus Alkohol); dunkelbraune Schuppen mit gelblich-grünem Metallglanz (aus Eisessig). Löst sich in Alkohol und in Alkalien mit karmoisinroter Farbe; die alkoh. Lösung zeigt in der Nähe von D und E zwei Absorptionsbanden (W. H. P.). — Überführung in eine Sulfonsäure: H. F., D. R. P. 82938; Frdl. 4, 329. Beim Erhitzen mit Äthylbromid und Äthylalkohol auf 150° ensteht 4-Äthylamino-1.2-dioxy-anthrachinon (S. 287) (BAYER & Co., D. R. P. 75076; Frdl. 3, 241). 4-Amino-alizarin liefert mit Glycerin und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Pikrinsäure, Nitrobenzol oder

4-Nitro-alizarin das Alizarinchinolin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3241), dessen Disulfitverbindung als Alizaringrün S (Syst. No. 3241) in den Handel kommt (H. F., D. R. P. 67470; Frdl. 3, 252). Beim Erwärmen eines Gemisches von 4-Amino-alizarin und geschmolzenem Natriumacetat mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade entsteht ein Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 2050

(s. u.); beim Kochen von 4-Amino-alizarin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler entsteht ein Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 245° (s. u.) (SCHULTZ, ERBER, B. 35, 906; J. pr. [2] 74, 276). Bei der Kondensation von 4-Amino-alizarin mit o-Amino-phenolen entstehen Oxazinderivate (Hö. Fa., D. R. P. 156477; C. 1905 I, 481). 4-Amino-alizarin findet unter dem Namen Alizaringranat als Farbstoff Verwendung (vgl. Schultz, Tab. No. 797).

Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 245°  $C_{18}H_{13}O_8N = C_{14}H_{7}O_4N(CO \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Kochen von 4-Amino-alizarin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (Schultz, Erber, B. 35, 906; J. pr. [2] 74, 277). Aus dem isomeren Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 205° (s. u.) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Sch., E.). — Rotbraune Blättchen. F: 245°. Löslich in Essigsäureanhydrid, Eisessig, Chloroform und Toluol, schwerer in Aceton und Benzol, fast unlöslich in Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Wird durch heiße konzentrierte Salzsäure in 4-Amino-alizarin übergeführt; die Verseifung durch Sodalösung erfolgt erst beim Kochen, durch Natronlauge schon in der Kälte. Liefert beim Kochen mit Alkohol das isomere Diacetylderivat vom Schmelz-

Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 205°  $C_{18}H_{13}O_6N = C_{14}H_1O_4N(CO \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf 4-Amino-alizarin auf dem Wasserbade bei Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat (Schultz, Erber, B. 85, 907; J. pr. [2] 74, 278). Durch Kochen des isomeren Diacetylderivats vom Schmelzpunkt 245° (s. o.) mit Alkohol (Sch., E.). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 205°. Krystallisiert unverändert aus Alkohol. In den üblichen Lösungsmitteln leichter löslich als die isomere Verbindung vom Schmelzpunkt 245°. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid die isomere Verbindung vom Schmelzpunkt 245°.

 $\label{eq:monobenzoylderivat} \begin{array}{ll} Monobenzoylderivat & C_{21}H_{13}O_5N = C_{14}H_8O_4N(CO\cdot C_6H_5). & \textit{B.} & Man & gibt & zu & einer \\ \underline{kochenden} & Lösung & von & 4-Amino-alizarin & in Nitrobenzol langsam & etwas & mehr & als & 2 & Mol. -Gew. \\ \end{array}$ Benzoylchlorid, erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Aufhören der Chlorwasserstoffentwicklung und fügt nach dem Erkalten Alkohol und Äther zur Lösung (Schultz, Erber, B. 35, 907; J. pr. [2] 74, 279). — Rotbraune Nadeln. Schmilzt oberhalb 310°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, sonst sehr wenig löslich. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Kochende Sodalösung und kochende Salzsäure sind ohne Einwirkung. Kochende Natronlauge verseift.

Dibenzoylderivat  $C_{28}H_{17}O_6N = C_{14}H_7O_4N(CO\cdot C_6H_5)_2$ . B. Wird bei der Darstellung des Monobenzoylderivats (s. o.) aus den alkoholisch-ätherischen Mutterlaugen erhalten (Sch., E., B. 35, 908; J. pr. [2] 74, 280). — Hellbraune Nadeln. F: 255°. Löslich in Chloroform, Toluol und Nitrobenzol. Verhält sich analog dem Monobenzoylderivat.

4 - Amino - 1 - oxy - 2 - methoxy - anthrachinon,4 - Amino - alizarin-2-methyläther  $C_{15}H_{11}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)(O\cdot CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Nitro-alizarin-2-methyläther (Bd. VIII, S. 448) durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 150322; C. 1904 I., 1043). Rotbraunes Pulver. Sehr wenig löslich in verd. Alkalien mit blaustichig roter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot mit schwacher brauner Fluorescenz und wird auf Zusatz von Borsäure blaurot mit starker gelber Fluorescenz. — Beim Erhitzen der schwefelsauren Lösung entsteht 4-Amino-alizarin.

4-Methylamino-1.2-dioxy-anthrachinon, 4-Methylamino-alizarin  $C_{16}H_{11}O_4N =$  $C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1.2-dioxy-anthrachinon mit Methyljodid und Methylalkohol (BAYER & Co., D. R. P. 75076; Frdl. 3, 241). — Färbt Tonerdebeizen blaustichig bordeaux an.

4-Dimethylamino-1.2-dioxy-anthrachinon, 4-Dimethylamino-alizarin  $C_{16}H_{13}O_4N=C_6H_4(CO)_8C_6H_6(OH)_2\cdot N(CH_3)_2$ . B. Man erhitzt 20 kg 4-Nitro-alizarin (Bd. VIII, S. 447) mit 200 kg  $20^9/_0$ iger wäßriger Dimethylaminlösung 8—10 Stdn. auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1375). — Violettbraune Krystalle (aus Anilin). Löslich in Pyridin mit fuchsinroter Farbe. Die Lösung in Natronlauge ist blaurot, die in konz. Schwefelsäure bräunlich orange, auf Zusatz von Borsäure blaurot, die in konz. Salzsäure gelb.

4-Äthylamino - 1.2 - dioxy - anthrachinon, 4-Äthylamino - alizarin  $C_{16}H_{13}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot C_2H_5$ . Beim Erhitzen von 4-Amino-1.2-dioxy-anthrachinon mit Athylbromid oder -jodid und Alkohol im Autoklaven auf 150° (BAYER & Co., D. R. P. 75076; Frdl. 3, 241). — Löst sich im Alkali mit blauer, in Mineralsäuren mit gelber Farbe. Färbt Tonerdebeizen blaustichig bordeaux an.

4-Anilino-1-oxy-2-methoxy-anthrachinon, 4-Anilino-alizarin-2-methyläther  $C_{21}H_{15}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4-Brom-alizarin-2-methyläther (Bd. VIII, S. 446) und Anilin (Höchster Farbw., D. R. P. 158257; C. 1905 I, 785). — Die Lösung in Alkohol ist violettstichig rot und wird auf Zusatz von Natronlauge rotviolett. Die Lösung in konz, Schwefelsäure ist blauviolett und wird beim Erwärmen mit Borsäure fuchsinrot.

4-p-Toluidino-1-oxy-2-methoxy-anthrachinon, 4-p-Toluidino-alizarin-2-methylather  $C_{22}H_{17}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Brom-alizarin 2-methyläther (Bd. VIII, S. 446) durch Erhitzen mit p-Toluidin (H. F., D. R. P. 158257; C. 1905 I, 785). — Violette Nadeln. Die Lösung in Alkohol ist rotviolett und wird durch Zusatz von Natronlauge blauer. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und wird beim Erwärmen mit Borsäure violettrot.

2. Aminoderivate des 1.3 - Dioxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 448). Vgl. auch No. 7, S. 292.

2-Amino-1.3-dioxy-anthrachinon, 2-Amino-purpuroxanthin, Anthragallolamid C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. ··NH。 B. Bei 20-30 Minuten langem Kochen von Anthragallol (Bd. VIII, S. 505) mit viel überschüssigem Ammoniak (v. Georgievics, M. 6, 755). Man läßt fein gepulvertes, bei 150° getrocknetes Anthragallol mehrere Tage über konz. Ammoniak stehen und erhitzt das entstandene schwarzgrüne Ammoniumsalz im Trockenschrank auf 130°, bis kein Ammoniak mehr entweicht (Böck,

M. **26**, 575). — Schwarze, grünglänzende Nadeln oder rotbraunes Krystallpulver. Unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol (v. G.); ziemlich leicht löslich in heißem Pyridin, Nitrobenzol und Anilin (Bö.). Löslich in Alkalien mit blauer Farbe (v. G.; Bö.). Schwer löslich in verd. Mineralsäuren mit gelbbrauner Farbe (Bö.). — Wird durch konz. Salzsäure bei 300° zu Anthragallol verseift (Bö.). Gibt mit Amylnitrit in chlorwasserstoffhaltigem Alkohol ein Diazoanhydrid C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> (Syst. No. 2200) (Bö.). Nitrierung: Bamberger, Bö., M. 22, 732. — BaC<sub>14</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N. Tief dunkelblauer, fast schwarzer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser (Bö.). — Hydrochlorid. Nadeln (Bö.).

- 2 Benzalamino 1.3 dioxy anthrachinon, 2 Benzalamino purpuroxanthin  $C_{21}H_{13}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2 \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 2-Amino-purpuroxanthin und Benzaldehyd (Böck, M. 26, 590). Braune Prismen (aus Benzaldehyd). F: 257—258°. Löslich in Säuren mit roter Farbe, die beim Erwärmen infolge Spaltung durch Rotviolett in Blau übergeht. Auch Alkalien, heißes Pyridin und kochendes Essigsäureanhydrid wirken spaltend.
- 4-Amino-1.3-dioxy-anthrachinon, 4-Amino-purpuroxanthin, Purpurinamid  $C_{14}H_9O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Purpurin (Bd. VIII, S. 509) mit wäßr. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 1500 (LIEBERMANN, A. 183, 211; vgl. Sten-HOUSE, A. 130, 337). Durch Erhitzen von Purpurin-earbonsäure-(3) (Pseudopurpurin, Bd. X, S. 1044) mit wäßr. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 200° (L.). — Braune, metallglänzende Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff, wenig löslich in Äther und in kaltem Wasser, viel leichter

in heißem Wasser und sehr leicht in Alkohol (Sr.). Schwer löslich in kalten verdünnten Säuren; löst sich unzersetzt in kalter konzentrierter Schwefelsäure und wird daraus durch Wasser gefällt (St.). -- Beim Einleiten von salpetriger Säure in die siedende alkoholische Lösung von 4-Amino-purpuroxanthin entsteht Purpuroxanthin (Bd. VIII, S. 448) (L., O. FISCHER, B. 8, 974; L.). Beim Erhitzen mit 3-Brom-1.2.4-trioxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 512) in Gegenwart von Natriumacetat, Kupferbronze und Naphthalin auf 215° entsteht [2.4-Dioxy-anthrachinonyl-(1)]-[1.3.4-trioxy-anthrachinonyl-(2)] amin (S. 295) (BAYER & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288).

4-Anilino-1.3-dioxy-anthrachinon, 4-Anilino-purpuroxanthin  $C_{20}H_{13}O_4N=$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H(OH)<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. B. Man stellt aus 1.3-Diacetoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 449) durch Nitrierung und Verseifung 4-Nitro-1.3-dioxy-anthrachinon dar und erhitzt dieses mit Anilin (BAYER & Co., D. R. P. 141575; C. 1903 I, 1382). Man erhitzt 50 Tle. Purpurin mit 300 Tln. Anilin und 2 Tln. Borsäure zum Sieden, bis die Schmelze violett geworden ist (B. & Co., D. R. P. 145239; C. 1903 II, 1100). — Bronzeglänzende Prismen (aus wasserhaltigem Pyridin oder verd. Alkohol). Löst sich in Pyridin violett, in Eisessig rotviolett, in konz. Schwefelsäure bräunlich gelb, in Natronlauge grünstichig blau (B. & Co., D. R. P. 141575). — Beim Erhitzen mit Nitrobenzel und Eisenchlorür entsteht das Oxazinderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4300) (B. & Co., D. R. P. 141575).

- 4 p Toluidino 1.3 dioxy anthrachinon, 4 p Toluidino purpuroxanthin  $C_{21}H_{15}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Man stellt aus 1.3-Diacetoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 449) durch Nitrierung und Verseifung 4-Nitro-1.3-dioxy-anthrachinon dar und erhitzt dieses mit p-Toluidin (B. & Co., D. R. P. 141575; C. 1903 I, 1382). Löst sich in Pyridin blau, in Eisessig violett, in konz. Schwefelsäure bräunlich gelb, in Natronlauge grünstichig blau. — Beim Erhitzen mit wäßr. Chromsäurelösung in Eisessig entsteht ein Oxazinderivat (Syst. No. 4300).
- 2-Brom-4-p-toluidino-1.3-dioxy-anthrachinon, 2-Brom-4-p-toluidino-purpuroxanthin  $C_{21}H_{14}O_4NBr=C_6H_4(CO)_2C_6Br(OH)_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . OH B. Aus 2.4-Dibrom-purpuroxanthin (Bd. VIII, S. 449) und p-Toluidin in alkoh. Lösung (B. & Co., D. R. P. 153517; C. 1904 II, 752). — Löst sich in Eisessig und Pyridin violett, in konz. Schwefelsäure gelb, in Natronlauge blau. — Beim Erhitzen mit hochsiedendem Petroleum auf 2000 oder mit Natriumacetat auf 190° entsteht das Oxazinderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4300).

 $\cdot \mathrm{CH_3}$ 

- 3. Aminoderivate des 1.4 Dioxy anthrachinons  $\rm C_{14}H_8O_4$   $\rm C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 450). Vgl. auch No. 7, S. 292.
- 2-Diäthylamino-1.4(?)-dioxy-anthrachinon, 2-Diäthylamino - chinizarin (?)  $C_{18}H_{17}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Natriumsalz der 3-Diäthylamino 1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure (4?) (Syst. No. 1928) beim Verschmelzen mit der 5-fachen Menge Ätzkali bei 2000 (HALLER, GUYOT, Bl. [3] 25, 211). — Schwarzviolette Nadeln (aus siedendem Toluol)

oder rote, 1 Mol. H<sub>2</sub>O enthaltende Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkalien mit orangeroter Farbe. Färbt metallische Beizen nicht an.

2 - Anilino - 1.4 - dioxy - anthrachinon, 2 - Anilino - chinizarin  $C_{20}H_{18}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Bei ca.  $1^1/_2$ —2-stdg. Erhitzen von 10 Tln. Purpurin

(Bd. VIII, S. 509) mit 50 Tln. Anilin und 50 Tln. salzsaurem Anilin auf 1500 (BAYER & Co., D. R. P. 86450; Frdl. 4, 308). Aus 2-Brom-chinizarin (Bd. VIII, S. 453) durch Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 90—110° (B. & Co., D. R. P. 114199; C. 1900 II, 884).

— Nadeln (aus Anilin). F: 255—256° (B. & Co., D. R. P. 86150). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Anilin mit bläulichroter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot, wird bei längerem Stehen unter Bildung einer Sulfonsäure fuchsinrot, auf Zusatz von Borsaure blaugrün (B. & Co., D. R. P. 86150). Sulfurierung: B. & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 325.

2-p-Toluidino-1.4-dioxy-anthrachinon, 2-p-Toluidino-chinizarin  $C_{a1}H_{15}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_2$ ·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Beim 4—1\(^1/\_2\)-stdg. Erhitzen von Purpurin mit salzsaurem p-Toluidin und p-Toluidin auf 150\(^0\) (B. & Co., D. R. P. 86150; Frdl. 4, 308). — F: 220\(^0\). Die Lösung in Anilin ist bläulichrot, die in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird durch Zusatz von Borsäure blaugrün.

5-Anilino - 1.4 - dioxy - anthrachinon, 5 - Anilino - chinizarin  $C_{30}H_{13}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von Troop; C. 1901 I, 153), — Die Lösung in Anilin (B. & Co., D. R. P. Pyridin violettrot, in konz. Schwefelsäure in der Kälte blaustichig rot, in der Wärme violett.

5-p-Toluidino-1.4-dioxy-anthrachinon.

5-p-Toluidino-1.4-dioxy-anthrachinon, 5-p-Toluidino-chinizarin  $C_{21}H_{15}O_4N=$  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(OH)_3$ . B. Aus 1 Tl. 5-Nitro-chinizarin (Bd. VIII, S. 453) und 10 Tln. p-Toluidin auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 116867; C. 1901 I, 153). — Nadeln (aus Alkohol). Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln in der Wärme mit roter Farbe. Die Lösung in Anilin ist blauviolett, in Pyridin rotviolett. Löst sich in alkoh. Natronlauge mit blauer Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure in der Kälte blaustichig rot, in der Wärme rotviolett bis blau.

5-[asymm.-m-Xylidino]-1.4-dioxy-anthrachinon, 5-[asymm.-m-Xylidino]-chinizarin  $C_{22}H_{17}O_4N = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(OH)_3$ . B. Durch Erwärmen von 5-Nitrochinizarin (Bd. VIII, S. 453) mit asymm. m-Xylidin (B. & Co., D. R. P. 116867; C. 1901 I, 153). — Die Lösung in Anilin ist violett, in Pyridin rotviolett, in konz. Schwefelsäure in der Kälte blaustichig rot, in der Wärme violett bis blauviolett.

5-a-Naphthylamino - 1.4 - dioxy - anthrachinon , 5-a-Naphthylamino - chinizarin  $C_{24}H_{15}O_4N=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_3C_6H_2(OH)_2$ . B. Aus 5-Nitro-chinizarin (Bd. VIII, S. 453) und a-Naphthylamin (B. & Co., D. R. P. 116867; C. 1901 I, 153). — Die Lösung in Anilin ist rotviolett, in Pyridin violettstichig rot, in konz. Schwefelsäure in der Kälte blaustichigrot, in der Wärme blau.

5.8-Diamino-1.4-dioxy-anthrachinon, 5.8-Diamino-chinizarin  $_{
m H_2N}$  $C_{14}H_{10}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Leuko-1.4.5.8-tetra-Oxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 543) mit 3 Tln. 25% igem alkoholischem Ammoniak unter Druck auf 100° und oxydiert die so erhaltene Leukoverbindung des 5.8-Diamino-chinizarins (S. 284) durch Lösen in Natron-OH lauge oder durch Erhitzen in konzentriert-schwefelsaurer Lösung auf 200 $^{\circ}$  (Höchster Farbw., D. R. P. 205149; C. 1909 I, 477). — In indifferenten Lösungsmitteln nur schwer löslich mit blauer Farbe; löst sich in konz. Schwefelsäure und konz. Salzsäure mit roter, in verd. Alkalien mit blauer Farbe.

5.8 - Di - p - toluidino - 1.4 - dioxy - anthrachinon, 5.8 - Di - p - toluidino - chinizarin  $C_{28}H_{22}O_4N_3=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_3(OH)_2$ . B. Durch Kondensation der Leukoverbindung des 5.8 - Diamino - chinizarins (S. 284) mit p - Toluidin in Pyridinlösung (H. F., D. R. P. 205149; C. 1909 I, 477).

4. Aminoderivate des 1.5 - Dioxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 453). Vgl. auch No. 7, S. 292.

4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 4.8-Diamino-anthrarufin  $_{\rm H_9N}$ C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben x.x-Diaminox.x-dioxy-anthrachinon (S. 292) und anderen Produkten, wenn man eine Lösung von 5 g Schwefel in 100 g rauchender Schwefelsäure (mit 40% SO<sub>3</sub>) zu 20 g gepulvertem 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793), welches in 300 g Schwefelsäuremonohydrat suspendiert ist, fügt, das Produkt  $^{1}/_{2}$ —1 Stde. bei 40—45° hält, die Lösung in 400 g Schwefelsäure von 60° Be gießt und das Gemisch so lange mit kaltem Wasser versetzt, bis die Temperatur auf 100—110° gestiegen ist (R. E. Schmidt, Gattermann, B. 29, 2936). Neben 4.8-Diamino-anthrachryson (S. 297) durch Oxydation von 1.5-Diamino-anthrachinon (S. 203) mit Braunstein und Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 106034; C. 1900 I, 739). Entsteht neben x.x-Diamino-x.x-dioxyanthrachinon (S. 292) beim Erhitzen von 10 g 1.5-Bis-hydroxylamino-anthrachinon (Syst. No. 1938) mit einem Gemisch aus 850 g konz. Schwefelsäure und 150 g Wasser (R. E. Sch., G., B. 29, 2936; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 81694; Frdl. 4, 302). Man verreibt 2 g 4.8-Dinitroanthrarufin (Bd. VIII, S. 456) mit 50 ccm Eisessig, gibt eine Lösung von 10 g Zinnehlorür in 10 ccm konz. Salzsäure und 5 ccm Wasser hinzu und erwärmt auf dem Wasserbade (R. E. Sch., G.). — Messingglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). Sehr wenig löslich in Aceton, löslich in siedendem Nitrobenzol mit violettblauer Farbe; fast unlöslich in verd. Alkalien, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird durch wenig Borsäure blau (R. E. Sch., G.). - Trägt man in eine Lösung von 4.8-Diamino-anthrarufin in konz. Schwefelsäure Braunstein ein, bis die Lösung blau geworden ist, und behandelt das hierbei entstandene — nicht näher beschriebene — Chinonimid nebenstehender Formel mit konz. Schwefelsäure und krystallisierter Borsäure, so erhält man nach zweckentsprechender Aufarbeitung des Reaktionsproduktes das 4.8-Diamino-anthrachryson (S. 297) (B. & Co., D. R. P. 119756; C. 1901 I, 1027). Methylierung des 4.8-Diamino-anthrarufins: Höchster Farbw., D. R. P. 125576; C. 1901 II, 1187. Einw. von Formaldehyd und Natriumdisulfit in salzsäurehaltiger Lösung: B. & Co., D. R. P. 112115; C. 1900 II, 652.

- 4.8-Diamino-1.5-dimethoxy-anthrachinon, 4.8-Diamino-anthrarufin-dimethyläther  $C_{16}H_{14}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)(CO)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus Anthrarufin-dimethyläther (Bd. VIII, S. 454) durch Nitrieren und Beduzieren des Reaktionsproduktes (Höchster Farbw., D. R. P. 148792; C. 1904 I, 557). Gibt mit Zinnchlorür und Salzsäure Leuko-1.4.5.8-tetraoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 543) (H. F., D. R. P. 148792). Beim Erhitzen von 4.8-Diamino-anthrarufin-dimethyläther mit dem Natriumsalz der 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1923) unter Zusatz von Zinnchlorür, Borsäure und Natriumacetat in Eisessig entsteht ein blauer Farbstoff (H. F., D. R. P. 191731; C. 1908 I, 570).
- 4.8-Bis-methylamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 4.8-Bis-methylamino-anthrarufin  $C_{16}H_{14}O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 4.8-Dibrom-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) und  $20^9/_0$ iger alkoholischer Methylaminlösung in Gegenwart von metallischem Kupfer bei  $100^9$  (H. F., D. R. P. 185546; C. 1907 II, 862). Dunkelblaue Nadeln (aus Pyridin oder Chlorbenzol). Schmilzt oberhalb  $300^9$ . Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure oder Salzsäure wird auf Zusatz von Wasser violett unter Abscheidung eines violetten Niederschlags.
- 4.8-Bis-dimethylamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 4.8-Bis-dimethylamino-anthrarufin  $C_{18}H_{18}O_4N_2 = \langle CH_3\rangle_2N\cdot C_6H_2(OH)\langle CO\rangle_2C_6H_2(OH)\cdot N\langle CH_3\rangle_2$ . B. Aus 4.8-Dinitro-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) und  $30^0/_0$ iger wäßriger Dimethylaminlösung im Autoklaven bei 150° (Bayer & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). Dunkelvioletter Niederschlag. Die Lösung in Pyridin ist intensiv grünblau; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Borsäure allmählich blaugrün. Ist in rauchender Salzsäure sehr leicht löslich mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Wasser in blau umschlägt. Natriumsalz. Blaugrün. In Natronlauge sehwer löslich.
- 4.8-Bis-äthylamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 4.8-Bis-äthylamino-anthrarufin  $C_{18}H_{18}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_2H_5.$  B. Aus 4.8-Dibrom-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) und  $20^{\circ}/_{0}$ jger alkoholischer Äthylaminlösung in Gegenwart von Kupfer bei  $100^{\circ}$  (Höchster Farbw., D. R. P. 185546; C. 1807 II, 862). Bronzeglänzende Nadeln (aus Pyridin oder Chlorbenzol). F. 292°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure oder Salzsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Wasser erst grün, dann unter Abscheidung eines violetten zuletzt blau werdenden Niederschlages schwach bläulich.
- 4.8 Di p toluidino 1.5 dioxy anthrachinon, 4.8 Di p toluidino anthrarufin  $C_{28}H_{22}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_2(OH) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4.8-Dinitro-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) mit p-Toluidin auf 150—460° (Bayer & Co., D. R. P. 89090; Frdl. 4, 314). Violettblaue Krystalle mit Kupferglanz (aus Eisessig) F: 200—205°; löslich in indifferenten Lösungsmitteln mit blauer Farbe, in konz. Schwefelsäure grün, nach Zusatz von Borsäure blau (B. & Co., D. R. P. 89090). Einw. von Dimethylamin: B. & Co., D. R. P. 136778; C. 1902 II, 1375.
- 4.8-Bis-chloracetamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 4.8-Bis-chloracetamino-anthrarufin  $C_{19}H_{12}O_8N_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Aus 4.8-Diamino-anthrarufin (S. 289) und Chloracetylchlorid in Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). Cantharidengrüne Prismen. Die Lösung in Pyridin ist violettrot, die Lösung in konz. Schwefelsäure bräunlich orange. Beim Erhitzen mit der Natriumverbindung des 1-Sulfhydryl-anthrachinons (Bd. VIII, S. 341) entsteht das 4.8-Bis-{S-[anthrachinonyl-(1)]-thioglykoloylamino}-anthrarufin (S. 291).

4.8 - Bis - benzamino - 1.5 - dioxy - anthrachinon , 4.8 - Bis - benzamino - anthrarufin  $C_{28}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von 4.8-Diamino anthrarufin mit Benzoylchlorid in Nitrobenzol (Bayer & Co., D. R. P. 225232; C. 1910 II, 932). — Metallglänzende Blättchen. Schwer löslich in organischen Solvenzien; löslich in Pyridin mit violetter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure schmutzigbraun; die Farbe geht bald in Blaugrün über. Findet als blauer Küpenfarbstoff (Algolblau 3 R; Schultz, Tab. No. 821) Verwendung.

4.8-Bis - {[anthrachinonyl - (1) - mercapto] - acetamino} - 1.5 - dioxy - anthrachinon, 4.8-Bis - {8 - [anthrachinonyl - (1)] - thioglykoloylamino} - anthrarufin  $C_4H_{26}O_{10}N_2S_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_2(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen der Natriumverbindung des 1-Sulfhydryl-anthrachinons (Bd. VIII, S. 341) mit 4.8-Bis-chloracetamino-anthrarufin (S. 290) in Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 213960; C. 1909 II, 1286). — Löst sich violett in organischen Solvenzien, braun in konz. Schwefelsäure.

2.6 - Dibrom - 4.8 - diamino - 1.5 - dioxy - anthrachinon, 2.6 - Dibrom - 4.8 - diaminoanthrarufin  $C_{14}H_8O_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6HBr(OH)(CO)_2C_6HBr(OH) \cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion des 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-anthrarufins (Bd. VIII, S. 456) mit Natriumsulfid oder Zinnchlorür, beides in Gegenwart von Natronlauge, oder mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure in Eisessig (Bayer & Co., D. R. P. 102532; C. 1899 I, 1232). — Löslich mit blauer Farbe in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln und in verd. Natronlauge. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, auf Zusatz von Borsäure wird sie blau. Färbt ungebeizte Wolle in saurem Bade blau, chromgebeizte Wolle grünblau an. — Natriumsalz. Blaue Krystalle.

2.4.6.8-Tetraamino-1.5-dioxy-anthrachinon, 2.4.6.8-**Tetraamino - anthrarufin**  $C_{14}H_{12}O_4N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6.8-Tetranitro-anthrarufin (Bd. VIII, S. 457) durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 183332; C. 1907 II, 765). — Dunkelviolettes krystallinisches Pulver. Schmilzt noch nicht bei 300°. In Soda und Alkalien unlöslich. Die Lösung in konz, Schwefelsäure ist gelb, wird beim Erhitzen rot und durch Zusatz von Borsäure blau.

5. Aminoderivate des 1.8 - Dioxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_4H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 458). Vgl. auch No. 7, S. 292.

3-Amino-1.8-dimethoxy-anthrachinon, 3-Amino-chrys-  ${\rm CH_3}$  O azin-dimethyläther  ${\rm C}_{16}{\rm H}_{13}{\rm O}_4{\rm N}$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2,5 g Rhein-dimethyläther-amid (Bd. X, S. 1035) und einer Lösung von 1 ccm Brom und 3 g Ätzkali in 40 ccm Wasser (Robinson, Simonsen, Soc. 95, 1095). — Rubinrote, grün metallisch glänzende Prismen. Sintert bei 240° und schmilzt bei 243°.

4-Amino-1.8-dimethoxy-anthrachinon, 4-Amino-chrysazin-dimethyläther C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. Beim Erhitzen mit 2-Chlor-anthrachinon in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin entsteht  $[Anthrachinonyl \cdot (2)] \cdot [4.5 \cdot dimethoxy \cdot anthrachinonyl \cdot (1)] \cdot amin$ (s. u.) (BAYER & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216).

[Anthrachinonyl - (2)] - [4.5 - dimethoxy -  $\rm CH_3 \cdot O$  anthrachinonyl - (1)] - amin  $\rm C_{30}H_{19}O_6N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Aminochrysazin-dimethyläther (s. o.) mit 2-Chlor-anthrachinon in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 216668; Frdl. 9, 763; C. 1910 I, 216). — Violettrote Paste. Die Lösung in konz.

Schwefelsäure ist blau.

4.5-Diamino-1.8-dioxy-anthrachinon, 4.5-Diamino-chrysazin он C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 4.5-Dinitro-chrysazins (Bd. VIII, S. 460) mit Schwefelnatrium oder mit Zinnchlorür und Salzsaure in Eisessig (BAYER & Co., D. R. P. 100138; C. 1899 I, 655). — Violette Flocken. Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist NH, gelb, nach Zusatz von Borsäure gelbrot; die Lösung in Alkalien ist grünblau (B. & Co.). Methylierung: Höchster Farbw., D. R. P. 125576; C. 1901 II, 1187.

- 4.5-Diamino-1.8-dimethoxy-anthrachinon, 4.5-Diamino-chrysazin-dimethyläther  $C_{16}H_{14}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)(CO)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot NH_2$ . B. Aus Chrysazindimethyläther (Bd. VIII, S. 459) durch Nitrieren und Reduzieren des Reaktionsproduktes (Höchster Farbwerke, D. R. P. 148792; C. 1904 I, 557). Beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. 2-Chloranthrachinon in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin entsteht 4.5-Bis-[anthrachinonyl-(2)-amino]-chrysazin-dimethyläther (s. u.) (Bayer & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216).
- 4.5 Bis [anthrachinonyl (2) amino] 1.8 dimethoxy anthrachinon, 4.5 Bis [anthrachinonyl (2) amino] chrysazin dimethyläther  $C_{44}H_{26}O_8N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ · NH· $C_6H_3(CO)_2C_6H_4$ . B. Beim Erhitzen von 4.5-Diamino-1.8-dimethoxy-anthrachinon (s.o.) mit 2 Mol.-Gew. 2-Chlor-anthrachinon in Gegenwart von Kupferchlorür, entwässertem Natriumacetat und Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 216668; C. 1910 I, 216). Violettblaue Paste. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.
- 2.4.5.7-Tetraamino -1.8-dioxy-anthrachinon, 2.4.5.7-Tetraamino -chrysazin, Hydrochrysammid  $C_{14}H_{12}O_4N_4$ , siehe nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion vom 2.4.5.7-Tetranitro-chrysazin (Bd. VIII, S. 461) mit Kaliumsulfid und Kalilauge oder mit Zinnehlorür (Schunck, A. 65, 242). Die Reduktion läßt sich auch mit Zink und verd. Mineralsäuren oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor oder mit Natriumamalgam ausführen (Stenhouse, Müller, A. 142, 91). Darst. Man löst 30 g des Kaliumsalzes des 2.4.5.7-Tetranitro-chrysazins in 1 leiner wäßr. Lösung (D: 1,05–1,06) von Natriumhydrosulfid und kocht, bis die Lösung blau geworden ist. Das nach dem Erkalten auskrystallisierte Tetraaminochrysazin wäscht man nacheinander mit Wasser und Essigsäure, trocknet und entfernt Schwefel durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff (Liebermann, A. 183, 182). Blauschwarze, kupferrot glänzende Nadeln. Unlöslich in kochendem Wasser, wenig löslich in siedendem Alkohol; löslich in ätzenden und kohlensauren Alkalien mit blauer Farbe (SCH.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe; die Lösung scheidet mit wenig Wasser das Sulfat aus; salpetrige Säure wandelt das Sulfat in eine Diazoverbindung um, die sich sehwer in absol. Alkohol löst und beim Kochen mit Alkohol in Stickstoff und Chrysazin (Bd. VIII. S. 458) zerfällt (L.).
- 6. Aminoderivat des 2.7-Dioxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 466). Vgl. auch unten No. 7.
- 1-Amino-2.7-dioxy-anthrachinon, 1-Amino-isoanthraflavinsäure, Anthrapurpurinamid  $C_{14}H_9O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Anthrapurpurin (Bd. VIII, S. 516) mit wäßrigem Ammoniak auf  $160-180^{\circ}$  (W. H. Perkin, Soc. 33, 216; J. 1878, 669). Schwarzgrüne Krusten (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser; löst sieh in Alkalien mit Purpurfarbe. Ist gegen siedende Kalilauge beständig. Gibt mit Baryt ein in Wasser mit Purpurfarbe lösliches Salz. Wird von nitrosen Gasen in siedendem Alkohol in Isoanthraflavinsäure (Bd. VIII, S. 466) übergeführt.
- 7. Aminoderivat eines x.x-Dioxy-anthrachinons C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub> = C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>. x.x-Diamino-x.x-dioxy-anthrachinon C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = (H<sub>2</sub>N)<sub>2</sub>C<sub>14</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>. B. Neben 4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon beim Erhitzen von 10 g 1.5-Bis-hydroxylamino-anthrachinon (Syst. No. 1938) mit einem Gemisch von 850 g konz. Schwefelsäure und 150 g Wasser (SCHMIDT, GATTERMANN, B. 29, 2936). Neben 4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon und anderen Verbindungen beim Erwärmen von 1.5-Dinitro-anthrachinon (Bd. VII, S. 793) mit einer Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure (SCH., G.). Metallgrünglänzende, dunkle Krystalle (aus wäßr. Aceton). Sehr leicht löslich in Aceton mit roter Farbe; leicht löslich in verd. Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung färbt sich nach kurzem Erwärmen mit Borsäure violett.
- 2. Aminoderivate des 5.6 Dioxy 1 äthyl-phenanthrenchinons  $\mathrm{C_{16}H_{12}O_4}=(\mathrm{HO})_2\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_5(:\mathrm{O})_2\cdot\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5.$

1²-[Benzoylmethylamino]-5.6-dioxy-1-äthyl-phenanthrenchinon, 5.6-Dioxy-1-[
$$\beta$$
-(benzoylmethylamino)-äthyl]-phenanthrenchinon, ,,N-Benzoyl-apomorphinchinon"  $C_{24}H_{16}O_5N$ , s. nebenstehende HO OH Formel. B. Aus ,,Tribenzoylapomorphinchinon" (S. 293) mit alkoh, Natriumäthylatlösung

bei 40° (PSCHORR, SPANGENBERG, B. 40, 1997). — Rotbraune Prismen (aus Alkohol). Färbt sich dunkel bei ca. 212°; F: 218° (korr.). — Liefert ein Monophenylhydrazon (Syst. No. 2185).

1² - [Benzoylmethylamino] - 5.6 - dibenzoyloxy - 1 - äthyl - phenanthrenchinon, 5.6 - Dibenzoyloxy - 1 - [β - (benzoylmethylamino) - äthyl] - phenanthrenchinon, "Tribenzoylapomorphinchinon"  $C_{38}H_{27}O_7N = (C_6H_5 \cdot CO \cdot O)_2C_{14}H_5(:O)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$ . B. Durch Oxydation von "Tribenzoylapomorphin" (Bd. XIII, S. 818) mit Chromsäure in Essigsäure bei 90° (P., S., B. 40, 1989, 1996). — Gelbrote Stäbchen (aus Essigester). F: 178—179° (korr.). Löslich in Aceton, Alkohol und Eisessig. Die Lösung in Alkohol wird durch wenig alkoh. Natriumäthylatlösung karmoisinrot, durch Erwärmen oder längeres Stehen damit tiefblau unter Bildung von "N-Benzoyl-apomorphinchinon" (s. o.). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Eisessig erhält man ein Monophenylhydrazon (Syst. No. 2185), mit o-Phenylendiamin in Eisessig ein Azin (Syst. No. 3773a).

#### g) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_4$ .

 $\begin{array}{lll} 4'.4''\text{-Bis-dimethylamino-3.2'.2''-trioxy-fuchson 1),} & \text{Anhydro-}[4.4'\text{-bis-dimethylamino-2.2'.3''.4''-tetraoxy-triphenylcarbinol}] & C_{33}H_{24}O_{4}N_{2} & = \\ \text{OC} & \text{CH: CH} & \text{C:C[C}_{6}H_{3}(\text{OH}) \cdot \text{N(CH}_{3})_{2}]_{2}. & \text{Vgl. hierzu den Artikel Protorot, Bd. XIII, S. 845.} \end{array}$ 

# h) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_4$ .

Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen  $C_{18}H_{10}O_4$ .

1. Aminoderivate des 2.9- oder 2.10-Dioxy-naphthacenchinons  $C_{18}H_{10}O_4$  (Bd. VIII, S. 481).

10-Amino - 2.9 - dioxy - oder 9-Amino - 2.10-dioxy-naphthacenchinon  $^2$ )  $C_{18}H_{11}O_4N$ , Formel I oder II. B. Aus 4 oder 5-Oxy-2-[4-amino-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benze  $F_{12}$ 

Aus 4 oder 5-0xy-2-[4-amino-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 1920) beim Erhitzen in Eisessig oder in Nitrobenzol (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 423). — Löslich in Schwefelsäure mit blauroter, in alkoh. Kali mit rötlichblauer Farbe (Be., F., Th., W.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure: Baly, Tuck, Soc. 91, 430.

- 2. Aminoderivate des 9.10-Dioxy-naphthacenchinons  $^2$ )  $C_{18}H_{10}O_4$  (Bd. VIII, S. 482).
- 2.3 Dichlor 1.4 dianilino 9.10 dioxy naphthacen chinon <sup>2</sup>) C<sub>30</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2.3.4 Tetrachlor 9.10 dioxy naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 483) bei 12-stdg. Kochen mit Anilin in Gegenwart von etwas Borsäure (HARROP, NORRIS, WEIZMANN, Soc. 95, 288). Dunkelgrüne krystallinische Masse. Unlöslich in Alkohol, Äther, schwer löslich in Xylol und Nitrobenzol.

$$\begin{array}{c|c} OH & NH \cdot C_6H_\epsilon \\ \hline OO & NH \cdot C_6H_\epsilon \\ \hline OO & NH \cdot C_6H_\epsilon \end{array}$$

x.x-Diamino-9.10-dioxy-naphthacenchinon  $^2$ )  $C_{18}H_{12}O_4N_2=C_{18}H_6(:O)_2(OH)_2(NH_2)_2$ . B. Durch Einw. von Zinnehlorür + Alkali auf x.x-Dinitro-9.10-dioxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 483) (Deichler, Weizmann, B. 36, 2329). — Dunkelgrüne Krystalle (aus Nitrobenzol). Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Nitrobenzol, sonst schwer löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot, in Kali dunkelblau.

- 3. Aminoderivat eines 9.x Dioxy naphthacenchinons<sup>2</sup>)  $C_{18}H_{10}O_4 = C_{18}H_8O_2(OH)_2$ .
- x-Amino-9.x-dioxy-naphthacenchinon <sup>2</sup>)  $C_{18}H_{11}O_4N=C_{18}H_7(:0)_2(OH)_2\cdot NH_2$ . B. Man erwärmt 5 g 9-Oxy-naphthacenchinon mit 40 ccm Salpetersäure (D: 1,47) eine Stunde

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Fuchson" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Naphthacenchinon" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 826.

auf dem Wasserbade, bringt die Masse in Wasser, wäscht die hierbei sich ausscheidende Dinitroverbindung aus, krystallisiert sie nach dem Trocknen aus Nitrobenzol um und behandelt sie mit alkal. Zinnehlorürlösung (Deichler, Weizmann, B. 36, 2327, 2328; vgl. Bentley, Friedl, Thomas, W., Soc. 91, 413). — Violettschwarze Nadeln. — Liefert mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure 9.x.x-Trioxy-naphthacenchinon (Bd. VIII, S. 531) (D., W.).

# i) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_4$ .

5.8-Dioxy-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]naphthochinon-(1.4), Bis-[4-dimethylamino-phenyl][5.8 - dioxy - naphthochinon - (1.4) - yl - (2)] - methan
C<sub>27</sub>H<sub>26</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch 6-stdg.
Erwärmen von Naphthazarin (Bd. VIII, S. 412) 1) mit
4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in
Alkohol (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2152). — Violette Kryställchen (aus Alkohol). F: 183°.
Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol, Äther und Eisessig. Leicht löslich in verdünnten
Säuren mit rubinroter, schwer in Alkalien mit blauer Farbe.

# 4. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

#### a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-8}O_5$ .

Anilino-trioxy-o-bezw. p-chinon  $C_{12}H_9O_5N$ , Formel I bezw. II bezw. III. Vgl. den Artikel Tetraoxychinon-monoanil, Bd. XII, S. 230.

1. 
$$C_8H_5 \cdot NH \cdot \parallel OH$$
 OH OH OH OH OH OH

# b) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-10}O_5$ .

2 - Anilino - cyclohexen - (1) - ol - (1) - tetron - (3.4.5.6)  $C_{12}H_7O_5N = C_6H_5\cdot NH\cdot C < \begin{array}{c} C(OH)-CO\\ CO-CO \end{array}$  bezw.  $C_6H_5\cdot NH\cdot C < \begin{array}{c} CO\cdot CO\\ CO\cdot CO \end{array}$  CO - OH. Vgl. den Artikel Rhodizonsäure-monoanil, Bd. XII, S. 230.

# c) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_5$ .

# 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_8O_5$ .

1. Aminoderivat des 1.2.3 - Trioxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_5=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_3$  (Bd. VIII, S. 505).

4-Amino-1.2.3-trioxy-anthrachinon, 4-Amino-anthragallol  $C_{1a}H_{\circ}O_{\circ}N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-anthragallol (Bd. VIII, S. 509) durch Behandeln mit Schwefelammonium (Bamberger, Böck, M. 18, 293). — Braune Nadeln (aus Essigester). Löslich in Wasser, Alkohol, Essigester und Benzol rot, in Alkalien tief blutrot. Zeigt drei Absorptionsstreifen im Gelbgrüm, Grün und Hellblau. Färbt auf Aluminiumbeize rotviolett, auf Eisenbeize grauviolett.

<sup>1)</sup> Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuches [1. I. 1910] haben Dimroth, Ruck, A 446, 123; D., Roos, A. 456, 177 das Naphthazarin als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4) erkannt.

- 2. Aminoderivat des 1.2.4 Trioxy anthrachinons  $C_{14}H_8O_5=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_3$  (Bd. VIII, S. 509).
- [2.4 Dioxy anthrachinonyl-(1)]-[1.3.4-trioxy-anthrachinonyl-(2)]-amin  $C_{28}H_{15}O_9N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Brom-1.2.4-trioxy-anthrachinon (Bd.VIII, S. 512) mit 4-Amino-1.3-dioxy-anthrachinon (S. 288) in Gegenwart von Natriumacetat,

Kupferbronze und Naphthalin auf 215° (BAYER & Co., D. R. P. 208162; C. 1909 I, 1288).

— Schwefelsäure löst mit gelber, Natronlauge mit roter Farbe.

- 3. Aminoderivate des 1.2.6 Trioxy anthrachinons  $C_{14}H_8O_5=C_6H_4(CO)_2C_6H(OH)_3$  (Bd. VIII, S. 513).
- 3-Amino-1.2.6-trioxy-anthrachinon, 3-Amino-flavopurpurin  $C_{14}H_9O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt das Calcium- oder Bariumsalz des 3-Nitro-flavopurpurins (Bd. VIII, S. 515) mit alkal. Reduktionsmitteln HO-latriumsulfid usw.) (Höchster Farbw., D. R. P. 54624; Frdl. 2, 122). Braunrote Kryställchen; schmilzt oberhalb 300° (H. F.). Liefert mit konz. Salzsäure oder Schwefelsäure gelbe Salze, die bei längerem Waschen mit Wasser hydrolysiert werden (H. F.). Einw. von Brom: Bayer & Co., D. R. P. 126015; C. 1901 II, 1242). Beim Erhitzen mit Glycerin und Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3241) (H. F.).
  - HO. | CO OH OH OH
- 4-Amino-1.2.6-trioxy-anthrachinon, 4-Amino-flavopurpurin  $C_{14}H_{9}O_{5}N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-flavopurpurin (Bd. VIII, S. 516), z. B. durch Kochen mit alkal. Zinnchlorürlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 70665; Frdl. 3, 253). Rotbraun. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in Alkalien mit roter Farbe. Gibt mit konz. Salzsäure ein bräunlichgelbes, schwer lösliches, durch Wasser leicht hydrolysierbares Salz. Beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Nitrobenzol entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3241).

- 4 Methylamino 1.2.6 trioxy anthrachinon, 4 Methylamino flavopurpurin  $C_{15}H_{11}O_5N=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4 Amino-flavopurpurin mit Methylalogenid und Methylalkohol unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 75076; Frdl. 3, 242; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). Färbt Tonerdebeizen weinrot an.
- 4 Äthylamino 1.2.6 trioxy anthrachinon, 4 Äthylamino flavopurpurin  $C_{16}H_{13}O_5N=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot C_2H_5$ . Beim Erhitzen von 4-Amino-flavopurpurin mit Äthylbromid und Äthylalkohol unter Druck auf 150° (Bayer & Co., D. R. P. 75076; Frdl. 3, 242; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). Färbt Tonerdebeizen blaustichig bordeauxfarben an.
- 4. Aminoderivate des 1.2.7 Trioxy anthrachinons  $C_{14}H_8O_5 = C_8H_4(CO)_2C_8H(OH)_3$  (Bd. VIII, S. 516).
- 3-Amino-1.2.7-trioxy-anthrachinon, 3-Amino-anthrapurpurin  $C_{14}H_9O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt das Calcium- oder Bariumsalz des 3-Nitro-anthrapurpurins (Bd. VIII, S. 518) mit alkal. Reduktionsmitteln (Natriumsulfid usw.) (Höchster Farbw., D. R. P. 54624; Frdl. 2, 122). Braunrote Kryställehen; schmilzt oberhalb 300°; liefert mit konz. Salzsäure oder Schwefelsäure gelbe Salze, die bei längerem Waschen mit Wasser hydrolysiert werden (H. F.). Einw. von Brom: Bayer & Co., D. R. P. 126015; C. 1901 II, 1242). Beim Erhitzen mit Glycerin und Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3241) (H. F.).

4-Amino-1.2.7-trioxy-anthrachinon, 4-Amino-anthrapurpurin C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-anthrapurpurin (Bd. VIII, S. 518) mit alkal. Zinnchlorürlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 70665; Frdl. 3, 253). — Dunkelbraunrot. Löst sich in konz. Schwefelsäure und in Alkalien mit roter Farbe. Gibt mit konz. Salzsäure ein bräunlichgelbes, schwer lösliches, durch Wasser leicht hydrolysierbares Salz. — Beim Erhitzen mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Nitrobenzol entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3241).

- 4-Methylamino-1.2.7-trioxy-anthrachinon, 4-Methylamino-anthrapurpurin  $C_{15}H_{11}O_5N=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-anthrapurpurin mit Methylhalogenid und Methylalkohol unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 75076; Frill. 3, 242; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). Färbt Tonerdebeizen weinrot an.
- 4 Äthylamino 1.2.7 trioxy anthrachinon, 4 Äthylamino anthrapurpurin  $C_{16}H_{13}O_5N=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H(OH)_2\cdot NH\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-anthrapurpurin mit Äthylbromid und Äthylalkohol unter Druck auf 150° (Bayer & Co., D. R. P. 75076; Frill. 3, 242; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung. Färbt Tonerdebeizen blaustichig bordcauxfarben an.
- 2. Aminoderivate des 3.5.6-Trioxy-1-äthyl-phenanthrenchinons  $C_{16}H_{12}O_5-(HO)_3C_{14}H_4(:O)_2\cdot C_2H_5$ .

12 - [Benzoylmethylamino] - 3.5 - dioxy - 6 - methoxy - 1 - āthyl - phenanthrenchinon, 3.5 - Dioxy - 6 - methoxy - 1 - [ $\beta$  - (benzoylmethylamino) - āthyl] - phenanthrenchinon, ,, N-Benzoyl - morphothebainchinon, ,, N-Benzoyl - morphothebainchinon, on " $C_{25}H_{21}O_6N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch kurzes Erhitzen von 12 - [Benzoylmethylamino] - 6-methoxy - 3.5 - dibenzoyloxy - 1 - āthyl - phen - CH<sub>3</sub> · O OH OH anthrenchinon (s. u.) mit alkoh. Natriumāthylatlösung (Pschorr, Halle, B. 40, 2006). — Hellbraume Prismen (aus Alkohol). Verändert sich bei 240°; schmilzt bei 267° (korr.). — Liefert beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Eisessig ein Phenylhydrazon (Syst. No. 2185), mit o-Phenylendiamin in Eisessig ein Azin (Syst. No. 3773 a).

1²-[Benzoylmethylamino]-6-methoxy-3.5-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthren-chinon, 6-Methoxy-3.5-dibenzoyloxy-1-[ $\beta$ -(benzoylmethylamino)-äthyl]-phen-anthrenchinon, "Tribenzoylmorphothebainchinon"  $C_{39}H_{29}O_8N=(CH_3\cdot O)(C_6H_5\cdot CO\cdot O)_2C_{14}H_4(:O)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Durch Oxydation von 1²-[Benzoylmethylamino]-6-methoxy-3.5-dibenzoyloxy-1-äthyl-phenanthren (Bd. XIII, S. 837) mit Chromsäure in Eisessig (Pschore, Halle, B. 40, 2005). — Wurde nicht rein erhalten, aber durch sein Phenylhydrazon (Syst. No. 2185) und durch das mit o-Phenylendiamin entstehende Azin (Syst. No. 3773a) charakterisiert.

3. Aminoderivate des Bis-[4.5-dioxy-2-äthyl-benzal]-acetons  $C_{21}H_{22}O_{\delta}=\{C_{2}H_{5}\cdot C_{6}H_{2}(OH)_{2}\cdot CH: CH\}_{0}CO.$ 

Bis - [4.5 - dimethoxy - 2 - ( $\beta$  - äthylamino - äthyl) - benzal] - aceton, 4.5.4′.5′- Tetramethoxy-2.2′-bis-[ $\beta$ -äthylamino-äthyl]-dibenzalaceton  $C_{29}H_{40}O_5N_2 = [C_2H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot CH\cdot CH_-]_2CO$ . Zur Formulierung vgl. Liebermann, Glawe, B. 37, 2739. — B. analog der vorangehenden Verbindung (Pyman, Soc. 95, 1747). — Farbloses Öl. — Das Hydrochlorid liefert beim Erhitzen mit Wasser 6.7-Dimethoxy-3.4-dihydro-isochinolin-chloräthylat (Syst. No. 3136). —  $C_{29}H_{40}O_5N_2 + 2HCl$ . Krystallpulver mit 1 oder  $2^1/2H_2O$  bei sehr schnellem Umkrystallisieren aus Wasser; zersetzt sich unter Orangefärbung bei ca. 1970 (korr.); sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol (P.).

#### d) Aminoderivat einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_5$ .

4'-Dimethylamino - 2.2'.3".4"-tetraoxy - fuchson - dimethylimoniumhydroxyd¹)  $C_{23}H_{26}O_5N_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)]\cdot C[C_6H_3(OH)_2]: C < CH: CH > C:N(CH_3)_2\cdot OH. \ Als \ Anhydroverbindung hiervon kann das Protorot (Bd. XIII, S. 845) aufgefaßt werden.$ 

# 5. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>2n-20</sub>O<sub>6</sub>.
- 1. Aminoderivat des 1.3.5.7-Tetraoxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_6=(HO)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 551).
- 4.8 Diamino 1.3.5.7 tetraoxy anthrachinon, 4.8 Diamino-anthrachryson  $C_{14}H_{10}O_6N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.8-Dinitro-anthrachryson (Bd. VIII, S. 553) durch Reduktion mit Zink in saurer Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 81741; Frdl. 4, 341). Neben 4.8-Diamino-anthrarufin (S. 289)  $\pm 0$ H NH. und anderen Produkten bei der Oxydation von 2 Tln. 1.5-Diamino-anthrachinon (S. 203) in 60 Tln. konz. Schwefelsäure (60° Bé) mit 3 Tln. gepulvertem Braunstein  $(90\%_0 \text{ MnO}_2)$  (BAYER & Co., D. R. P. 106034; Frdl. 5, 255; C. 1900 I, 739). Man trägt in eine Lösung von 4.8-Diamino anthrarufin in konz. Schwefelsäure Braunstein ein, bis die Lösung blau geworden ist, behandelt die erhaltene, nicht näher beschriebene Verbindung der nebenstehenden Formel in konz. Schwefelsäure mit krystallinischer Borsäure und verarbeitet das Reaktionsprodukt in üblicher Weise (BAYER & Co., D. R. P. 119756; C. 1901 I, 1027). — Krystallinisches Pulver von braunschwarzer
  Farbe und grünlichem Reflex. Unlöslich in Wasser und Eisessig, sehwer löslich mit violetter
  Farbe und roter Fluorescenz in Alkohol und Aceton (H. F., D. R. P. 81741). Löslich in verd. Alkalien mit rotvioletter Farbe; bei Überschuß von Alkali fallt das Alkalisalz in blauen Flocken aus (H. F., D. R. P. 81741). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot mit roter Fluorescenz (H. F., D. R. P. 81741. Liefert beim Erhitzen mit Alkalien 1.2.4.5.6.8-Hexaoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 569) (H. F., D. R. P. 81742; Frdl. 4, 338). — Farbt chromgebeizte Wolle oder Baumwolle reinblau (H. F., D. R. P. 81741).
- 2. Aminoderivate des 1.3.5.7 Tetraox y 2.6 dimethyl-anthrachinons  $C_{16}H_{12}O_6 = (CH_3)(HO)_2C_6H(CO)_2C_6H(OH)_2 \cdot CH_3$ .

21.61- Diamino - 1.3.5.7- tetraoxy - 2.6- dimethylanthrachinon, 1.3.5.7- Tetraoxy - 2.6- bis - [aminomethyl]-anthrachinon  $C_{16}H_{14}O_6N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthrachryson (Bd. VIII, S. 551),  $H_2N\cdot CH_2$ . OH Formaldehyd und Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 188189; C. 1907 II,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Fuchson" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VII, S. 520.

1368). — Orangegelbe Krystalle; unlöslich in Wasser, kaum löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich löslich in den hochsiedenden Lösungsmitteln, z. B. Chlorbenzol. — Hydrochlorid. Gelbe Krystalle.

2¹.6¹-Bis-methylamino-1.3.5.7-tetraoxy-2.6-dimethyl-anthrachinon, 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6 - bis - methylaminomethyl - anthrachinon  $C_{18}H_{18}O_{4}N_{2}=(CH_{3}\cdot NH\cdot CH_{2})$   $(HO)_{2}C_{6}H(CO)_{2}C_{6}H(CO)_{2}C_{6}H(CH_{2}\cdot NH\cdot CH_{3})$ . B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Methylamin bei gewöhnlicher Temperatur (H. F., D. R. P. 188189; C. 1907 II, 1368). — Orangerotes Krystallpulver.

 $2^1.6^1$ - Bis - dimethylamino - 1.3.5.7 - tetraoxy - 2.6 - dimethyl - anthrachinon , 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6-bis-dimethylaminomethyl-anthrachinon  $\mathrm{C_{20}H_{22}O_6N_2} = [(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{N}\cdot\mathrm{CH_2}](\mathrm{HO})_2\mathrm{C_6H}(\mathrm{CO})_2\mathrm{C_6H}(\mathrm{OH})_2[\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{N}(\mathrm{CH_3})_2].$  B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Dimethylamin (H. F., D. R. P. 188189; C. 1907 II, 1368). — Orangerotes Krystallpulver.

2¹.6¹-Bis-äthylamino-1.3.5.7-tetraoxy-2.6-dimethyl-anthrachinon, 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6 - bis - äthylaminomethyl - anthrachinon  $C_{20}H_{22}O_8N_2 = (C_2H_5 \cdot NH \cdot CH_2)(HO)_2C_6H(CO)_2C_6H(OH)_2(CH_2 \cdot NH \cdot C_2H_5)$ . B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Äthylamin bei gewöhnlicher Temperatur (H. F., D. R. P. 188189; C. 1907 II, 1368). — Orangerotes Krystallpulver.

2¹.6¹-Bis-diäthylamino-1.3.5.7-tetraoxy-2.6-dimethyl-anthrachinon, 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6 - bis - diäthylaminomethyl - anthrachinon  $C_{24}H_{30}O_6N_2=[(C_2H_5)_2N\cdot CH_2]$   $(HO)_2C_6H(CO)_2C_6H(OH)_2[CH_2\cdot N(C_2H_5)_2]$ . B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Diäthylamin (H. F., D. R. P. 188189; C. 1907 II, 1368). — Orangerote Krystalle.

2¹.6¹ - Dianilino - 1.3.5.7 - tetraoxy - 2.6 - dimethyl - anthrachinon , 1.3.5.7 - Tetraoxy - 2.6 - bis - anilinomethyl - anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_6N_2 = (C_8H_5 \cdot NH \cdot CH_2)(H,O)_2$   $C_6H(CO)_2C_6H(CH)_2(CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5)$ . B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Anilin bei Gegenwart von alkoh. Natronlauge in der Wärme (H. F., D. R. P. 188596; C. 1907 II. 1468). Aus 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6-bis-oxymethyl-anthrachinon (Bd. VIII, S. 571) beim Kochen mit Anilin (H. F., D. R. P. 184808; C. 1907 II, 860). — Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol oder Methylalkohol); zersetzt sich beim Erhitzen (H. F., D. R. P. 184808). Unlöslich in Wasser, in der Wärme ziemlich löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln; in der Wärme in verd. Alkalien und verd, Mineralsäuten löslich (H. F., D. R. P. 184808).

2¹.6¹-Bis-benzylamino-1.3.5.7-tetraoxy-2.6-dimethyl-anthrachinon, 1.3.5.7-Tetraoxy - 2.6 - bis - benzylaminomethyl - anthrachinon  $C_{30}H_{26}O_8N_2 = (C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2)(HO)_2C_6H(CO)_2C_6H(CO)_2C_6H(CH)_2(CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)$ . B. Aus Anthrachryson, Formaldehyd und Benzylamin bei gewöhnlicher Temperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 188 189; C. 1907 II, 1368). Orangerotes Krystallpulver.

# b) Aminoderivate einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O_6$ .

1.3.5.7 - Tetraoxy - 2.6 - bis - [4 - dimethylamino - benzyl] - anthrachinon  $C_{32}H_{30}O_6N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen einer alkoh. Lösung von Anthrachryson mit Dimethylanilian and  $A^{OO}$  OH

in und 40% ger Formaldehydlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 188597; C. 1907 II, 1563). Aus 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6-bis-oxymethyl-anthrachinon (Bd. VIII, S. 571) beim Kochen mit Dimethylanilin (H. F., D. R. P. 184807; C. 1907 II, 860). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol oder Methylalkohol). F: 272°; unlöslich in Wasser; ziemlich löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln; löst sich in verd. Atzalkalien und in verd. Mineralsäuren; löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter, in rauchender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) mit violetter Farbe, die beim Erwärmen in Grün umschlägt (H. F., D. R. P. 184807).

1.3.5.7 - Tetraoxy - 2.6 - bis - [4 - diåthylamino - benzyl] - anthrachinon  $C_{38}H_{38}O_8N_2=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2](OH)_2C_6H(CO)_2C_6H(OH)_2[CH_2\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2].$  B. Durch Erhitzen von Anthrachryson mit Diåthylanilin und  $40^9/_0$ iger Formaldehydlösung in alkoh. Lösung (H. F., D. R. P. 188597; C. 1907 II, 1563). Aus 1.3.5.7-Tetraoxy-2.6-bis-oxymethyl-anthrachinon (Bd. VIII, S. 571) beim Kochen mit Diåthylanilin (H. F., D. R. P. 184807; C. 1907 II, 860). — F: 233°. Ähnelt der vorangehenden Verbindung.

# K. Amino-carbonsäuren.

(Aminosäuren.)

#### 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren.

- a) Aminoderivate der Monocarbonsäuren  $C_nH_{2n-2}O_2$ .
- 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren  $C_7H_{12}O_2$ .
- 1. Aminoderivate der Cyclohexan carbonsäure  $C_7H_{12}O_2=C_6H_{11}\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 7).
- 1 Amino cyclohexan carbonsäure (1), 1 Amino hexahydrobenzoesäure  $C_7H_{12}O_2N = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} < C < \frac{NH_2}{CO_2H}$ . B. Das Nitril (s. u.) wird erhalten, wenn man 9,8 g Cyclohexanon (Bd. VII, S. 8) mit 6,5 g Kaliumeyanid und 5,3 g Ammoniumehlorid in wäßrig-methylalkoholischer Lösung (Zelinsky, Stadnikow, B. 39, 1728; Ж. 38, 729) oder ein Gemisch von KCN und NH<sub>4</sub>Cl und wenig Wasser mit einer Ligroinlösung von Cyclohexanon im Druckrohr unter öfterem Durchschütteln (Z., St., B. 41, 2063) tagelang bei Zimmertemperatur stehen läßt; man verseift das Nitril durch Erhitzen mit Salzsäure (Z., St., B. 39, 1728). Oktaeder oder längliche Prismen (aus Wasser). Besitzt süßen Geschmack; schmilzt bei 334—335° unter Zersetzung; ziemlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther (Z., S., B. 39, 1729). Läßt sich mittels Natriumhypochlorit in Cyclohexanon überführen (Langheld, D. R. P. 226227; C. 1910 II, 1105). Salze: Z., St., B. 39, 1729. Cu(C,  $H_{12}O_2N)_2 + H_2O$ . Tiefblaue Krystalle.  $C_7H_{13}O_2N + HCl$ . Krystalle (aus Wasser); sintert bei 280°, schmilzt bei 310° unter Zersetzung; leicht löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat. Hellgelbe Nädelchen; F: 209—210° (Zers.).
- 1-Anilino-hexahydrobenzonitril, 1-Anilino-1-cyan-cyclohexan  $C_{13}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CN$ . B. Aus Cyclohexanon-cyanhydrin (Bd. X, S. 5) und Anilin (Ultée, R. 28, 20). Nadeln (aus Petroläther). F: 73°.

2-Amino-cyclohexan-carbonsäure-(1), 2-Amino-hexahydrobenzoesäure, Hexahydroanthranilsäure  $C_7H_{13}O_2N=H_2C<\frac{CH_2\cdot CH(NH_2)}{CH_2}-\frac{CH\cdot CO_3H}{CH_2}$ . B. Entsteht neben etwas Pimelinsäure (Bd. II, S. 670) und geringen Mengen Hexahydrobenzoesäure (Bd. IX, S. 7) bei allmählichem Eintragen von 32 g Natrium in eine siedende Lösung von 10 g Anthranilsäure (S. 310) in 400 ccm Isoamylalkohol; man schüttelt mit Wasser aus, säuert die wäßr. Lösung mit Salzsäure an und äthert aus; den Abdampfrückstand der wäßr. Lösung führt man durch Lösen in absol. Alkohol und Einleiten von Chlorwasserstoff in das salzsaure Salz des Äthylesters über, das man, nachdem neutrale Ester durch Ausäthern entfernt sind, mit Alkali zerlegt; der so erhaltene Athylester wird durch ca. 12-stdg. Erhitzen mit Wasser auf dem Wasserbad verseift (Einhorn, Meyenberg, B. 27, 2470; E., D. R. P. 82441; Frdl. 4, 1317).—Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 274° (Zers.); fast unlöslich in absol. Alkohol und Äther; schmeckt bitter (E., M.). — Gibt in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit Hexahydrosalicylsäure (Bd. X, S. 5) (E., M.). — Cu( $C_7H_{12}O_2N)_2+2H_2O$ . Tiefblaue Krusten (aus ammoniakalischer Lösung beim Eindunsten) (E., M.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 203—204° (E.). — Hydrobromid. F: ca. 195° (Zers.) (E., Bull., A. 295, 203).

Äthylester  $C_9H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_eH_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Stark basisch riechende Flüssigkeit. Kp<sub>30</sub>: 148—151° (E., M., B. 27, 2469). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (E., M.). — Wird schon bei mehrtägigem Stehen an der Luft verseift (E., Bull., A. 295, 204). Der rohe Ester zerfällt bei der Destillation unter Atmosphärendruck z. T. in NH<sub>3</sub> und Cyclohexen-carbonsäureäthylester (Bd. IX, S. 42) (E., M.). —  $C_9H_{17}O_2N+HCl$ . Nädelchen (aus Aceton + wenig Alkohol). F: 156°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aceton und Äther (E., M.). — 2  $C_9H_{17}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Orangefarbene Schuppen (aus Alkohol); schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser; verpufft bei 219—220° (E., B.).

Amid  $C_7H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_{10} \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch 7-stdg. Erhitzen von 10 g des Äthylesters (s. o.) mit 20 g bei 0° gesättigtem methylalkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 145° (EINHORN, BULL, A. 295, 207). — Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 153,5°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Essigester, Äther und Benzol. — Mit

Alkalihypobromit entsteht eine Verbindung  $C_7H_{12}ON_2$  (s. u.). Hydrochlorid. F: 251° bis 252°. —  $C_7H_{14}ON_2 + HBr$ . Prismatische Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 257—259°. —  $2C_7H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Blassorangefarbene Schuppen (aus Wasser). Verpufft bei 234° bis 237°. Kaum löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

Verbindung C<sub>7</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub>, vielleicht C<sub>6</sub>H<sub>10</sub> NH O. B. Aus Hexahydroanthranilsäureamid, Brom und Kalilauge (E., B., A. 295, 189, 209). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser oder Essigester). F: 231—232°. Unzersetzt sublimierbar. Löslich in Alkohol, Essigester, Wasser und Chloroform, unlöslich in Benzol und Äther. Löslich in kalten Mineralsäuren. — Wird durch Säuren in der Wärme in CO<sub>2</sub> und 1.2-Diamino-cyclohexan (Bd. XIII, S. 1) zersetzt. Gibt mit verdünnt-schwefelsaurer Lösung mit Nitrit ein Nitrosoderivat (s. u.). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht 1.2-Bis-acetamino-cyclohexan (Bd. XIII, S. 1). Liefert mit Benzoylchlorid in Pyridin ein Benzoylderivat (s. u.).

Verbindung  $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_7H_{11}ON_2(CO \cdot C_6H_5)$ . B. Aus der Verbindung  $C_7H_{12}ON_2$  (s. o.) und Benzoylchlorid in Pyridin (E., B., A. 295, 210). — Nädelchen (aus Aceton-Ligroin). F: 187°.

Verbindung  $C_7H_{11}O_2N_3=C_7H_{11}ON_2(NO)$ . B. Aus der Verbindung  $C_7H_{12}ON_2$  (s. o.) in verd. Schwefelsäure mit Nitrit (E., B., A. 295, 210). — Gelbe Schüppchen (aus Chloroform durch Ligroin). Verpufft bei 65°.

2-[2.4-Dinitro-anilino]-cyclohexan-carbonsäure-(1), 2-[2.4-Dinitro-anilino]-hexahydrobenzoesäure, N-[2.4-Dinitro-phenyl]-hexahydroanthranilsäure  $C_{13}H_{15}O_6N_3=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2H$ . B. Bei  $1^1/_2$ -stdg. Kochen von 1 g Hexahydroanthranilsäure mit 1,72 g 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263), 0,96 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, 30 ccm Alkohol und Wasser (E., B., A. 295, 204). — Orangefarbige Körner (aus Alkohol + etwas Eisessig). F: 241°.

Äthylester  $C_{15}H_{19}O_6N_3=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Hexahydroanthranilsäure-äthylester und 4-Chlor-1,3-dinitro-benzol auf dem Wasserbad (E., B., A. 295, 205). — Gelbe Nadeln (aus Methylalkohol + Alkohol). F: 136—137°.

2-Benzamino-cyclohexan-carbonsäure-(1), 2-Benzamino-hexahydrobenzoesäure, N-Benzoyl-hexahydroanthranilsäure  $C_{14}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2H$ . B. Aus Hexahydroanthranilsäure, Benzoylchlorid und verd. Natronlauge (Bull, Gernsheim, A. 295, 202). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 220—221°.

Äthylester  $C_{16}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Hexahydroanthranil-säure-äthylester mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge oder aus N-Benzoyl-hexahydroanthranilsäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (B., G., A. 295, 202). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 131°.

2-Carbäthoxyamino-cyclohexan-carbonsäure-(1), 2-Carbäthoxyamino-hexahydrobenzoesäure, N-Carbäthoxy-hexahydroanthranilsäure  $C_{10}H_{17}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2H$ . B. Durch Versetzen von 2 g Hexahydroanthranilsäure, gelöst in verd. Natronlauge, bei  $0^o$  mit 4 g Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) (B., G., A. 295, 201). — Nadeln (aus Essigester). F: 158,5°. Löslich in siedendem Wasser, Äther, Aceton und Benzol.

Äthylester  $C_{12}H_{21}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Hexahydroanthranilsäure-äthylester, Chlorameisensäureester und Natronlauge oder aus N-Carbäthoxy-hexahydroanthranilsäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (B., G., A. 295, 201). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 59—60°.

2 - [ $\omega$ -Phenyl - thioureido]-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 2-[ $\omega$ -Phenylthioureido] - hexahydrobenzoesäure - äthylester  $C_{16}H_{22}O_2N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei allmählichem Versetzen von 1 g Hexahydroanthranilsäure-äthylester mit 0,79 g Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453), beide gelöst in Aceton (Einhorn, Bull, A. 295, 205). — Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 162—163°.

N.N´- Thiocarbonyl - bis - [2 - amino - cyclohexan - carbonsäure - (1) - äthylester], N.N´- Thiocarbonyl - bis - [2 - amino - hexahydrobenzoesäure - äthylester], N.N´- Thiocarbonyl-bis-[hexahydroanthranilsäure-äthylester]  $C_{19}H_{32}O_4N_2S = CS(NH \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Bei 10-stdg. Kochen von 2 g Hexahydroanthranilsäure-äthylester mit 5 g Schwefel-kohlenstoff und 5 g absol. Alkohol (Einhorn, Bull, A. 295, 206). — Nadeln (aus 80°/oigem Alkohol). Erweicht bei 123°; F: 133°.

2-Benzolsulfamino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 2-Benzolsulfamino-hexahydrobenzoesäure - äthylester, N-Benzolsulfonyl - hexahydroanthranilsäure-äthylester  $C_{15}H_{21}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Hexahydroanthranilsäure-äthylester, Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und verd. Natronlauge (Bull, Gennshelm, A. 295, 202). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 93°. Sehr leicht löslich in Benzol, Alkohol und Essigester, unlöslich in Wasser.

- 3 Amino cyclohexan carbonsäure (1), 3 Amino hexahydrobenzoesäure  $C_7H_{13}O_2N = H_2C < \frac{CH(NH_2) \cdot CH_2}{CH_2} > CH \cdot CO_2H$ . B. Bei der Reduktion der 3-Amino-benzoesäure (Syst. No. 1905) in äthylalkoholischer oder amylalkoholischer Lösung mit Natrium (Bauer, Einhorn, A. 319, 329). Farbloses Krystallpulver (aus Wasser auf Zusatz einiger Tropfen Alkohol und Aceton). F: 268—269°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Ather, Benzol und Aceton.  $C_7H_{13}O_2N + HCl$ . Blättchen (aus absol. Alkohol + Äther). F: 156°. 2  $C_7H_{13}O_2N + 2$   $HCl + PtCl_4$ . Orangegelbe prismatische Krystalle (aus Wasser). F: 239° (Zers.)
- Äthylester  $C_0H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Amino-hexahydrobenzoesäure durch Verestern mit Alkohol und Chlorwasserstoff (B., El., A. 319, 330). Basisch riechendes Öl, das sich an der Luft allmählich gelb färbt.  $Kp_{11}\colon 123^\circ$ . Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Aceton und Chloroform. Ist gegen sodaalkalische Permanganatlösung in der Kälte beständig. Chloroplatinat. Orangegelbe Krystallkörner (aus Wasser). F: 233° (Zers.).
- 3-Isoamylamino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 3-Isoamylamino-hexahydrobenzoesäure-äthylester  $C_{14}H_{27}O_2N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Aminobenzoesäure durch Reduktion mit Natrium und Amylalkohol und Veresterung des Rohproduktes mit Alkohol und Chlorwasserstoff (B., El., A. 319, 329). Aus salzsaurer 3-Isoamylamino-benzoesäure (Syst. No. 1905) durch Reduktion mit Natrium und Amylalkohol und Veresterung des Rohproduktes mit Alkohol und Chlorwasserstoff (B., El., A. 319, 336). Farbloses Öl. Kp<sub>11</sub>: 153—155°. Gibt mit salpetriger Säure eine grünlichgelbe, ölige Nitrosoverbindung. Chloroaurat. Gelbe Kryställehen. F: 131°.
- 3-Chloracetamino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 3-Chloracetamino-hexahydrobenzoesäure-äthylester  $C_{11}H_{18}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Amino-hexahydrobenzoesäure-äthylester und Chloracetylchlorid in Benzol beim Kochen (BAUER, EINHORN, A. 319, 331). Nadeln (aus Alkohol). F: 115°.
- 3-Benzamino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 3-Benzamino-hexahydrobenzoesäure-äthylester  $C_{16}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Aminohexahydrobenzoesäure-äthylester und Benzoylchlorid in Pyridinlösung (B., El., A. 319, 331). Körner (aus Ligroin). Erweicht bei 105°, schmilzt bei 111°. Unlöslich in Wasser und Casolin, löslich in den gebräuchlichen anderen Lösungsmitteln.
- 3-Ureido-cyclobexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 3-Ureido-hexahydrobenzoesäure-äthylester  $C_{10}H_{18}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus salzsaurem 3-Aminohexahydrobenzoesäure-äthylester und Kaliumeyanat bei Wasserbadtemperatur (B., El., A. 319, 332). Krusten (aus Essigester). F: 141°. Löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Benzol.
- 3-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, 3-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-hexahydrobenzoesäure-äthylester  $C_{16}H_{22}O_2N_2\dot{S}=C_8H_6\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Amino-hexahydrobenzoesäure-äthylester und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) auf dem Wasserbad (B., El., A. 319, 332). Farblose Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 149°. Leicht löslich in Äther und Aceton, unlöslich in Gasolin.
- 4 Amino cyclohexan carbonsäure (1), 4 Amino hexahydrobenzoesäure  $C_7H_{13}O_2N = H_2N \cdot HC < CH_2 CH_2 > CH \cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Hexahydrobenzoesäure und anderen Produkten beim Kochen von 25 g 4-Amino-benzoesäure (Syst. No. 1905) in 1250 cem Amylalkohol mit 58 g Natrium (Einhorn, Meyenberg, B. 27, 2833; El., D. R. P. 82441; Frdl. 4, 1317). Blättchen (aus Wasser durch Alkohol). F: 303—304°. Kaum löslich in Alkohol, Äther und Ligroin.
- Äthylester  $C_9H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_9H_{10}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-hexahydrobenzoesäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Einhorn, D. R. P. 82441; Frdl. 4, 1317). Hydrobromid. Blättchen (aus Alkohol + Essigester); F: 152—155°.
- 4-Dimethylamino-cyclohexan-carbonsäure-(1), 4-Dimethylamino-hexahydrobenzoesäure  $C_9H_{17}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Hexahydrobenzoesäure und anderen Produkten beim Kochen von 25 g 4-Dimethylamino-benzoesäure in 1500 bis 1700 ccm Amylalkohol mit 140—150 g Natrium (EINHORN, MEYENBERG, B. 27, 2831; El., D.R.P. 82441; Frdl. 4, 1318). Tafeln mit  $2^1/_2$  Mol.  $H_2O$  (aus Alkohol + Chloroform). Schmilzt bei 99—100°, erstarrt bei 130° und schmilzt wieder bei 218—220°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aceton, Chloroform und Ligroin.  $2C_9H_{17}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Gelbrote Tafeln (aus Wasser). F: 232°.

- 2. Aminoderivat einer 3-Methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)  $C_2H_{12}O_3$  =  $CH_3 \cdot C_5H_2 \cdot CO_9H$ .
- 1 Amino 3-methyl cyclopentan carbon säure (1)  $C_2H_{13}O_2N =$

CH<sub>3</sub>·HC·CH<sub>2</sub> C NH<sub>2</sub> H.C·CH<sub>3</sub>·C CO<sub>2</sub>H. B. Das Nitril entsteht aus 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (Bd. VII. S. 11) mit Kaliumcyanid und Ammoniumchlorid; man verseift es mit konz. Salzsäure (Zelinsky, Stadnikow, B. 39, 1727; 38, 38, 728). — Krystalle (aus Methylalkohol + wenig Wasser). Schmilzt bei 299-300° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Besitzt süßen Geschmack. — Kupfersalz. Blaue Krystalle.

#### 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>.

- Aminoderivate der Cycloheptancarbonsäure C<sub>2</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub> = C<sub>7</sub>H<sub>13</sub> · CO<sub>2</sub>H (Bd. IX, S. 12).
- 1 Amino cycloheptan carbonsäure (1)  $C_8H_{15}O_2N = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot \frac{NH_2}{CO_2H}$ .

  B. Das Nitril entsteht aus 11,2 g Suberon, 6,5 g Cyankalium und 5,3 g Chlorammonium in alkoholisch-wäßriger Lösung; man verseift es mit konz. Salzsäure (Zellinsky, Stadnitus) R 30, 4730, 37, 39, 723. коw, B. 39, 1730; Ж. 38, 731). — Prismen (aus Wasser) mit 1 Mol. Krystallwasser; verliert dieses teilweise beim Stehen im Vakuum, vollständig bei 125°. Schmilzt wasserfrei bei 306° bis 307° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Die wäßr. Lösung besitzt süßen Geschmack. —  $\text{Cu}(\text{C}_8\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N})_2$ . Himmelblaue Krystalle, erhältlich durch Eindampfen der wäßr. Lösung des wasserhaltigen Salzes; rötlichviolette Nädelchen, erhältlich aus Methylalkohol durch Äther oder durch Einengen der alkoh. Lösung des wasserhaltigen Salzes. —  $\text{Cu}(\text{C}_8\text{H}_{14}\text{O}_2\text{N})_2 + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$ . Blauviolette Tafeln, erhältlich durch Kochen der wäßr. Lösung der Aminosäure mit Kupfercarbonat; leicht löslich in Methylalkohol. — Pikrat. Gelbe Prismen. F: 215—216° (Zers.).
- 1-[a-Cyan-āthylamino]-eyeloheptan-carbonsäure-(1)-āthylester  $C_{13}H_{22}O_2N_2=CH_3\cdot CH(CN)\cdot NH\cdot C_7H_{12}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Das Hydrochlorid wird erhalten, wenn man (nicht näher beschriebenen) salzsauren 1-Amino-cycloheptan-carbonsäure-(1)-āthylester mit Kaliumcyanid und Acetaldehyd in Reaktion bringt und das Reaktionsprodukt in äther. Lösung mit Chlorwasserstoff behandelt (Stadnikow,  $\Re$ . 40, 142; B. 41, 4370). —  $C_{13}H_{22}O_{2}N_{2}+HCl$ . Krystallinisches Pulver; F: 141—143° (Zers.); leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather. Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 1-Amino-cycloheptan-carbonsäure (1).
- 2. Aminoderivate der Cyclohexylessigsäure  $C_8H_{14}O_2 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Bd. IX, S. 14).
- 2 Carbomethoxyamino cyclohexylessigsäure  $C_{10}H_{17}O_4N =$  $\mathbf{H_2C} < \underbrace{\mathbf{CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO_2 \cdot CH_3)}}_{\mathbf{CH_2}} > \mathbf{CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H}. \quad B. \quad \text{Durch langsames Eintragen von Deka-}$ hydrochinolin-N-carbonsäure-methylester (Syst. No. 3047), gelöst in Eisessig, in rauchende Salpetersäure unterhalb 10° (BAMBERGER, WILLIAMSON, B. 27, 1475). — Prismen oder Nadeln (aus Äther). F: 153,5°. Sehr leicht löslich im Alkohol und Chloroform, leicht in heißem Wasser, sehr sehwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Ligroin. — AgC<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub>N.
- $\alpha$  Amino cyclohexylessigsäure, C Cyclohexyl glycin  $\rm C_8H_{16}O_2N=\rm C_6H_{11}\cdot\rm CH(NH_2)\cdot CO_2H.$  B. Durch Verseifen des aus 9 g Hexahydrobenzaldehyd (Bd. VII, S. 19), 5,2 g Kaliumeyanid und 4,5 g Chlorammonium in wäßrig-alkoholischer Lösung erhaltenen Nitrils mit konz. Salzsäure (Zelinsky, Stadnikow, B. 39, 1727; H. 38, 727). — Krystall-körnchen (aus Wasser). F: 297° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Pikrat. Goldgelbe Prismen. F: 186--1870 (Zers.).
- 3. Aminoderivate der 2 Methyl cyclohexan carbonsäure  $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 15).
- 1 Amino 2 methyl cyclohexan carbonsäure (1)  $C_8H_{15}O_2N =$  $H_2C < CH_2 \cdot CH(CH_3) > C < NH_2 \cdot B$ . Das Nitril entsteht bei 24-stdg. Erwärmen von 1-Methylcyclohexanon-(2) (Bd. VII, S. 14) in Ligroin mit Kaliumcyanid, Ammoniumchlorid und etwas Wasser in geschlossenem Gefäß auf ca. 60°; man verseift das Nitril durch 10-stdg. Erhitzen

mit konz. Salzsäure in geschlossenem Gefäß auf 1000 (Skita, Levi, B. 41, 2936). — Krystalle. Schmilzt oberhalb 300°, schmeckt deutlich süß.

Äthylester  $C_{10}H_{10}O_2N=H_2N\cdot C_6H_9(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem salzsauren Salz der 1-Amino-2-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) durch Erhitzen der mit Chlorwasserstoff gesättigten alkoh. Lösung im geschlossenen Rohr auf  $100^{\circ}$  (SKITA, LEVI, B. 41, 2937). — Farbloses Öl. Kp<sub>12</sub>: 99—100°. Schwer löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — Wird durch Kochen mit Wasser nicht verseift, sondern erst nach Zusatz von Natronlauge. Gibt beim 24-stdg. Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 200° die Verbindung  $CH_3 \cdot C_6H_9 < \frac{NH \cdot CO}{CO \cdot NH} > C_6H_9 \cdot CH_3$  (Syst. No. 3589).

Nitril  $C_8H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_8H_9(CH_3) \cdot CN$ . B. s. im Artikel 1-Amino-2-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1). — Ölig, läßt sich nicht im Vakuum destillieren (SKITA, Levi, B. 41, 2936). —  $C_8H_{14}N_2+HCl$ . Krystalle (aus absol. Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei 182°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, schwer in Aceton, unlöslich in Äther.

- 1 [ $\omega$  ( $\alpha$ -Naphthyl) ureido] 2 methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)  $C_{19}H_{29}O_3N_2 =$ C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>·NH·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>9</sub>(CH<sub>3</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 1-Amino-2-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) und a-Naphthylisocyanat (Bd. XII, S. 1244) in alkal. Lösung (Skita, Levi, B. 41, 2936). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Aceton, schwer in Wasser, unlöslich in Äther.
- $1 [\omega Phenyl thioureido] 2 methyl cyclohexan carbonsäure (1) äthylester$  $C_{17}H_{24}O_2N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_9(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 1-Amino-2-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester (s. o.) und Phenylsenföl in Äther (Skita, Levi, B. 41, 2937). — Nadeln (aus Alkohol). F: 198—199°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.
- ${\bf 2^{1}\text{-}Di\"{a}thylamino-2-methyl-cyclohexan-carbons\"{a}ure-(1), N.N-Di\"{a}thyl-hexahydro-dilathylamino-2-methyl-cyclohexan-carbons \r{a}ure-(1), N.N-Di\ddot{a}thyl-hexahydro-dilathylamino-2-methyl-cyclohexan-carbons \r{a}ure-(1), N.N-Di\ddot{a}thyl-hexahydro-dilathylamino-2-methyl-cyclohexan-carbons \r{a}ure-(1), N.N-Di\ddot{a}thyl-hexahydro-dilathyl-hexahydro-d$ benzylamin-carbonsäure-(2)  $C_{12}H_{23}O_2N = H_2C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH[CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2]}{CH_2} > CH \cdot CO_2H$ . a) cis-Form  $C_{12}H_{23}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2H$  bezw.  $C_6H_{10} \cdot \frac{CH_2 \cdot NH(C_2H_5)_2}{CO} = 0$ .
- B. Entsteht in geringer Ausbeute neben der trans-Form und stickstofffreien Säuren, wenn man N.N-Diāthyl-benzylamin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1905) in siedendem Amylalkohol mit Natrium behandelt; wird von der trans Verbindung mittels wäßr. Alkalis, in welchem diese löslich ist, getrennt (Einhorn, A. 300, 157, 168; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319). — Braungelbes, basisch und zugleich betäubend riechendes Öl. Leicht löslich in Mineralsäuren, unlöslich in Alkalien. Zersetzt sich bei der Destillation. —  $C_{12}H_{23}O_2N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 236—238°. — Chloroaurat. Prismen aus salzsäurehaltigem Wasser. F: 190°. — Chloroplatinat. Nadeln. F: 198°.
- b) trans-Form  $C_{12}H_{23}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2H$ . B. s. o. bei der eis-Form. Zu Warzen vereinigte Nädelchen (aus Essigester oder Aceton). Geruchlos. Erweicht bei 97°, ist bei 101° vollständig geschmolzen (EI., A. 300, 167). Leicht löslich in Wasser, Alkohol Chloroform, Mineralsäuren und Alkalien. Spaltet bei der Destillation unter Atmosphärendruck Diäthylamin ab. Geht durch Kochen mit amylalkoholischem Kali teilweise in die cis-Säure über. — Pikrat  $C_{12}H_{23}O_2N+C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $425^\circ$ . —  $C_{12}H_{23}O_2N+HCl+AuCl_3$ . Hellgelbe Säulchen (aus verd. Salzsäure). F:  $428^\circ$ .

Äthylester  $C_{14}H_{27}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-alkoholische Lösung der trans-Säure und Zerlegen des entstandenen Hydrochlorids mit Soda (El., A. 300, 167). — Farbloses Öl. Kp<sub>25</sub>: 165°. — Chloroaurat. Nadeln (aus Wasser). F: 93°.

- 4. Aminoderivat der 3-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)  $C_8H_{14}O_2 =$ CH<sub>3</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>·CO<sub>2</sub>H (Bd. IX, S. 17).
- 1 Amino 3 methyl cyclohexan carbonsäure (1)  $C_8H_{15}O_2N =$ H<sub>2</sub>C CH(CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub> CC<sub>Q</sub>H. B. Durch Verseifen des aus 11,2 g 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (Bd. VII, S. 15), 6,5 g Cyankalium und 5,3 g Chlorammonium in wäßrig-alkoholischer Lösung erhaltenen Nitrils mit konz. Salzsäure (Zelinsky, Stadnikow, B. 39, 1729; 3K. 38, 730). — Platten (aus Wasser) mit 1  $\rm H_2O$ ; gibt das Krystallwasser bei 150° vollständig ab. Schmilzt wasserfrei bei 330° unter Zersetzung. Unlöslich in Alkohol, Äther und Aceton, sehr wenig löslich in Wasser, löslicher in Essigsäure, leicht löslich in Ameisensäure.
- 5. Aminoderivate der 4-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)  $C_8H_{14}O_2=$ CH<sub>3</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>·CO<sub>2</sub>H (Bd. IX, S. 19).

1 - Amino - 4 - methyl - cyclohexan - carbonsäure - (1)  $C_8H_{15}O_2N = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CN_4$ . B. Das Nitril entsteht aus 22,5 g 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (Bd. VII, S. 18), 15 g Kaliumcyanid und 11 g Ammoniumchlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 6-stdg. Erwärmen unter Druck auf 60—70° oder bei 24-stdg. Stehen; man verseift das Nitril durch Sättigen des Reaktionsgemisches mit Chlorwasserstoff, Stehenlassen über Nacht, Verdünnen mit Wasser und 10-stdg. Kochen (SKITA, LEVI, B. 41, 2931). — Weiße Blättehen (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln außer verd. Essigsäure und verd. Ameisensäurc. Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung blutrote Färbung. Reduziert rasch Mercurinitrat in der Wärme. Fast geschmacklos. —  $Cu(C_8H_{14}O_2N)_2 + H_2O$ . Blau; verliert über 120° sein letztes Krystallwasser.

Äthylester  $C_{10}H_{19}O_2N = H_2N \cdot C_8H_8(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 1-Amino-4-methylcyclohexan-carbonsäure-(1) in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff auf dem Wasserbade (Šĸ., L., B. 41, 2933). — Basisch riechendes Öl. Kp<sub>11</sub>: 103—105°. D²°: 0,928. Schwer löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (Sĸ., L.). — Wird durch Kochen mit Wasser leicht verseift (Sĸ., L.). Gibt beim Kochen mit Natriumalkoholat oder bei 20-stdg. Erwärmen im gesehlossenen Rohr auf 200° das entsprechende Dioxopiperazin  $C_{16}H_{26}O_2N_2$ . (Syst. No. 3589) (Sĸ., L.). — Erzeugt lokale Anästhesie (GOTTLIEB, B. 41, 2929 Anm. 2). — Pikrat  $C_{10}H_{19}O_2N \cdot C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 185°; leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (Sĸ., L.).

Nitril  $C_8H_{14}N_2 = H_2N \cdot C_8H_0(CH_3) \cdot CN$ . B. s. im Artikel 1-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1). — Im Vakuum nicht destillierbares Öl, riecht basisch, reagiert alkalisch (Sk., L., B. 41, 2931). —  $C_8H_{14}N_2 + HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). F: 191° (Zers.) (Sk., L.).

1-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)  $C_{15}H_{20}O_3N_2=C_6H_6$ : NH·Co·NH·C<sub>6</sub>H<sub>9</sub>(CH<sub>3</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 1-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) in alkal. Lösung durch Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (Sk., L., B. 41, 2932). — Krystalle (aus Alkohol). F: 190°; nicht leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Aceton, Essigester, unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol. — Gibt beim Kochen mit 25°/ $_{0}$ iger Salzsäure die Verbindung CH<sub>3</sub>·HC CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub> (Syst. No. 3588).

1-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester  $C_{17}H_{24}O_2N_2S=C_6H_5$ : NH·CS·NH·C $_6H_9$ (CH $_3$ )·CO $_2$ ·C $_2H_5$ . B. Aus 1-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) in äther. Lösung (Sk., L., B. 41, 2934). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206°.

1-[d-Alanyl-amino]-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)  $C_{11}H_{20}O_3N_2=CH_3\cdot CH(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_9(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von d-Alanylchlorid (Bd. IV, S. 382) auf 1-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-āthylester in Chloroform und nachfolgende Verseifung (Sk., L., B. 41, 2935. — Kryställchen (aus ammoniakhaltigem Wasser). Schmilzt oberhalb 300°; [a] $_{00}^{20}$ : +22,33° (0,5 g in 20 ccm 21°/ojger Salzsäure).

 $\begin{array}{lll} 1 - \left\{ \left[ 1 - Amino - 4 - methyl - cyclohexan - carboyl - (1) \right] - amino \right\} - 4 - methyl - cyclohexan - carbonsäure - (1)^1 \right\} C_{16}H_{28}O_3N_2 = \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CNH - OC \cdot CC_{12}CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B. & Durch Erhitzen des \\ Dioxopiperazins & C_{16}H_{26}O_2N_2 & (Syst. No. 3589) & aus & 1 - Amino - 4 - methyl - cyclohexan - carbonsäure - (1) - äthylester (s. o.) mit gesättigter Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Sk., L., B. 41, 2934). — Cu(C_{16}H_{27}O_3N_2)_2. & Dunkelrotviolette Krystalle. \end{array}$ 

4¹-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1), Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)  $C_8H_{15}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot HC<\frac{CH_2\cdot CH_2}{cH_2}\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Entsteht in 2 stereo-isomeren, als a- und  $\beta$ -Säure bezeichneten Formen, wenn man das salzsaure Salz der Benzylamin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 1905) in siedendem Amylalkohol mit Natrium behandelt; man trennt durch Überführung in die Hydrochloride und Extraktion mit Methylalkohol, welcher das Hydrochlorid der a-Säure leicht, das der  $\beta$ -Säure kaum löst (EINHORN, LADISCH, A. 310, 194; vgl. El., B. 29, 1593; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319).

a) a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4). Würfelförmige Krystalle (aus

a) a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4). Würfelförmige Krystalle (aus wasserhaltigem Alkohol durch Aceton). Erweicht bei 270°, schmilzt noch nicht bei 280°. In verd. Alkohol nicht leicht löslich, in absol. Alkohol, Aceton und Äther unlöslich; löslich in Alkalien. —  $C_8H_{15}O_2N+HCl$ . Blättchen. F: ca. 260°. Leicht löslich in Alkohol und Methylalkohol, unlöslich in Äther. — Chloroaurat. Salmiakähnliche Gebilde (aus Wasser); zersetzt sich bei ca. 150—160°. Erweicht bei 140°, schmilzt zwischen 150° und 160° unter Zersetzung. — 2  $C_8H_{15}O_2N+2$  HCl + PtCl4. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 260° (Zers.).

<sup>1)</sup> Zur Bezeichnung "carboyl" vgl. E. FISCHER, B. 46 [1913], 2390 Anm.

- b)  $\beta$ -Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4). Hygroskopische Würfel (aus Alkohol durch Aceton). Zersetzt sich bei 220—229°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Methylalkohol, schwer in Ather, Essigester, Aceton und Chloroform; unlöslich in Kalilauge. Wird durch Natriumamylat in siedendem Amylalkohol zum Teil in die  $\alpha$ -Säure verwandelt. Liefert in salzsaurer Lösung mit salpetriger Säure eine Säure  $C_8H_{14}O_3N_2$  (s. u.).  $C_8H_{15}O_2N+H$ Cl. Würfel. Erweicht bei 250°, zersetzt sich bei 260—268°. Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, unlöslich in kaltem Methylalkohol und in Chloroform.  $C_8H_{15}O_2N+H$ Br. Würfel (aus Methylalkohol durch Essigester). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heißem Aceton, schwer in Chloroform, unlöslich in Ather und Essigester.  $C_8H_{15}O_2N+HI+2H_2O$ . Kleine Würfel (aus Eisessig). Erweicht bei 160°, schmilzt unter Zersetzung bei 190° bis 195°.  $C_8H_{15}O_2N+HCl+AuCl_3$ . Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt zwischen 208° und 223° unter Zersetzung.  $2C_8H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Orangefarbene Tafeln (aus Wasser). F: 234° (Zers.).
- Säure  $C_8H_{14}\dot{O}_3N_2$ . B. Aus salzsaurer  $\beta$ -Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4) in wäßrig-salzsaurer Lösung durch Natriumnitrit in der Wärme (E., L., A. 310, 202). Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 183° (Zers.). Wird durch siedendes Wasser nur langsam zersetzt. Löslich in Soda. Zeigt nicht die Liebermannsche Nitroso-Reaktion. Konz. Salzsäure liefert beim Kochen eine chlorhaltige, stickstofffreie Verbindung [Blättchen (aus Methylalkohol); schmilzt bei 262° unter Zersetzung].
- 4¹-Amino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-methylester, Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)-methylester  $C_9H_{17}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_{10}\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Sterisch der a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4) (S. 304) entsprechend. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Verestern der a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4) mit Methylalkohol + Chlorwasserstoff (Einhorn, Ladisch, A. 310, 199).  $C_9H_{17}O_2N$  + HCl. Krystallblättehen (aus Essigester). Schmilzt bei 195—200° unter Bräunung.
- 4¹-Diäthylamino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1), N.N-Diäthyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(2)  $C_{12}H_{23}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2H$ . B. Entsteht in 2 stereoisomeren Formen aus N.N-Diäthyl-benzylamin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 1905) durch Natrium in siedendem Amylalkohol; beim Durchschütteln mit Wasser geht die trans-Säure in die alkal. Flüssigkeit, während die cis-Säure im Amylalkohol bleibt (EINHORN, B. 29, 1591; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319; E., Papastavros, A. 310, 211).
- 29, 1591; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319; E., Papastavros, A. 310, 211).
  a) cis-Form. Farbloses, betäubend riechendes Öl. Kp: 275—280°. Unlöslich in Alkalien.  $-C_{12}H_{23}O_2N + HCl.$  Nadeln (aus Alkohol durch Äther). F: 166°. Pikrat  $C_{12}H_{23}O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 163°.  $C_{12}H_{23}O_2N + HCl + AuCl_3$ . Goldgelbe Nadeln.
- b) trans-Form. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt unscharf bei  $85-90^{\circ}$ . Lagert sich durch Natrium in siedendem Amylalkohol in die eis-Form um.  $C_{12}H_{23}O_2N + HCl$ . Hygroskopische Blättchen (aus Methylalkohol + Essigester). F:  $195^{\circ}$ . Pikrat  $C_{12}H_{23}O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln (aus Wasser). F:  $163-164^{\circ}$ .  $C_{12}H_{23}O_2N + HCl + AuCl_3$ . Goldgelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F:  $153^{\circ}$ .
- 4¹-Diäthylamino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, N.N-Diäthylhexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)-äthylester  $C_{14}H_{27}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . cis-Form. B. Aus der cis-Form der N.N-Diäthyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4) durch Alkohol und Chlorwasserstoff in der Wärme; der freie Ester wird durch  $K_2CO_3$  abgeschieden (E., P., A. 310, 214). Öl. Siedet im Vakuum bei ca. 200°. Unlöslich in Wasser. Wird durch kurzes Erwärmen mit verd. Salzsäure verseift.
- 4¹-Diäthylamino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-hydroxymethylat, N.N-Diäthyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)-hydroxymethylat  $C_{13}H_{27}O_3N=(CH_3)(C_2H_5)_2N(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_{16}\cdot CO_2H$ . cis-Form. B. Aus N.N-Diäthyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)-äthylester (cis-Form) entsteht mit Methyljodid ein öliges Jodmethylat, das durch Einw. von Silberoxyd, dann von Schwefelwasserstoff zum Hydroxymethylat der freien Säure verseift wird (E., P., A. 310, 215). Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 142°. Liefert mit heißer, höchst konz. Kalilauge neben basischen Ölen eine Säure  $C_8H_{10}O_2$  (Bd. IX, S. 82).
- 4¹-Benzamino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1), N-Benzoyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4)  $C_{15}H_{19}O_3N = C_8H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_8H_{10} \cdot CO_2H$ . Sterisch der a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4) (S. 304) entsprechend. B. Aus a-Hexahydrobenzylamin-carbonsäure-(4), Benzoylchlorid und Alkali (Einhorn, Ladisch, A. 310, 200). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 177—178°. Wird durch Salzsäure bei 120° gespalten.

# 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>9</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>.

1. Aminoderivat der  $\beta$ -Cyclohexyl-propionsäure  $C_9H_{16}O_2=C_9H_{11}\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 22).

- 2. Aminoderivat der 1.3-Dimethyl-cyclohexan-carbonsäure-(2)  $C_9H_{16}O_2 = (CH_9)_9C_8H_9 \cdot CO_9H$  (Bd. IX, S. 23).
- 5-Amino -1.3 dimethyl cyclohexan carbonsäure (2) äthylester  $C_{11}H_{21}O_2N = H_2N \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2(CH_3)$   $CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Oxim des 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5)-carbonsäure-(2)-äthylesters (Bd. X., S. 634) in Alkohol durch Natriumamalgam und Eisessig (Skita, B. 40, 4184). Öl. Kps. 118—121°. Citrat  $3C_{11}H_{21}O_2N + C_0H_2O_7$ . Weiße krystallinische hygroskopische Masse; leicht löslich in Wasser.  $2C_{11}H_{21}O_2N + C_0H_2O_7$ . 2  $HCl + PtCl_4$ . Gelbe Krystalle (aus Salzsäure). Zersetzungspunkt: 250°.
- 3. Aminoderivate der 1.2.2 Trimethyl cyclopentan carbonsäure (1)  $C_0H_{16}O_2=(CH_3)_3C_5H_6\cdot CO_2H$ .
- $3 Amino 1.2.2 trimethyl eyclopentan carbonsäure (1), \qquad Aminolauronsäure, \\ ,, Aminodihydrolauronolsāure '' C_9H_{17}O_2N = \frac{H_2N \cdot HC \cdot C(CH_3)_2}{H_2C CH_2} \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H.$
- a) Aminolauronsäure aus rechtsdrehender  $\alpha$ -Campheramidsäure  $C_9H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_5H_5(CH_3)_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Natriumhypobromitlösung auf rechtsdrehende  $\alpha$ -Campheramidsäure (Bd. IX, S. 755) (Noyes, Am. 16, 506). F: 260° (van Dorp, Hoogewerf, Am. 16, 506 Anm. 2). Beim Erhitzen der freien Säure auf 300° (Noyes, Taveau, Am. 32, 287), bei Einw. von Essigsäureanhydrid auf die Säure (Bredt, Houben, Leyy, B. 35, 1291) oder beim Destillieren des Hydrochlorids mit überschüssigem Ätzkalk (van D., H.) entsteht das entsprechende Lactam (Syst. No. 3180). Beim Erwärmen des Hydrochlorids mit Natriumnitritlösung entstehen als Hauptprodukte Camphonensäure (Bd. IX, S. 55), Laurolen (Bd. V, S. 75) und Isocampholacton (Syst. No. 2460) (N., Am. 16, 508; 17, 432; B. 28, 553); Tiemann, Tigges (B. 33, 2945) erhielten bei derselben Reaktion Campholacton (Syst. No. 2460) an Stelle des Isocampholactons. AgC<sub>9</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>N (van D., H.). Hydrochlorid. Nadeln. F: 303—305° (N., Am. 16, 507). Pikrat C<sub>9</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub> (van D., H.). C<sub>9</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N + HCl + AuCl<sub>3</sub> (van D., H.). 2 C<sub>9</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Hellorangegelbe Kryställchen (N., Am. 16, 507).

Methylester  $C_{10}H_{19}O_2N=H_2N\cdot C_5H_5(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von a-Campheramidsäure-methylester (Bd. IX, S. 756) nit Natriumhypobromitlösung (Noyes, Am. 16, 308). — Öl. — Hydrochlorid, Platten. F: 244° (Zers.); leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. —  $2C_{10}H_{19}O_2N+2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Orangefarbene Nadeln (aus kalter wäßriger Lösung).

Äthylester  $C_{11}H_{21}O_2N=H_2N\cdot C_5H_5(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man kocht ein Gemisch aus 20 g Aminolauronsäure-hydrochlorid, 6 ccm. konz. Schwefelsäure und 80 ccm absol. Alkohol 48 Stdn. unter geringem Überdruck (Noyes, Homberger, Am. Soc. 31, 279). — Öl. — Liefert bei Einw. von salpetriger Säure neben anderen Produkten Oxylauronsäure-äthylester (Bd. X, S. 18) (N., B. 29, 2326; Am. 18, 687; N., H.). —  $2C_{11}H_{21}O_2N+H_2SO_1$ . Schwer lösliche Schuppen (N., Am. 18, 687).

Nitril  $C_9H_{16}N_2=H_2N\cdot C_5H_5(CH_3)_3\cdot CN$ . B. Neben anderen Produkten aus a-Campheramidsäure-nitril (Bd. IX, S. 758) mit Natriumhypobromitlösung auf dem Wasserbad (Tiemann, Tigges, B. 33, 2962). — Durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 200° im geschlossenen Rohr entsteht Aminolauronsäure. —  $C_9H_{16}N_2+HCl$ . Krystalle (aus absol. Alkohol + Åther). F: 290°. — Pikrat  $C_9H_{16}N_2+C_6H_3O_7N_3$ . Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 232°.

N-Carboxy-aminolauronsäure-amid  $C_{10}H_{18}O_3N_9 =$ 

 $HO_2C \cdot NH \cdot HC - C(CH_3)_2 - C(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ . Eine Verbindung, der vielleicht diese Kon-

stitution zukommt, s. bei a-Camphernitrilsäure-amid, Bd. IX, S. 758.

- b) Aminolauronsäure aus inakt.  $\alpha$ -Campheramidsäure  $C_0H_{12}O_2N=H_2N$ -C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Einw. von Natriumhypobromitlösung auf inakt. a-Campheramidsäure (Bd. IX, S. 761) (Noyes, Warren, Am. 28, 485). — Hydrochlorid. F: 266<sup>o</sup> (Zers.).
- 4. Aminoderivate der 1.1.5 Trimethyl cyclopentan carbonsäure (2)  $\label{eq:control_equation} {\rm C_9H_{16}O_2} = ({\rm CH_3})_3 {\rm C_5H_6 \cdot CO_2H} \ ({\rm Bd.\ IX,\ S.\ 28}).$
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Amino-1.1.5-trimethyl-cyclopentan-carbons\"{a}ure-(2),} & \textbf{Aminodihydro-}\\ \textbf{a-campholyts\"{a}ure} & \textbf{C}_9\textbf{H}_{17}\textbf{O}_2\textbf{N} = & \begin{matrix} \textbf{H}_2\textbf{C} \textbf{C}\textbf{H}(\textbf{C}\textbf{O}_2\textbf{H}) \\ \textbf{H}_2\textbf{C} \cdot \textbf{C}(\textbf{C}\textbf{H}_3)(\textbf{N}\textbf{H}_2) \end{matrix} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textbf{C}(\textbf{C}\textbf{H}_3)_2. \end{array}$
- a) Aminodihydro-a-campholytsäure aus rechtsdrehender  $\beta$ -Campheramidsäure  $C_9H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_5H_5(CH_3)_3\cdot CO_2H$ . B. Man fügt die Lösung von 16 g Brom in 140 ccm  $10^0/_0$ iger Natronlauge zu einer Lösung von 19,9 g  $\beta$ -Campheramisäure (Bd. IX, S. 754) in 100 ccm  $10^0/_0$ iger Natronlauge und erwärmt 15—20 Minuten auf ca. 75° (Noyes, Am. 16, 503). — Krystalle (aus Wasser oder Wasser mit). Sublimiert beim Erhitzen fast unzersetzt, ohne zu schmelzen; fast unlöslich in Alkohol, Aceton und Ather (N., Am. 16, 311); 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 7,8 Tle. (N., Phillips, Am. 24, 290). [a]<sup>80</sup>: +53,7° (in gesättigter wäßriger Lösung) (N., Ph.). — Liefert beim Erhitzen mit Calciumoxyd das entsprechende Lactam (Syst. No. 3180) (N., Am. 16, 504). Mit verd. Schwefelsäure und Natriumnitritlösung entstehen linksdrehende a Campholytsäure (Bd. IX, S. 60) (N., Am. 16, Natriummitriosung entstehen linksdrehende a-Campholytsaure (Bd. IA, S. 60) (N., Am. 16, 505; 17, 424; N., Ph.), die rechtsdrehende Form der trans-Oxydihydro-a-campholytsäure (Bd. X, S. 17) (N., Am. 17, 424; vgl. B. 28, 547) und Campholytolacton  $C_9H_{14}O_2$  (Syst. No. 2460) (TIEMANN, KERSCHBAUM, B. 33, 2937). —  $C_9H_{17}O_2N + HCl$ . Dicke Nadeln (aus Wasser). F: 261—262° (Zers.) (N., Am. 16, 504). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (N., Am. 16, 311). — Nitrat. Nadeln. F: 212—213° (Zers.) (N., Am. 16, 504). — 2 $C_9H_{17}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Dunkelorangegelbe Platten (beim Eindunsten der wäßr. Lösung). Sehr leicht löslich in Wasser (N., Am. 16, 504).
- N Carboxy [aminodihydro a campholytsäure] amid  $C_{10}H_{18}O_{2}N_{2}$  = H<sub>2</sub>C——CH(CO·NH<sub>2</sub>) C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei  $\beta$ -Camphernitrilsāure-amid, Bd. IX, S. 758.
- b) Aminodihydro $\cdot \alpha$ -campholytsäure aus inakt.  $\beta$ -Campheramidsäure  $C_9H_{17}O_2N$ =  $H_2N \cdot C_5H_5(CH_3)_3 \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt.  $\beta$ -Campheramidsäure (Bd. IX, S. 761) in natronalkalischer Lösung mit Natriumhypobromit (Noves, Patterson, Am. 27, 432). — Blättchen; gleicht in allen Eigenschaften dem aktiven Isomeren. — Chloroplatinat. Leicht löslich.

# 4. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{10}H_{18}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der 1.1.3 Trimethyl cyclohexan carbonsäure (2)  $C_{10}H_{18}O_2=(CH_3)_3C_6H_8\cdot CO_2H$ .
- 5-Amino-1.1.3-trimethyl cyclohexan carbonsäure (2) äthylester  $m C_{12}H_{23}O_2N =$
- a) cis-Form von Skita  $C_{12}H_{23}O_2N=H_2N\cdot C_6H_7(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  (NH2 und  $CO_2\cdot C_2H_5$  in cis-Stellung). B. Aus dem Oxim des Isophoronearbonsäure-äthylesters (Bd. X, S. 635) oder aus dem Oxim des  $\delta$ -Keto- $\alpha$ -cyclogeraniolan-carbonsäure-äthylesters (Bd. X, S. 619) in Alkohol mit Natriumamalgam und Eisessig (SKITA, B. 40, 4175, 4177). Aus Isophoron-carbonsāure-āthylester (Bd. X, S. 635) oder dessen mit Natriumamalgam, Alkohol und Eisessig dargestelltem, sterisch nicht einheitlichem Dihydroderivat (vgl. Bd. X, S. 619) durch Erhitzen mit Ammoniumformiat im geschlossenen Rohr auf 2000 und Verseifen des entstandenen Formylderivats durch Kochen mit  $30^{6}$ /oiger Schwefelsäure (S.). — Wasserhelle Flüssigkeit. Kp<sub>8</sub>: 124— $125^{9}$ . Klar löslich in äther. Salzsäure. — Beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat entsteht eine Verbindung  $C_{10}H_{15}ON$  (S. 308). — Neutrales Citrat  $3C_{12}H_{23}O_{2}N + C_{6}H_{8}O_{7}$ . B. Aus der Base und Citronensäure in wäßr. Lösung. Hygroskopisch, sehr leicht löslich in Wasser. — Saures Citrat  $2C_{12}H_{23}O_{2}N + C_{6}H_{8}O_{7}$ . B. Fällt beim Vermischen der äther. Lösungen von Base und Citronensäure aus. Hygroskopische Krystalle (aus Aceton).  $-2 C_{12} H_{23} O_2 N + 2 H C I + P t C I_4$ . Gelbe Blättchen (aus Salzsäure); zersetzt sich bei 248°.

Verbindung  $C_{10}H_{15}ON$ . B. Beim Kochen des cis-5-Amino-1.1.3-trimethyl-cyclohexan-carbonsāure-(2)-āthylesters mit alkoh. Natriumāthylat (Skita, B. 40, 4176). — Nadeln (aus Aceton). F: 138—139°. Kp<sub>9</sub>: 159—160°. Schwer löslich in Äther, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, Benzol, Essigester, verd. Säuren.

- Alkohol, Aceton, Benzol, Essigester, verd. Säuren.

  b) trans-Form von Skita  $C_{12}H_{23}O_2N = H_2N \cdot C_8H_7(CH_3)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5(NH_2)$  und  $CO_2 \cdot C_2H_5$  in trans-Stellung). B. Neben anderen Produkten aus dem Oxim des Isophoroncarbonsäure-äthylesters (Bd. X, S. 635) mit Natrium und Alkohol (S., B. 40, 4178). Wasserhelles, basisch riechendes Öl. Kp<sub>11</sub>: 127—128°. Verändert sich nicht beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat. Bei der Einw. von salpetriger Säure entstehen 1.1.3-Trimethylcyclohexanol-(5)-carbonsäure-(2)-äthylester (Bd. X, S. 22) und 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(4)-carbonsäure-(2)-äthylester (Bd. IX, S. 66).  $C_{12}H_{23}O_2N + HCl$ . Unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser; zieht aus der Luft rasch Feuchtigkeit an. Tartrat  $2C_{12}H_{23}O_2N + C_4H_6O_8$ . Leicht löslich in Wasser, zerfließt an der Luft.  $2C_{12}H_{23}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Blättchen (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 279°.
- c) Präparat von Merling, Welde, δ-Amino-cyclogeraniolancarbonsäureäthylester  $C_{12}H_{23}O_2N = H_2N \cdot C_6H_7(CH_3)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Oxim des δ-Ketoα-cyclogeraniolancarbonsäure-äthylesters (Bd. X, S. 619) mit Natrium und Alkohol (Merling, Welde, A. 366, 182). — Farbloses, coniinähnlich riechendes Öl. Kp<sub>6</sub>: 114—115°.
- 5 Dimethylamino 1.1.3 trimethyl cyclohexan carbonsäure (2) äthylester  $C_{14}H_{27}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_7(CH_3)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Neben anderen Produkten durch Erhitzen des entsprechenden Hydroxymethylats (s. u.) auf etwa 235° (MERLING, WELDE, A. 366, 183). Farbloses, basisch riechendes Öl. Kp<sub>6</sub>: 115—116°.

Hydroxymethylat  $C_{15}H_{31}O_3N=(CH_3)_3N(OH)\cdot C_6H_7(CH_3)_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Das Jodid entsteht aus dem 5-Amino-1.1.3-trimethyl-cyclohexan-carbonsaure-(2)-äthylester von Merling, Welde (s. o.) mit überschüssigem Methyljodid und methylalkoholischem Kali; es liefert mit Silberoxyd die Base (Merling, Welde, A. 366, 183). — Liefert beim Erhitzen auf etwa 235° 5-Dimethylamino-1.1.3-trimethyl-cyclohexan-carbonsaure-(2)-äthylester neben anderen Produkten. — Jodid  $C_{15}H_{30}O_2N\cdot I$ . Leicht löslich in Methylalkohol.

- 2. Aminoderivat der 1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)  $C_{10}H_{19}O_2=(CH_3)_4C_3H_5\cdot CO_8H$ .
- 3. Aminoderivat der 1.1.2.2-Tetramethyl-cyclopentan-carbonsäure-(3)  $C_{10}H_{18}O_2=(CH_8)_4C_5H_5\cdot CO_2H$ .
- 1 Amino-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentan-carbonsäure-(3), ,, $\beta$  Amino campholsäure"  $C_{10}H_{19}O_2N=\frac{HO_2C\cdot HC\cdot C(CH_3)_2}{H_2C--CH_2}$ C(CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Bei der Reduktion von  $\beta$ -Camphernitrilsäure (Bd. IX, S. 757) mit Alkohol und Natrium (Rupe, Splittgerber, B. 40, 4316). Die freie Säure scheint nicht existenzfähig zu sein; sie geht unter Wasserabspaltung in  $\beta$ -Camphidon (Syst. No. 3180) über. Beim Erhitzen des salzsauren Salzes über seinen Schmelzpunkt oder beim Umsetzen seiner wäßr. Lösung mit festem Natriumsulfit entsteht  $\beta$ -Camphidon.  $C_{10}H_{19}O_2N+HCl$ . Krystallinisches Pulver (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 215—220°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol.
- 1¹-Ureido-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentan-carbonsäure-(3)  $C_{11}H_{20}O_3N_2 = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_3H_5(CH_3)_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Kaliumcyanat auf 1¹-Amino-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentan-carbonsäure-(3) in schwach salzsaurer Lösung (R., Sp., B. 40, 4317). Prismatische Krystalle (aus Wasser). F: 203—204°; leicht löslich in Alkohol, Aceton, ziemlich schwer in Wasser, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin. Löslich in Soda. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in  $\beta$ -Camphidon über.

### b) Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-4} O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Cyclopenten-(1)-carbonsäure-(1)  $C_6H_8O_2=C_5H_7$ ·  $CO_2H$  (Bd. IX, S. 41).
- 2 Amino cyclopenten (1) carbonsäure (1) äthylester  $C_8H_{13}O_2N=H_2C\cdot C(NH_2)$  C·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> ist desmotrop mit 2-Imino-cyclopentan-carbonsäure-(1)-āthylester, Bd. X, S. 599.

#### 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_7H_{10}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)  $C_7H_{10}O_2=C_6H_9\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 41).
- 2-Amino-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester, 2-Amino- $\Delta^1$ -tetrahydrobenzoesäure-äthylester,  $\Delta^1$ -Tetrahydroanthranilsäure-äthylester  $C_9H_{15}O_2N=H_2C$   $CH_2$   $CH_2$   $CH_2$   $CH_2$   $CH_3$   $CH_3$  ist desmotrop mit 2-Imino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester, Bd. X, S. 602.
- 2-Anilino- $\varLambda^1$ -tetrahydrobenzoesäure-äthylester, N-Phenyl- $\varLambda^1$ -tetrahydro-anthranilsäure-äthylester  $C_{15}H_{19}O_2N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_8\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit 2-Phenylimino-cyclohexan-carbonsäure-(1)-āthylester, Bd. XII, S. 520.
- 2. Aminoderivat der 1-Methyl-cyclopenten-(3)-carbonsäure-(3)  $C_7H_{10}O_2=CH_3\cdot C_5H_6\cdot CO_2H$ .
- 4 Anilino 1 methyl cyclopenten (3) carbonsäure (3) anilid  $C_{19}H_{20}ON_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot C CH_2 CH\cdot CH_3$  ist desmotrop mit 5-Phenylimino-3-methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)-anilid, Bd. XII, S. 520.

# 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_8H_{12}O_2}$ .

- 1. Aminoderivate der Cyclohepten-(1)-carbonsäure-(1)  $C_8H_{12}O_2 = C_7H_{11} \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 44).
- 5 Dimethylamino cyclohepten (1) carbonsäure (1) äthylester, "Methylhydroekgonidin-āthylester"  $C_{12}H_{21}O_2N = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}{(CH_3)_8N \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2} \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Hydroekgonidināthylester-jodmethylat (Syst. No. 3245) durch kurzes Erwärmen mit Pottaschelösung (Willstätter, B. 30, 717). Farbloses Öl. Kp<sub>15</sub>: 156° (korr.). Sehwer löslich in kaltem, noch schwerer in warmem Wasser. Von stark alkal. Reaktion. Entfärbt Permanganat in schwefelsaurer Lösung sofort.  $2C_{12}H_{21}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Orangerote Blätter (aus Wasser), hellgelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 148°.

Hydroxymethylat  $C_{13}H_{25}O_3N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_7H_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Das Jodid entsteht durch Einw. von Methyljodid auf 5-Dimethylamino-cyclohepten-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester (s. o.) in kaltem absolutem Äther (W., B. 30, 718). — Jodid  $C_{13}H_{24}O_2N \cdot I$ . Rechteckige Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 149—150°. Sehr leicht löslich in Wasser, Chloroform und heißem Alkohol. Wird beim Erhitzen mit sehr konz, Alkalien in Trimethylamin und Hydrotropilidenearbonsäure (Bd. IX, S. 81) gespalten. — Chloroaurat  $C_{12}H_{24}O_2N \cdot Cl + AuCl_3 + 2^1/2H_2O$ . Spieße (aus Wasser). F: 153—154°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Wird über  $H_2SO_4$  wasserfrei.

- 2. Aminoderivate der 4-Methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)  $C_8H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_8\cdot CO_2H$ .
- 2-Amino-4-methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester  $C_{10}H_{17}O_2N=CH_3\cdot HC$   $CH_2\cdot C(NH_2)$   $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit 2-Imino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-āthylester, Bd. X, S. 609.

- 2-Benzylamino-4-methyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester  $C_{17}H_{23}O_2N=CH_3\cdot HC$   $CH_2\cdot C(NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5)$   $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit 2-Benzylimino-4-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1)-äthylester Bd. XII S. 1066.

### c) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>2</sub>.

# 1. Aminoderivate der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_8H_5\cdot CO_2H$ (Bd. IX, S. 92).

Monoaminoderivate der Benzoesäure,

#### 2-Amino-benzoesäure und ihre Derivate.

2 - Amino - benzoesäure, o - Amino - benzoesäure, Anthranilsäure  $C_7H_7O_2N$ , s. nebenstehende Formel; die Stellungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten, vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten handbuch gebrauchten handbuch gebrau

#### Bildung.

Bei der Einw. eines Glühkörpers auf ein Gemisch der Dämpfe von 2-Nitro-toluol (Bd. V, S. 318) und Wasser (Löb, Z. El. Ch. 8, 775). Anthranilsäure entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von 2-Nitro-toluol mit alkoh. Natronlauge oder beim Erhitzen mit wäßr. Natronlauge unter Druck auf ca. 150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114839; C. 1900 II, 1092; vgl. Preuss, Binz, Z. Ang. 13, 385). Aus 2-Nitro-benzylalkohol (Bd. VI, S. 447) beim Erhitzen mit wäßr. Natronlauge (Carré, C. r. 140, 663, 664; Bl. [3] 33, 1161, 1164; A. ch. [8] 6, 408, 412) oder mit alkoh. Natronlauge (Ca., C. r. 140, 664; Bl. [3] 33, 1165, 1166; A. ch. [8] 6, 413, 414), neben anderen Produkten. Aus 2-Nitro-benzylalkohol bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoh. Lösung neben anderen Produkten (Freindler C. r. 138, 372; 138, 1426; Bl. [3] 31, 876, 880). Aus Methyl-fe-nitro-benzyll. (Freundler, C. r. 136, 372; 138, 1426; Bl. [3] 31, 876, 880). Aus Methyl-[2-nitro-benzyl]äther (Bd. VÍ, S. 448) bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge neben anderen Produkten (Fr., C. r. 137, 522; Bl. [3] 31, 39). Aus 2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetal (Bd. VII, S. 247) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in alkoh. Lösung neben anderen Produkten (Fr., C. r. 138, 289; Bl. [3] 31, 450). Aus 2-Azido-benzaldehyd (Bd. VII, S. 266) beim Kochen mit Natronlauge (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 1338). Aus 2-Chlorbenzoesäure (Bd. IX, S. 334) beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak in Gegenwart von Kupferpulver unter Druck auf ca. 125° (Höchster Farbw., D. R. P. 145604; C. 1903 II, 1098). Aus 2-Nitroso-benzoesäure (Bd. IX, S. 368) durch Erhitzen mit wäßr. Schwefelammonium auf 100° (E. Fischer, B. 29, 2064) oder durch Einw. von Natriumsulfid oder von Zinnchlorür und Salzsäure (Heller, B. 39, 2339). Aus 2-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 370) durch Reduktion mit Zinn und Salzsaure (Beilstein, Kuhlberg, A. 163, 138), mit Zinkstaub und Disulfitlösung (Goldberger, C. 1900 II, 1014), mit Zinkstaub und Natronlauge in Alkohol, neben anderen Produkten (Fr., C. r. 138, 290; Bl. [3] 31, 454). Anthranilsäure entsteht beim Schmelzen von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1923) mit Kali (Hayduck, A. 172, 207). Beim Reduzieren von 3-Brom-anthranilsäure oder von 5-Brom-anthranilsäure mit Natriumamalgam (HÜBNER, PETERMANN, A. 149, 135). Aus Anthranilsäure-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1928) durch Behandlung mit Natriumamalgam (KALLE & Co., D.R.P. 129165; C. 1902 I, 1138) oder durch elektrolytische Reduktion in neutraler oder schwach saurer Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 146716; C. 1903 II, 1226). Aus Isatosäure-exo-methylester  $C_6H_4 < CO_2 + CH_3$  (S. 344) und Isatosäuredimethylester (S. 346) beim Erwärmen mit alkoh. Kali (E. Erdmann, B. 32, 2470, 2472). Aus Isatosäureanhydrid  $C_6H_4$   $CO \cdot O$ (Syst. No. 4298) beim Erwärmen mit konz. Salzsäure (Kolbe, J. pr. [2] 30, 124) oder durch Behandlung mit Sodalösung und Ansäuern der Lösung (E. ERDMANN, B. 32, 2166). Aus Anthranil (Syst. No. 4195) beim Erwärmen mit Natronlauge (Friedländer, Henriques, B. 15, 2108). Durch Reduktion von  $\beta$ .y-Benz-isoxazolon  $C_6H_4$   $\sim NH$  O (Syst. No. 4278) mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure (Bamberger, Pyman, B. 42, 2321). Aus Phthalmonohydroxamsäure (Bd. IX, S. 816) durch Kochen der wäßr. Lösung mit 1 bis 2 Mol.-Gew. Alkali oder

Alkalicarbonat (Höchster Farbw., D. R. P. 136788; C. 1902 II, 1439). Aus Phthalylhydroxylamin C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO N·OH (Syst. No. 3219) beim Kochen mit l Mol.-Gew. Ätzkali und Alkohol (Lassar-Cohn, A. 205, 302), beim Kochen mit etwas mehr als ½ Mol.-Gew. Soda in wäßr. Lösung (Basler chem. Fabr., D. R. P. 130301; C. 1902 I, 1083), beim Kochen der Alkalisalze mit etwas Soda oder Pottasche in wäßr. oder alkoholisch-wäßriger Lösung (Basler chem. Fabr., D. R. P. 130302; C. 1902 I, 1083). Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Phthalimid (Syst. No. 3207) mit 1 Mol.-Gew. Kaliumhypobromit und 3 Mol.-Gew. 10% iger Kalilauge (Hoogewerff, van Dorp, R. 10, 6). Durch 1 stdg. Schütteln einer Lösung von Phthalimid (Syst. No. 3219) unter Eiskühlung mit der etwa 4 Mol. NaOH entsprechenden Menge ca. 8% iger Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 133950; C. 1902 II, 867). Anthranilsäure entsteht bei längerem Kochen von Indigo (Syst. No. 3599) mit konz. Kalilauge (Fritzsche, A. 39, 83) unter zeitweisem Ersatz des verdampfenden Wassers und Zugabe kleiner Mengen pulverisierten Braunsteins (Liebig, A. 39, 91; Hübner, Petermann, 4, 149, 442).

N-Acetyl-anthranilsäure (S. 337) entsteht bei der Oxydation von Acet-o-toluidid (Bd. XII, S. 792) mit Kaliumpermanganatlösung (Bedson, King, Soc. 37, 752), zweckmäßig in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 94629; Frdl. 4, 146), Kaliumchlorid oder Kaliumsulfat (Goldenberg, Geromont & Co., D. R. P. 119462; C. 1901 I, 867) oder mit Calciumpermanganat (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1800), ferner aus 2-Methylndol (Syst. No. 3070) durch Oxydation mit Permanganatlösung (Jackson, B. 14, 885) sowie aus Chinaldin (Syst. No. 3079) auf gleiche Weise (Doebner, v. Miller, B. 15, 3078); man verseift die N-Acetyl-anthranilsäure durch Kochen mit konz. Salzsäure (Bedson, King). N-Benzoyl-anthranilsäure (S. 340) entsteht aus 2-Nitro-α-phenyl-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 695) beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Pschorr, Wolfes, B. 32, 3403), aus Benz-o-toluidid (Bd. XII, S. 795) durch Oxydation mit Permanganatlösung (Brückner, 4. 205, 130), aus N-Benzoyl-chinaldintetrahydrid (Syst. No. 3063) auf gleiche Weise (Doebner, v. Miller, B. 19, 1196), aus 1-Oxy-2-phenyl-indol (Syst. No. 3089) auf gleiche Weise (Doebner, v. Miller, B. 19, 1196), aus 1-Oxy-2-phenyl-indol (Syst. No. 3088) auf gleiche Weise (E. Fischer, B. 29, 2063); man verseift die N-Benzoyl-anthranilsäure durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 110° (Doebner, v. Miller, B. 19, 1197).

#### Darstellung.

Man löst 1 Tl. Phthalimid und 2 Tle. Natriumhydroxyd unter Kühlung in 7 Tln. Wasser, gibt 10 Tle. Natriumhypochloritlösung (von 5,06% NaOCl) hinzu, erwärmt einige Minuten auf ca. 80%; neutralisiert nach dem Abkühlen mit Salzsäure oder Schwefelsäure und versetzt mit überschüssiger Essigsäure. Man filtriert die ausgeschiedene Anthranilsäure ab und fällt den in Lösung gebliebenen Rest mit Kupferacetat als Kupfersalz aus (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 55988; Frdl. 2, 546).

#### Physikalische Eigenschaften.

Blätter (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Haushofer, Z. Kr. 1, 505; A. 193, 233; Negri, G. 26 I, 67; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 508). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 56). F: 145° (Hayduck, A. 172, 208), 144,1—144,3° (Lundén, Ph. Ch. 54, 537). Sublimiert bei gelindem Erwärmen unter gewöhnlichem Druck (Luebig, A. 39, 94). Sublimiert bei Drucken von 0—1 mm nahezu unzersetzt (zu ca. 97°/0) (Scheuermann, Ch. Z. 27, 245). Es lösen je 10 ccm destilliertes Wasser bei 13,8° 0,0350 g, 90 vol. % jiger Alkohol bei 9,6° 1,0700 g, absol. Äther bei 6,8° 1,6050 g, Benzol bei 11,4° 0,0180 g, Eisessig bei 13,6° 0,8965 g, Essigester bei 10,0° 1,1690 g, Schwefelkohlenstoff bei 10,9° 0,0200 g; Anthranilsäure ist unlöslich in Petroläther (Oechsner de Coninck, A. ch. [7] 4, 537, 539, 540). Wärmetönung beim Lösen in organischen Flüssigkeiten: Timofejew, C. 1905 II, 436. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Paternò, G. 19, 659; in Naphthalin: Auwers, Orton, Ph. Ch. 21, 373; in Phenol: Robertson, Soc. 85, 1618. Absorption der wäßr. Lösung im Ultraviolett: Magini, R. A. L. [5] 12 II, 260; C. 1904 II, 935. Die wäßrige und die alkoholische Lösung der Anthranilsäure fluorescieren blau (Hübner, Petermann, A. 149, 136). Über die Fluorescenz der Anthranilsäure in organischen Lösungsmitteln s. auch Pawlewski, B. 31, 1693. Die alkoh. Lösung zeigt bei der Temp. der flüssigen Luft hellblaue Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). Kathodenluminescenz: Pochettino, R. A. L. [5] 18 II, 362. Innere Reibung: Kullgren, Öf. Sv. 1896, 649. Elektrische Leitfähigkeit bei verschiedenen Verdünnungen bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 261; bei verschiedenen Verdünnungen und Temperaturen: Lundén, Ph. Ch. 54, 547; White, Jones, Am. 42, 533. Konstante der sauren Dissoziation k, bei 15°: 0,865×10-8, bei 25°: 1,06×10-3, bei 35°: 1,25×10-5, bei 45°: 1,04×40-5 (bestimmt durch Leitfähigkeitsmessung) (Lundén, Ph. Ch. 54, 549); bei 25°: 1,04×40-5 (bestimmt durch

Leitfähigkeitsmessung) (WINKELBLECH, Ph. Ch. 36, 564; berechnet von WALKEE, Ph. Ch. 51, 708); bei 25°: 1,07×10<sup>-5</sup> (bestimmt durch Zersetzung von Diazoessigester) (Holmberg, Ph. Ch. 62, 728; vgl. Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 577); Konstante der basischen Dissoziation kb bei 15°: 0,739×10<sup>-12</sup>, bei 25°: 1,37×10<sup>-12</sup>, bei 35°: 2,39×10<sup>-12</sup> (berechnet aus dem Grad der Hydrolyse des salzsauren Salzes, der durch Verseifung von Äthylacetat bestimmt wurde) (Winkelblech, Ph. Ch. 36, 564, 581; berechnet von Lundén, Ph. Ch. 54, 538, 549, 560, 561; vgl. Walker, Ph. Ch. 49, 93); bei 25°: 1,41×10<sup>-12</sup> (berechnet aus dem Grade der Hydrolyse des salzsauren Salzes, der durch Verteilung zwischen Wasser und Benzol ermittelt wurde) (Farmer, Warth, Soc. 85, 1726). Grad der Farbveränderung von Methylorange und 4-Dimethylamino-azobenzol als Maß der Affinität: Velex, Soc. 91, 163; Salm, Ph. Ch. 63, 102; vgl. Eydman, C. 1905 II, 1071; R. 25, 94. Anthranilsäure reagiert gegen Methylorange fast neutral (Imbert, Astruc, C. r. 130, 37; vgl. Berthelot, C. r. 132, 1380). Verhält sich bei der Titration mit Alkalilauge gegen Phenolphthalein, Lackmus und Poirrierblau als einbasische Säure (H. Meyer, M. 21, 929; Berthelot, C. r. 132, 1380; A. ch. [7] 25, 56). Wärmetönung bei der Neutralisation der Anthranilsäure mit Natronlauge: Alexejew, Werner, Ж. 21, 485; Bl. [3] 2, 724. Salzbildung mit Farbstoffen: Suida, H. 50, 185. Löslichkeit der Anthranilsäure in Salzlösungen: Lundén, Ph. Ch. 54, 564.

# Chemisches Verhalten.

Anthranilsäure zerfällt bei 1-stdg. Erhitzen auf  $205-210^{\circ}$  vollständig in Kohlendioxyd und Anilin (Fritzsche, A. 39, 86; Pawlewski, B. 37, 592). Dieselbe Zersetzung findet auch beim Erhitzen von Anthranilsäure unter stark vermindertem Druck statt (ANSCHÜTZ, SCHMIDT, B. 35, 3476) sowie beim Erhitzen mit Glycerin auf etwa 3000 (Oechsner de CONINCK, RAYNAUD, C. r. 136, 818; OECHSNER DE CONINCK, CHAUVENET, C. 1905 II, 117). Anthranilsäure liefert durch Oxydation mit neutralisierter Sulfomonopersäurelösung 2-Nitrosobenzoesäure (Bd. IX, S. 368) (BAMBERGER, ELGER, B. 36, 3651). Beim Behandeln von Anthranilsäure mit Salzsäure und Kaliumehlorat entsteht Chloranil (Bd. VII, S. 636) (A. W. Hofmann, A. 52, 65), neben Trichlorchinon (Widnmann, A. 193, 234, 237). Geschwindigkeit der Oxydation mit Kaliumpermanganat: Bradshaw, Am. 35, 332. Anthranilsäure liefert bei der Einw. von Natrium in siedendem Isoamylalkohol Hexahydroanthranilsäure (S. 299), Hexahydrobenzoesäure und Pimelinsäure (Einhorn, Willstätter, B. 26, 2914; 27, 331; Ei., Meyenberg, B. 27, 2467; Ei., D. R. P. 82441; Frdl. 4, 1317). Zerfällt beim Schütteln ihres Kupfersalzes mit Natriumamalgam und Wasser unter Temperaturerhöhung in Ammoniak und Benzoesäure (HÜBNER, PETEBMANN, A. 149, 148). Läßt sich mit Natriumamalgam in heißer salzsaurer Lösung recht glatt zu 2-Amino-benzylalkohol reduzieren (Langguth, B. 38, 2064). Ebendieser entsteht auch ziemlich glatt bei der elektrolytischen Reduktion von Anthranilsäure in 15% jeger Schwefelsäure (METTLER, B. 38, 1751). Bei Einw. von 2 Atom-Gew. Brom auf Anthranilsäure in Eisessig-Lösung erhält man 5-Brom-anthranilsäure (WHEE-LER, Am. Soc. 31, 568). Mit 4 Atom-Gew. Brom in Eisessig-Lösung erhält man 3.5-Dibromanthranilsäure (Rosanoff, Prager, Am. Soc. 30, 1903; Ph. Ch. 66, 286; Freundler, C. r. 149, 1137). 3.5-Dibrom-anthranilsaure bildet sich auch bei Behandlung von Anthranilsaure, gelöst in verd. Salzsäure, mit der berechneten Menge Kaliumbromid-Kaliumbromat-Lösung (BOGERT, HAND, Am. Soc. 25, 939). Leitet man nitrose Gase (aus Arsentrioxyd und konz. Salpetersäure) in eine kalte alkoholische Lösung von Anthranilsäure, so entsteht das Seminitrat der o-Diazobenzoesäure  $\mathrm{HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot NO_3 + O_2C \cdot C_6H_4 \cdot N_3}$  (Syst. No. 2201) (Griess,

A. 117, 39; B. 9, 1654; Hand, A. 234, 147). Behandelt man ein Gemisch von Anthranilsäurenitrat und verd. Salpetersäure unter Eiskühlung mit einem Überschuß von nitrosen Gasen, so erhält man das Nitrat der o-Diazobenzoesäure (Griess, B. 9, 1653). Über Bildung von Diazoaminobenzol-dicarbonsäure-(2.2') (Syst. No. 2236) aus Anthranilsäure s. Niementowski, C. 1902 II, 938. Anthranilsäure liefert mit Phosphorpentachlorid in Petroläther die Verbindungen Cl<sub>2</sub>OP·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·COCl (S. 364) und [(ClOC·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH)<sub>2</sub>OP]<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·COCl (S. 365) (UHLFELDER, B. 36, 1824). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure spaltet Anthranilsäure Kohlendioxyd ab (Orchsner de Coninck, C. r. 136, 817). Konz. Jodwasserstoffsäure spaltet bei 220° in Anilin, Benzoesäure, Kohlendioxyd und Ammoniak (Kwisda, M. 12, 427).

Durch Kochen von je 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure und Methyljodid bei Gegenwart von 1 Mol.-Gew. Ätzkali in absol. Alkohol (FORTMANN, J. pr. [2] 47, 400; 55, 124) oder durch Kochen von je 1 Mol.-Gew. anthranilsaurem Kalium und Methyljodid in wäßr. Lösung (H. MEYER, M. 21, 930) oder von anthranilsaurem Natrium und Methyljodid in wäßr. Lösung (Houben, Brassert, B. 39, 3235) entsteht N-Methyl-anthranilsäure (vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79409; Frdl. 4, 1031; G. Schultz, Flachsländer, C. 1902 II, 448). Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Natronlauge und 2 Mol.-Gew. Methyljodid in Alkohol auf dem Wasserbad erhält man als Hauptprodukt N-Methyl-anthranilsäure, als Nebenprodukt N.N-Dimethyl-anthranilsäure (LAUTH, Bl. [3] 9, 970, 975; vgl. Whilstätter, Kahn, B, 37, 405). Schimmel & Co. (D. R. P. 122568; C. 1901 II, 381) erhielten durch

Kochen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Ätzkali oder Ätznatron und 2 Mol.-Gew. Methyljodid N-Methyl-anthranilsäure-methylester. Kocht man Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Atznatron und 3 Mol.-Gew. Methyljodid in Alkohol, so erhält man ausschließlich N.N-Dimethyl-anthranilsaure (Lauth, Bl. [3] 9, 971; WI., Ka., B. 37, 406). Durch Erhitzen von Anthranilsäure mit Brombenzol, Natriumcarbonat und Wasser in Gegenwart von feinverteiltem Kupfer im Druckrohr auf 160° (Houben, Brassert, B. 39, 3238), besser durch Kochen von Anthranilsäure mit Brombenzol und Kaliumcarbonat in Gegenwart von Kupfer in Nitrobenzol (Goldberg, B. 39, 1691) oder in Gegenwart von Kupferchlorür in Isoamylalkohol (Go., Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931) oder in Gegenwart von Kupferjodür in Isoamylalkohol (Go., D. R. P. 187870; C. 1907 II. 1465) erhält man N-Phênvlanthranilsäure. Anthranilsäure gibt beim Kochen mit Pentamethylendibromid in Methylalkohol N.N'-Pentamethylen-dianthranilsaure (SCHOLTZ, WASSERMANN, B. 40, 857). Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. 1.4-Dibrom-benzol und 2 Mol.-Gew. Kaliumearbonat unter Zusatz von etwas Kupferchlorür und Kupfer in Isoamylalkohol auf 140—150° bildet sich N.N'-p-Phenylen-dianthranilsäure (S. 356) neben N-[4-Brom-phenyl]anthranilsäure [4'-Brom-diphenylamin-carbonsäure-(2), S. 328] (UL., MAAG, B. 39, 1694; vgl. Go., Ul., D. R. P. 173523). Bei 3/4-stdg. Kochen von 10 g Anthranilsäure mit einer Lösung von 20 g Ätzkali in ca. 200 ccm Wasser und 14 g Chloroform entsteht in sehr geringer Ausbeute eine C-Formyl-anthranilsäure (?) [Amino-formyl-benzoesäure (?)], nachgewiesen als Semicarbazon (Syst. No. 1916) und als Phenylhydrazon (Syst. No. 2065) (Elliott, Soc. 77, 213)1).

Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (E. Erdmann, H. Erdmann, B. 32, 1215; D. R. P. 110386; C. 1900 II, 461; Walbaum, J. pr. [2] 59, 352) oder mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Wa., J. pr. [2] 59, 352; H. Meyer, M. 25, 1202) erhält man Anthranilsäure-methylester. Beim Kochen äquimolekularer Mengen Anthranilsäure und Dimethylsulfat in Eisessig bildet sich N-Methyl-anthranilsäure (Houden, Brassert, B. 39, 3234). Eben diese entsteht auch beim Schütteln äquimolekularer Mengen von anthranilsaurem Natrium in wäßr. Lösung und Dimethylsulfat unter Kühlung (Willstätter, Kahn, B. 37, 408; Hou., Br., B. 39, 3234), während sich beim Kochen neben etwas N-Methyl-anthranilsäure reichlich N-Methyl-anthranilsäure-methylester bildet (Hou., Br.). Veresterung der Anthranilsäure durch äthylalkoholische Salzsäure: Kahlan, M. 27, 1000. Beim Erwärmen von Anthranilsäure mit 2-Nitro-benzoesäure, Glycerin und konzentrierter Schwefelsäure entsteht Chinolin-carbonsäure-(8) (Syst. No. 3257) (Schlosser, Skraup, M. 2, 530; vgl. v. Georgievics, M. 12, 306). Beim Verschmelzen von Anthranilsäure mit Glycerin und Kaliumhydroxyd bei ca. 220° entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 111067; C. 1900 II, 549); bei 250—300° entsteht eine Leukoverbindung, die durch Einw. von Luft in Indigo übergeht (B. A. S. F., D. R. P. 105569; C. 1900 II, 381). Beim Erhitzen von

C. 1900 I, 381). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Phloroglucin erhält man das Chinacridinderivat der Formel I (Syst. No. 3636) (NIEMENTOWSKI, B. 29, 78; BACZYNSKI, NIE., B. 52 [1919], 461) neben 1.3-Dioxyacridon (Formel II) (Syst. No. 3240) und dessen Anil (BA., NIE., B. 38, 3009; C. 1905 II, 1735).

Anthranilsäure reagiert mit  $^{1}$ /<sub>2</sub> Mol.-Gew. Formaldehyd in alkoholisch-wäßriger Suspension unter Bildung von Methylendianthranilsäure  $CH_{2}(NH \cdot C_{0}H_{4} \cdot CO_{2}H)_{2}$  (S. 332) (Heller, D. R. P. 138393; C. 1903 I, 372; He., Fiesselmann, A. 324, 119). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Formaldehyd auf 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure in wäßriger oder ätherischer Suspension

entsteht Anthranilsäureformalid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO·O (Syst. No. 4278) (Bad. Anilin u. Sodaf., D. R. P. 155628, 158090, 158346; C. 1904 II, 1444; 1905 I, 416, 704; vgl. Villiger, B. 42, 3534). Beim Erwärmen von Anthranilsäure mit Chlordimethylsulfat (Bd. I, S. 582) in Eisessig erhält man polymere Methylenanthranilsäure (S. 333) (Houben, Arnold, B. 41, 1569). Bei Einw. von Acetaldehyd auf Anthranilsäure bildet sich Athyliden-anthranilsäure (S. 333) (Nie., Orzechowski, B. 28, 2811). Beim Erwärmen von salzsaurer Anthranilsäure mit Paraldehyd (Syst. No. 2952) und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade erhält man 2-Methylchinolin-carbonsäure-(S) (Syst. No. 3258) (Doebner, v. Miller, B. 17, 943). Bei gelindem Erwärmen äquimolekularer Mengen von Önanthaldehyd und Anthranilsäure erhält man dimere Önanthylidenanthranilsäure; erhitzt man die Komponenten, bis beim Erkalten ein klares

<sup>1)</sup> Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erhielten PASSERINI, BANTI (G. 58, 638) durch Einw. von Chloroform und alkoh. Kali auf Anthranilsäure bei 600 die N. Formyl-anthranilsäure (S. 336).

Glas resultiert, so entsteht monomere Önanthylidenanthranilsäure; unter nicht näher festgelegten Bedingungen kann man aus Önanthaldehyd und Anthranilsäure auch eine Verbindung C<sub>21</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (?) (S. 317) in sehr geringer Menge erhalten (Nie., Or., B. 28, 2816, 2822). Aus Anthranilsäure und Äthylvinylketon entsteht bei ca. 60° N-[β-Propionyl-āthyl]-anthranilsäure (S. 335) (Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 661). Anthranilsäure tiefert beim Erhitzen mit Cyclohexanon auf 120° Cyclohexylidenanthranilsäure (S. 334), beim Erhitzen auf 220° Tetrahydroacridon (Syst. No. 3185) (Tiedtke, B. 42, 624). Beim mehrtägigen Erhitzen von Anthranilsäure mit Acetophenon auf 120—130° entsteht in sehr geringer Menge 4-Oxy-2-phenyl-chinolin (Syst. No. 3118) (Nie., B. 27, 1396). Beim Eihragen von 1½ Mol.-Gew. Anthranilsäure in eine heiße konzentrierte Lösung von 1 Mol.-Gew. Glyoxal-Natriumdisulfit erhält man Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348) und [N-(2-Carboxy-phenyl)-glycin]-[2-carboxy-anilid] HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·CH<sub>2</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (S. 358) (Hinsberg, Rosenzweig, B. 27, 3254). Chinon (Bd. VII, S. 609) kondensiert sich mit Anthranilsäure in alkoh. Lösung zu N-Chinonylanthranilsäure (S. 335) und N.N'-[Chinonylen-(2.5)]-dianthranilsäure (S. 357) (Ville, Astre, C. r. 120, 685; Astre, Bl. [3] 15, 1025; vgl. Suchanek, J. pr. [2] 90 [1914], 479). Beim Koehen von Naphthochinon-(1.2) mit Anthranilsäure (Is S. 3516. Anthranilsäure gibt beim Erwärmen mit Benzoin N-Desyl-anthranilsäure (S. 335) (Weckowicz, B. 41, 4144).

Anthranilsäure gibt beim Erhitzen mit Ameisensäure N-Formyl-anthranilsäure (E.v., Meyer, Bellmann, J. pr. [2] 33, 25). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Formamid auf 120—130° entsteht 4-Oxo-chinazolin-dihydrid (Syst. No. 3568) (Nie., J. pr. [2] 51, 564). Aus Anthranilsäure, Blausäure und Formaldehyd entsteht Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (Leonhardt & Co., D. R. P. 117924; C. 1901 I, 486); Ausführungsformen der Reaktion s. im Artikel Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (S. 349). Durch Kochen von Anthranilsäure mit Essigsäureanhydrid

erhält man "Acetylanthranil"  $C_6H_4 \setminus_{N=C\cdot CH_4}$  (Syst. No. 4279) (Bogert, Seil, Am. Soc. 28,

529; Mohr, Köhler, B. 40, 998 Anm. 3; J. pr. [2] 80, 535), das bei Behandlung mit Wasser in N-Acetyl-anthranilsäure übergeht (Jackson, B. 14, 886; Bo., Gotthelf, Am. Soc. 22, 534; Bredt, Hof, B. 33, 29). N-Acetyl-anthranilsäure entsteht auch durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf Anthranilsäure in Benzol (Kaufmann, B. 42, 3482) oder durch Schütteln des Natriumsalzes der Anthranilsäure in wäßr. Lösung mit Essigsäureanhydrid (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686; A. Lumière, L. Lumière, Barbier, Bl. [3] 33, 786) oder durch Einw. von Acetylchlorid auf anthranilsaures Silber (WHEELER, BARNES, Am. 20, 222). Durch Erhitzen von Anthranilsäure mit Acetonitril im Druckrohr auf 200° bis 210° entsteht 4-0xo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (Bo., Gotthelf, Am. Soc. 22, 131, 528). Beim Kochen äquimolekularer Mengen von Anthranilsäure und Chloressigsäure mit Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 56273; Frdl. 3, 281) unter Zusatz von etwas Soda (Heumann, B. 23, 3433), besser durch Einw. der Natriumsalze beider Säuren auf einander in wäßr. Lösung bei gelinder Wärme (B. A. S. F., D. R. P. 127178; C. 1902 I, 151) entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure. Dieselbe Verbindung erhält man auch bei Verwendung eines mäßigen Überschusses von Chloressigsäure und Soda beim Kochen in wäßr. Lösung (Mauthner, Suida, M. 9, 728), neben Anthranilsäure-N.N-diessigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 127178). Letztere Verbindung entsteht ausschließlich, wenn man 2—3 Mol.-Gew. Chloressigsäure auf 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure in neutraler wäßriger Lösung einwirken läßt (VORLÄNDER, MUMME, B. 33, 3182). Thioessigsäure reagiert mit Anthranilsäure unter Bildung von N-Acetyl anthranilsäure (PAWLEWSKI, B. 31, 663). Benzoylchlorid liefert mit Anthranilsäure in gelinder Wärme N-Benzoyl-anthranilsäure (Brückner, Pini, A. 205, 132). In Pyridinlösung liefert Anthranilsäure mit Benzoylchlorid in der Kälte "Benzoylanthranil" 0.00

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (Syst. No. 4283) (Heller, Fiesselmann, A. 324, 134). Erhitzt man 2-chlor-benzoesaures und anthranilsaures Kalium mit Wasser unter Zusatz von etwas Kupfer oder Kupfersalz im Autoklaven auf 115—120° (Höchster Farbw., D. R. P. 148179; C. 1904 I, 412; vgl. Ullmann, A. 355, 353) oder kocht man 2-chlor-benzoesaures Kalium und Anthranilsaure unter Zusatz von Soda und etwas Kupfer in Isoamylalkohol (Ull.), so erhält man Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.2'). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Thiobenzamid auf 160—162° entsteht 4-Oxo-2-phenyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3572) (Pawlewski, B. 36, 2384). Bei längerem Erhitzen von Anthranilsäure mit Phenylessigsäure oder ihrem Äthylester entsteht etwas 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-benzyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3572) (Niementowski, C. 1902 II, 122; N., Privatmitteilung). Beim Erhitzen gleicher Teile Anthranilsäure und entwässerter Oxalsäure auf 115—135°, zuletzt auf 145—150° bildet sich Oxanilsäure-carbonsäure-(2) (S. 342) (Kretschy, M. 5, 30). Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Oxalsäure-diäthylester mit 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure auf 140°

bis 150° erhält man Oxanilid-dicarbonsäure-(2,2'), neben Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(2)

(Mauthner, Suida, M. 9, 741, 743). Beim Einleiten von Dicyan (Bd. II, S. 549) in eine kalte konzentrierte wäßrige Lösung von Anthranilsäure entsteht 4-Oxo-2-cyan-chinazolindihydrid (Syst. No. 3696) (Griess, B. 11, 1986). Läßt man eine mit Dicyan gesättigte alkoholische Lösung von Anthranilsäure ca. 8 Tage stehen, so resultiert 2-Åthoxy-4-oxo-china-zolindihydrid (Syst. No. 3635) (Griess, B. 2, 415; 11, 1988). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Malonsäure-diäthylester mit 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure erhält man N.N'-Malonyl-di-anthranilsäure (S. 344) (V. Pollack, M. 26, 328). Niementowski (C. 1902 II, 122 und Privatmitteilung) erhielt unter anscheinend gleichen Versuchsbedingungen bei dieser Kondensation die Verbindung  $\begin{bmatrix} C_6H_4 & CO_2H \\ N:C & \end{bmatrix}$ CH<sub>2</sub> (Syst. No. 4146), während beim

Erhitzen äquimolekularer Mengen der Komponenten 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-[carboxymethyl]-chinazolindihydrid (Syst. No. 3696) entstand. Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) reagiert mit Anthranilsäure in heißem Chloroform unter Bildung von Succinanilsäure-carbonsäure-(2) (S. 344) (Auwers, A. 292, 191). Beim Erhitzen von 1 Tl. Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) mit  $^3/_4$  Tln. Anthranilsäure bildet sich Phthalylanthranilsäure  $C_6H_4(CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Syst. No. 3214) (Gabriel, B. 11, 2261).

Anthranilsaure bindet bei wechselweiser Behandlung mit Kalkmilch und Kohlendioxyd letzteres (Siegfried, Netmann, H. 54, 432). Anthranilsäure liefert mit der äquimolekularen Menge Chlorameisensäure äthylester (Bd. III, S. 10) in der Kälte N-Carbäthoxy-anthranilsaure (Isatosaure-exo-athylester) (S. 345), beim Kochen mit überschüssigem Chlorameisensaureäthylester Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) (Niementowski, Rozański, B. 22, 1673, 1674). Dieses entsteht auch bei der Einw. von Phosgen auf die wäßr. Lösung von anthranilsaurem Natrium (E. Erdmann, B. 32, 2164; D. R. P. 110577; C. 1900 II, 506). Dampft man die wäßr. Lösung von Anthranilsäure und Kaljumeyanat auf dem Wasserbad ein, so bildet sich 2-Ureido-benzoesäure (S. 345) (Gabriel, Colman, B. 38, 3561; vgl. Griess, J. pr. [2] 5, 371). Beim Schütteln von anthranilsaurem Natrium in wäßr. Lösung mit der äquimolekularen Menge Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) erhält man 2-[ω-Phenyl-ureido]benzoesäure (PAAL, B. 27, 977). Bei direkter Einw. von mehr als 2 Tln. Phenylisocyanat auf 1 Tl. Anthranilsäure entsteht N.N'-Diphenyl-N-[2-amino-benzoyl]-harnstoff(?) (S. 321) (Gumpert, J. pr. [2] 32, 292). Kohlensäure diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) reagiert Taristoff (Bd. III, S. 42) mit Anthranilsäure entsteht 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst.No. 3591) (Griess, J. pr. [2] 5, 371). Anthranilsäure gibt mit der äquimolekularen Menge Phenylharnstoff (Bd. XII, S. 346) bei ea. 180—200° 3-Phenyl-2.4-dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Pawlewski, B. 38, 131; Kunckell, B. 43 [1910], 1237). Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen von S-Methyl-isothioharnstoff (Bd. III, S. 192) und Anthranilsäure in wäßr. Lösung erhält man N-Guanyl-anthranilsäure (S. 345) (Wheeler, Merriam, Am. 29, 491). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Anthranilsäure und Allylthioharnstoff (Bd. IV, S. 211) auf 170—180° entsteht 3-Allyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Paw., B. 39, 1733). Analog entsteht mit Phenylthioharnstoff (Bd. XII, S. 388) 3-Phenyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Paw., B. 38, 131). Durch Erhitzen von Allylsenföl (Bd. IV, S. 214) mit Anthranilsäure bis auf 180° entsteht (Allyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Paw., B. 38, 131). 1-Allyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (PAW., B. 39, 1734; vgl. Rossi, G. 57 [1927], 625). Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) auf 1 Mol. Gew. eines Alkalisalzes der Anthranilsäure in verd. Alkohol und Sättigen der mit Wasser verdünnten Lösung mit Kohlendioxyd erhält man 3-Phenyl-4-oxo-2-thionchinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Mc Cov, B. 30, 1688; Am. 21, 146). Fällt man die Lösung statt mit Kohlendioxyd mit Salzsäure, so erhält man 2-[w-Phenyl-thioureido]-benzoesäure (S. 346) (Mc Coy, Am. 21, 147). Beim Versehmelzen äquimolekularer Mengen von Anthranilsäure und Guanidincarbonat (Bd. III, S. 86) entsteht 4-0xo-2-imino-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Kunckell, B. 38, 1214; Lederer, Dissertation [Rostock 1906], 22, 63). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Glykolsäure (Bd. III, S. 228) bildet sich N-Glykoloyl-anthranilsāure (S. 354) (Höchster Farbw., D. R. P. 153576; C. 1904 II, 678). Einw. von Glyoxylsäure auf Anthranilsäure: Böttinger, Ar. 233, 203. Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Brenztraubensäure (Bd. III, S. 608) in Toluol oder bei der Kondensation in wäßr. Lösung bildet sich N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-brenztraubensäureamidin (S. 355) (Kowalski, NIEMENTOWSKI, B. 30, 1191). Beim Kochen von Anthranilsäure mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure in alkoh. Lösung entsteht 2-Phenyl-chinolin-dicarbonsäure-(4.8) (Syst. No. 3297) (Döbner, Fettback, A. 281, 2). Bei vorsichtigem Erhitzen äquimolekularer Mengen Anthranilsäure und Acetessigester (Bd. III, S. 632) entsteht N-Acetoacetyl-anthranilsäure (S. 355) (Pellizzari, G. 21, 345). Erhitzt man 50 g Anthranilsäure (1 Mol.-Gew.) mit 70 g Acetessigester (ca. 4½ Mol.-Gew.) 40 Stdn. auf ca. 130° und weitere 40 Stunden auf ca. 160°, so erhält

man als Hauptprodukt eine Verbindung  $C_{22}H_{16}O_5N_2$  (S. 317), neben 4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3341) (Niementowski, B. 27, 1395, 1398). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Acetylacetessigester (Bd. III, S. 691) entsteht nur eine Verbindung  $C_{26}H_{24}O_5N_2$  (S. 317) (Nie., B. 27, 1402). Anthranilsäure liefert beim Erhitzen mit Phthalaldehydsäure (Bd. X, S. 666) die Verbindung  $C_6H_4 < \begin{array}{c} CH & N \\ CO \cdot O \cdot OC \\ \end{array}$  (Syst. No. 4298) (Spallino, G. 37 II, 154). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Benzoylessigsäureäthylester (Bd. X, S. 674) entstehen je nach den Reaktionsbedingungen 4-Oxy-2-phenylchinolin-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3344), eine Verbindung  $C_{32}H_{20}O_5N_2$  (S. 317), 1.3.5-Triphenyl-benzol, 2-Oxy-4-anilino-chinolin (Syst. No. 3423) und andere Produkte (Nie., B. 38, 2045; B. 40, 4285). Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Phthalonsäure (Bd. X, S. 857) über 200° erhält man die Verbindung  $C_6H_4 < \begin{array}{c} CH & N \\ CO \cdot O \cdot OC \\ \end{array}$  (Syst. No. 4298) und Phthalylanthranilsäure  $C_6H_4(CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Syst. No. 3214) (Spallino, G. 37 II, 152).

Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit der äquimolekularen Menge Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) in Xylol entsteht N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure (S. 360) (Paw., B. 38, 1683). Beim Schütteln von Anthranilsäure in alkal. Lösung mit Benzolsulfochlorid erhält man N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure und Dibenzolsulfonyldianthranilid  $C_6H_5\cdot SO_2\cdot N-C_6H_4$  CO

(Syst. No. 3595) (SCHROETER, B. 40, 1615; SCHR., EISLEB, A. 367, 104). Erwärmen von Anthranilsäure mit dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) in verd. Alkohol liefert N-[Naphthochinon-(1.2)-yl-(4)]-anthranilsäure (S. 335) (LAGODZINSKI, HARDINE, B. 27, 3073). Reaktion zwischen Anthranilsäure und Naphthochinon-(1.2) s. S. 314.

Durch Kochen von Anthranilsäure mit 4-Brom-anilin und Kaliumcarbonat in Isoamylalkohol bei Gegenwart von etwas Kupferchlorür erhält man 4'-Amino-diphenylamin-carbonsäure-(2) (Goldberg, Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931). Beim Stehen äquimolekularer Mengen von Michlers Hydrol (Bd. XIII, S. 698) und Anthranilsäure in alkoh. Lösung bildet sich N-[2-Carboxy-phenyl]-leukauramin (S. 357) (Möhlau, Heinze, B. 35, 373). Anthranilsäure gibt mit der äquimolekularen Menge 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Benzol ein rotes Additionsprodukt (S. 317) (charakteristische Reaktion) (Pawlewski, B. 41, 2353). Beim Erwärmen von anthranilsaurem Natrium mit salzsaurem Glycinnitril (Bd. IV, S. 344) in wäßr. Lösung bildet sich Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (S. 349) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 142559; C. 1903 II, 82). — Bei der Einw. von Benzoldiazoniumsalz auf salzsaure Anthranilsäure in Gegenwart von Natriumacetat entsteht Diazoaminobenzol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 2236) (Mehner, J. pr. [2] 63, 271).

Reaktion zwischen Anthranilsäure und Bernsteinsäureanhydrid sowie Phthalsäureanhydrid s. S. 315. Reaktion zwischen Anthranilsäure und Paraldehyd s. S. 313. Beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Phthalimid (Syst. No. 3207) auf 180—190° entsteht eine Verbindung  $C_{21}H_{14}O_3N_2$  (s. bei Phthalimid, Syst. No. 3207) (König,  $J.\ pr.\ [2]$  69, 26). Kondensation von Anthranilsäure mit Gallocyaninfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 166679;  $C.\ 1906\ I.\ 620.$ 

# Biochemisches Verhalten.

Anthranilsäure besitzt süßen Geschmack (Fritzsche, A. 39, 84). Anthranilsäure passiert den Tierkörper unverändert (Hildebrandt, B. Ph. P. 3, 371). Physiologische Wirkung bei Kalt- und Warmblütern: Schimmel & Co., C. 1903 I, 1087; Hil.

#### Verwendung.

Anthranilsäure findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen; vgl. darüber: BAYER & Co., D. R. P. 58271, 60494, 60500, 86314; Frdl. 3, 614, 617, 620; 4, 795; Höchster Farbw., D. R. P. 141257; C. 1903 I, 1108; Bad. Anilin- n. Sodaf., D. R. P. 151279; C. 1904 I, 1430. — Vgl. ferner die Artikel Anthranilsäure-methylester (S. 317) und Phenylglycino-carbonsäure (S. 348)

### Analytisches.

Farbreaktionen der Anthranilsäure: Oechsner der Coninck, C.r. 114, 1275. Nachweis von Anthranilsäure durch den Geruch des beim Erhitzen der Säure oder ihrer Salze mit übersehüssigem Kaliummethylsulfat entstehenden Methylesters: Castellana, G. 36 I, 108. Nachweis durch Bildung eines roten Farbstoffs durch Diazotieren und Kuppeln mit  $\beta$ -Naphthol: Anschütz, Schmidt, B. 35, 3469; Hesse, B. 36, 1466. Identifizierung der Anthranilsäure durch Überführung in "Aectylanthranil" (Syst. No. 4279) mittels Essigsäureanhydrids: Mohr, Köhler, B. 40, 998 Anm. 3; J. pr. [2] 80, 535.

# Additionelle Verbindung der Anthranilsäure.

Verbindung mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd  $C_{16}H_{18}O_3N_2 = C_7H_7O_2N + (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ . B. Aus Anthranilsäure und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Benzol (Pawlewski, B. 41, 2353). — Zinnoberrote Nadeln (aus Benzol). F: 180—182°. Zerfällt beim Umkrystallisieren aus Wasser oder Alkohol, sowie bei der Einw. von Ammoniak, Soda, Kalilauge oder Säuren. Gibt bei der Einw. von Acetanhydrid N-Acetyl-anthranilsäure.

### Salze der Anthranilsäure.

 $\mathrm{Cu}(\mathrm{C_7H_6O_2N})_2$ . Blaßblaugrün, mikrokrystallinisch. Unlöslich in kaltem Wasser (Hübner, Petermann, A. 149, 137). — Ag $\mathrm{C_7H_6O_2N}$ . Nadeln. In siedendem Wasser löslich (Hü., Pe.). — Ba $\mathrm{(C_7H_6O_2N)_2}$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Hü., Pe.). — Pb $\mathrm{(C_7H_6O_2N)_2}$ . Krystallinisch. Leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol (Hü., Pe.).

(Hü., PE.).  $C_7H_7O_2N + HCl$ . Nadeln. F: 191° (Hübner, Petermann, A. 149, 139), 193—194° (Zers.) (E. Fischer, B. 29, 2063). —  $2C_7H_7O_2N + H_2SO_4 + H_2O$ . Nadeln (aus Alkohol) (Hü., PE.). —  $2C_7H_7O_2N + H_2SO_4 + 2H_2O$ . Nadeln (aus Wasser). Verliert bei 125° das Krystallwasser und schmilzt bei 188° (Hü., PE.). —  $C_7H_7O_2N + HNO_3$ . Prismen. In siedendem Alkohol leicht löslich (Kubel, A. 102, 237). —  $C_7H_7O_2N + H_3PO_4$ . Körnige Krystalle. Wird durch Kochen mit Wasser in seine Komponenten zerlegt (Raikow, Schtarbanow, Ch. Z. 25, 262). — Oxalat  $2C_7H_7O_2N + C_2H_2O_4$ . Schuppen (Ku.). — Pikrate.  $2C_7H_7O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Rote wasserfreie Krystalle oder gelbe Nadeln mit  $1^1/_2H_2O$  (Suida, B. 41, 1910). —  $C_7H_7O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Gelblichbraune Prismen (S.).

Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Anthranilsäure. Polymere Methylenanthranilsäure  $(C_8H_7O_2N)_x$  s. S. 333.

Verbindung C<sub>21</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (?). B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten beim Erwärmen von Anthranilsäure und Önanthaldehyd unter nicht näher festgelegten Bedingungen (NIEMENTOWSKI, ORZECHOWSKI, B. 28, 2811, 2822). — Strohgelbe Nadeln. F: 243°. Unlöslich in Wasser, Mineralsäuren und Alkalien, sehr wenig löslich in den üblichen organischen Solvenzien.

Verbindung  $C_{22}H_{16}O_5N_2$ . B. Man erhitzt 50 g Anthranilsäure mit 70 g Acetessigester (Bd. III, S. 632) 40 Stunden auf ca. 130° und weitere 40 Stunden auf ca. 160° (NIE., B. 27, 1399). — Nadeln (aus Eisessig oder Isoamylalkohol). Schmilzt bei 335° unter Schwärzung. Unlöslich. Wird durch Kochen mit Säuren und Alkalien nicht verändert. —  $Na_2C_{22}H_{14}O_5N_2+$ 

9H<sub>2</sub>O. Blätter.

Verbindung C<sub>26</sub>H<sub>24</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>. B. Bei ca. 100-stdg. Erhitzen von 26 g Anthranilsäure mit 34 g Äthylacetessigester (Bd. III, S. 691) auf 135—175° (Nie., B. 27, 1402). — Gelbe Nadeln. F: 286°. Löslich in Eisessig, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol und Benzol, unlöslich

in Äther und Wasser; löslich in Alkalien.

Verbindung  $C_{32}H_{20}O_5N_2$ . B. Entstand einmal in sehr geringer Menge bei 50-stdg. Erhitzen von 192 g Benzoylessigsäure-äthylester (Bd. X, S. 674) mit 137 g Anthranilsäure auf 140—150°, neben anderen Verbindungen (NIE., B. 38, 2045). — Blaßgelbe verfilzte Nadeln (aus Alkohol). F: 308°. Unlöslich in Wasser, Äther, sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol, etwas leichter in Aceton, ziemlich in siedendem Eisessig; unlöslich in verd. Mineralsäuren, in konz. Salzsäure und in Ammoniak, löslich in Alkalilaugen.

# Funktionelle Derivate der Anthranilsäure.

1. Derivate, die lediglich durch Veränderung der Carboxylgruppe entstanden sind.

 Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol (E. Er., H. Er., D. R. P. 120120; C. 1901 I, 1126). Durch Kochen von Anthranilsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (Walbaum, J. pr. [2] 59, 352; E. Er., H. Er., B. 32, 1215; D. R. P. 110386; C. 1900 II, 461). Aus N-Acetyl-anthranilsäure durch Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure oder aus N-acetyl-anthranilsaurem Silber durch Kochen mit Methylalkoholischer Salzsäure oder aus entstandenen Esters durch Kochen mit Salzsäure (E. Er., H. Er., D. R. P. 113942; C. 1900 II, 831). Beim Erhitzen von Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit Methylalkohol im Druckrohr auf 130—150° (G. Schmidt, J. pr. [2] 36, 374; E. Er., B. 32, 2169; Freundler, Bl. [3] 31, 883). Durch ½-stdg. Erhitzen von 25 g Isatosäureanhydrid mit der Lösung von 3,5 g Natrium in 100 ccm absol. Methylalkohol und Einw. von Wasser auf das erhaltene Natriumsalz des N-Carboxy-anthranilsäuremethylesters (Bredt, Hoff, B. 33, 28). — Darst. Man sättigt eine Lösung von 1 Tl. Anthranilsäure in 5 Vol.-Tln. Methylalkohol mit Chlorwasserstoff, erwärmt 1 Stunde im Wasserbad, destilliert den Methylalkohol ab und übersättigt mit Soda (E. Er., H. Er., D. R. P. 110386). Man läßt 3,5 kg Methylalkohol zu einer Lösung von 13,7 kg Anthranilsäure in der 4-fachen Menge konz. Schweielsäure fließen, erwärmt kurze Zeit im Wasserbade und gießt auf die berechnete Menge Krystallsoda (H. Meyer, M. 25, 1202).

Flächenreiche Krystalle. Besitzt einen charakteristischen, in der Verdünnung orangeblütenähnlichen Geruch (W.; E. Er., H. Er., D. R. P. 110386). F: 24—25° (W.), 23,5° (E. Er., blutenahnlichen Geruch (W.; E. ER., H. ER., D. R. F. 110380). F: 24—25 (W.), 25,5 (Е. ЕВ., H. ЕВ., D. R. P. 140386). Kp<sub>15</sub>: 135,5 (Вкерт, Ног); Kp<sub>14</sub>: 132 (W.); Kp<sub>12</sub>: 126,2—126,8 (O. SCHMIDT, B. 36, 2476; Ph. Ch. 58, 521). Flüchtig mit Wasserdampf (G. SCHMIDT). D<sup>26</sup>: 1,163 (E. Ев., H. Ев., D. R. P. 140386); D<sup>15,6</sup>: 1,16822 (O. SCHMIDT); D<sup>15</sup>: 1,168 (W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich wenig in Wasser (W.; E. Ев., H. Ев., D. R. P. 140386). Die Lösungen in Alkohol, Äther, äther, Ölen fluorescieren blau (W.; E. Ев., H. Ев., D. R. P. 140386). Die Lösungen in Alkohol, Äther, äther, Ölen fluorescieren blau (W.; E. Ев., H. Ев., D. R. P. 140386). D. R. P. 110386). no: 1,58435 (O. SCHMIDT). Mol.-Refr.: O. SCHMIDT; vgl. BRÜHL, Ph. Ch. 59, 510. Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,7×10<sup>-12</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 579, 598). - Liefert durch Oxydation mit neutralisierter Sulfomonopersäurelösung 2-Nitroso-benzoesäure-methylester (BAMBERGER, ELGER, B. 38, 3651). Zerfällt beim Erhitzen mit bei 2000 entwässerter, sirupöser Phosphorsäure leicht in Kohlendioxyd, Anilin und Dimethyläther (RAIKOW, TISCHKOW, Ch. Z. 29, 1269). Anthranilsäure-methylester kondensiert sich mit Formaldehyd zu N N'-Methylen-di-anthranilsäure-dimethylester (S. 332) (MEHNER, J. pr. [2] **63**, 244; vgl. H. Er., J. pr. [2] **63**, 387, 570; Bad. Anilin-u. Sodaf., D. R. P. 136779; C. 1902 II, 1351; Me., J. pr. [2] 65, 533). Acetaldehyd liefert mit Anthranilsäure-methylester in äther. Losung N.N'-Äthyliden-di-anthranilsäure-dimethylester (S. 333); bei Gegenwart von Salzsäure reagiert Acetaldehyd mit Anthranilsäure-methylester unter Bildung von  $\beta$ -[2-Carbo-methoxy-anilino]-butyraldehyd-[2-carbomethoxy-anil] (S. 357) (ME., J. pr. [2] 63, 258, 261). Anthranilsäure-methylester liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Ameisensäure im Druckrohr auf 130° N-Formyl-anthranilsäure-methylester (S. 336) (ME., J. pr. [2] 64, 81). Bei der Reaktion zwischen Anthranilsäure-methylester nut Ameisensäure-äthylester und Natrium entsteht N-Formyl-anthranilsäure-athylester, neben N-Formyl-anthranilsäure-methylester (ME., J. pr. [2] 64, 72, 80; vgl. H. Er., J. pr. [2] 63, 386). Anthranilsäure-methylester liefert mit Essigsäurcanhydrid N-Acetyl-anthranilsäure-methylester (ME., J. pr. [2] 64, 83). Durch Einw. von Essigester und Natrium auf Anthranilsäure-methylester und Behandlung des Reaktionsproduktes mit verd. Salzsäure erhält man 2.4-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137) nnd N.N-Diacetyl-anthranilsäure-methylester (H. Er., B. 32, 3570). Anthranilsäure-methylester reagiert mit Chlorameisensäure-methylester (Bd. III, S. 9) unter Bildung von Isatosäure-dimethylester (S. 346) (E. Er., B. 32, 2171). Zur Einw. von Schwefelkohlenstoff und Wasserstoffsuperoxyd auf Anthranilsäure-methylester vgl. v. Вваин, Везсике, В. 39, 4377. Anthranilsäure-methylester liefert beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Phenylsenföl auf dem Wasserbade 3-Phenyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Freundler, Bl. [3] 31, 882). Anthranilsäure-methylester reagiert mit Benzoldiazomumnitrat in Pyridinlösung unter Bildung von Dia oaminobenzol-carbonsäure-(2)-methylester (Syst. No. 2236) (Me., J. pr. [2] 63, 265).

Anthranilsäure-methylester findet Verwendung zur Herstellung künstlicher Blumenparfüms (H. Er., E. Er., D. R. P. 122 290; C. 1901 II, 800). Verwendung zur Darstellung

von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 154871; C. 1904 II, 1079.

Anthranilsäure-methylester färbt einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan orange (E. Er., H. Er., B. 32, 1215). Zum Nachweis von Anthranilsäure-methylester in äther. Ölen versetzt man die äther. Lösung des Öles bei höchstens 0° tropfenweise mit einer Mischung von konz. Schwefelsäure und Äther; der Ester scheidet sich als Sulfat aus (Hesse, B. 32, 2616; Hesse, Zeitschel, B. 34, 297). Quantitative Bestimmung des in dem gefällten Sulfat vorhandenen Anthranilsäure-methylesters durch Titration, Verseifung und nochmalige Titration: Hesse, Z., B. 34, 297; 35, 2355; J. pr. [2] 64, 246 Anm. Quantitative Bestimmung von Anthranilsäure-methylester durch Titration von  $\beta$ -Naphthollösung mit dem diazotierten

J. pr. [2] 30, 474).

Ester: E. Er., B. 35, 24; vgl. Hesse, Z., B. 35, 2355. Auch die Überführung von Anthranilsäure-methylester in 4-Oxo-2-thion-3-phenyl-chinazolintetrahydrid durch Erhitzen mit Phenylsenföl kann zur quantitativen Bestimmung dienen (Freundler, Bl. [3] 31, 883). C<sub>3</sub> H<sub>9</sub> O<sub>2</sub> N + HCl. Nadeln. F: 178° (Zers.) (E. Er., H. Er., B. 32, 1215), 178—179° (Hesse, Z., B. 34, 300), 181° (Me., J. pr. [2] 63, 576). Leicht löslich in Wasser; wird von viel Wasser zerlegt (E. Er., H. Er., B. 32, 1215). — C<sub>8</sub> H<sub>9</sub> O<sub>2</sub> N + H<sub>2</sub> S O<sub>4</sub>. Krystallinisch. Löslich in Wasser, unlöslich in Äther (Hesse, Z., B. 34, 297). — Formiat C<sub>8</sub> H<sub>9</sub> O<sub>2</sub> N + CH<sub>2</sub> O<sub>2</sub>.

Nadeln (aus Ligroin). F: 58°; in Wasser und Alkohol ziemlich löslich (ME., J. pr. [2] 64, 81). — Pikrat  $C_8H_9O_2N + C_8H_9O_7N_3$ . Gelbe Nadeln. F: 103,5—104°; ziemlich löslich in Alkohol (Freundler, Bl. [3] 31, 882). —  $2C_8H_9O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (E. Er., H. Er., B. 32, 1215).

- 2 Amino benzoesäure äthylester, Anthranilsäure äthylester  $C_0H_{11}O_2N=H_2N$  · C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Durch Veresterung von Anthranilsäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff in der Warme (Bamberger, v. Goldberger, A. 305, 362). Beim Behandeln von Isatosäureanhydrid  $C_6H_4$   $CO \cdot O$   $NH \cdot CO$ (Syst. No. 4298) mit Alkohol und Chlorwasserstoff in der Wärme (Kolbe, J. pr. [2] 30, 474). Aus Phthalimid (Syst. No. 3207) in alkalisch-alkoholischer Lösung durch Einw. von Natriumhypochlorit (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 139218; C. 1903 I, 745). — Krystallmasse. Besitzt nur schwachen Geruch (E. Erdmann, H. Erdmann, B. 32, 1216). F: 13°;  $Kp_{13}$ ,5: 136—137° (E. E., H. E.);  $Kp_{14}$ : 137,5—138° (O. Schmidt, B. 36, 2476;  $Ph.\ Ch.\ 58,\ 521$ ); Kp: 266—268° (Fränkel, Spiro, B. 28, 1686).  $D_{15}^{0.5}$ : 1,1219 (Kauffmann,  $Ph.\ Ch.\ 55,\ 556$ );  $D_{1}^{0.5}$ : 1,1174 (O. Schm.,  $Ph.\ Ch.\ 58,\ 526$ );  $D_{2}^{0.5}$ : 1,11792 (O. Schm., B. 36, 2476).  $n_{\infty}^{\text{so}}$ : 1,55719;  $n_{\infty}^{\text{so}}$ : 1,56455 (O. Schm., Ph. Ch. 58, 525);  $n_{\infty}^{\text{so}}$ : 1,56487 (O. Schm., B. 36, 2476). ny: 1,60956 (O. Schm., Ph. Ch. 58, 527). Mol.-Refr. und -Dispersion: (). SCHM., B. 36, 2476; Ph. Ch. 58, 525, 527; vgl. BRÜHL, Ph. Ch. 59, 510. Fluoresciert in alkoh. Lösung violett (KAU.). Magnetooptisches Verhalten: KAU. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bci 25°: 1,5×10<sup>-12</sup> (Cumming, G. 1906 II, 1008; Ph. Gh. 57, 579, 598). Geschwindigkeit der Verseifung durch alkoh. Salzsäure: Kailan, M. 27, 1006. — Verwendung zur Darstellung eines Azofarbstoffes: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 154871; C. 1904 II, 1079. —  $C_9H_{11}O_2N + HCl$ . Nadeln. F: 170°; sublimiert nicht ganz unzersetzt; unlöslich in Äther, wenig löslich in kaltem Alkohol; gibt an Wasser alle Salzsäure ab (Kolbe,
- 2-Amino-benzoesäure-isobutylester, Anthranilsäure-isobutylester  $C_{11}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) durch Erwärmen mit der Lösung von Natrium in Isobutylalkohol und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Bredt, Hof, B. 33, 29). Flüssig. Fast geruchlos. Kp<sub>13,5</sub>: 156—157°.
- 2-Amino-benzoesäure-[d-amyl]-ester, Anthranilsäure-[d-amyl]-ester  $C_{12}H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_eH_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$ . B. Man erhitzt 10 g Anthranilsäure mit ca. 70 g linksdrehendem Amylalkohol unter Einleiten von Chlorwasserstoff (Guye, Babel, Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 7, 31; C. 1899 I, 467). Kpai: 192—194°; D¹7: 1,047;  $n_p$ : 1,5364 (G., B.). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung):  $\lceil \alpha \rceil_0^n$ :  $+7.80^\circ$ ;  $\lceil \alpha \rceil_0^n$ :  $-6.51^\circ$  (G., Bl. [3] 25, 550).
- 2-Amino-benzoesäure-isoamylester, Anthranilsäure-isoamylester  $C_{12}H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$ . B. Aus Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) durch Erwärmen mit der Lösung von Natrium in Isoamylalkohol und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Bredt, Hof, B. 33, 29). Flüssig. Fast geruchlos. Kp<sub>13,5</sub>: 169—170° (B., H.). Kp: 294° (Goldschmidt, Ch. Z. 25, 793).
- 2-Amino-benzoesäure-phenylester, Anthranilsäure-phenylester  $C_{13}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit  $1^{1}/_{2}$  Tln. Phenol auf 180° (G. SCHMIDT, J. pr. [2] 36, 377). Nadeln (aus Alkohol). F: 70°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf, Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 2-Amino-benzoesäure-[2-oxy-phenyl]-ester, Anthranilsäure-[2-oxy-phenyl]-ester, Brenzeatechin-mono-[2-amino-benzoat]  $C_{13}H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$ . B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) und Brenzeatechin auf 120–140° (v. Meyer, Bellmann, J. pr. [2] 33, 22). Nadeln (aus Wasser). F:136°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. Reduziert Silberlösung.
- 2-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Anthranilsäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol-[2-amino-benzoat]  $C_{17}H_{17}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot B$ . Durch Reduktion von Eugenol-[2-nitro-benzoat]

320

(Bd. IX, S. 373) in Alkohol mit stark saurer Zinnehlorürlösung (RIEDEL, D. R. P. 189333; C. 1908 I, 185). — Gelblichweiße Platten (aus Eisessig). F: 98—99°. Leicht löslich in Essigester. Aceton, Äther, Benzol, heißem Alkohol, Eisessig und Ligroin mit blauer Fluorescenz.

2-Amino-benzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester, Anthranilsäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{13}H_{20}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 2-Nitrobenzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester (Bd. IX, S. 373) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 170587; C. 1906 II, 471). Aus Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-bis- $[(\beta$ -diāthylamino-āthyl)-ester], erhalten aus Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-dialkylestern durch Erhitzen mit  $\beta$ -Diäthylamino-äthylalkohol, durch Reduktion mit Zinn und Salzsāure (H. F., D. R. P. 172301; C. 1906 II, 472). — Öl. —  $C_{13}H_{20}O_{2}N_{2}+HCl$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 125—126° (H. F., D. R. P. 172301), 125—127° (H. F., D. R. P. 170587). Sehr leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 170587).

2-Amino-benzamid, Anthranilsäure-amid  $C_7H_8ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von Isatosāureanhydrid  $C_6H_4 \cdot CO -O$  (Syst. No. 4298) mit Ammoniak (Kolbe, J. pr. [2] 30, 475). Aus 2-Nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 374) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salmiak oder mit Schwefelammonium (REISSERT, GRUBE, B. 42, 3712). - Blätter (aus Chloroform). F: 108°; destilliert unter schwacher Zersetzung gegen 300° (Ko.). Reichlich löslich in Alkohol und in heißem Wasser, schwer in Äther, kaum löslich in Benzol (Ko.). Wird von Natronlauge langsam, sehr leicht von Salzsäure verseift (Ko.). Geschwindigkeit der Verseifung durch Salzsäure: REMSEN, REID, Am. 21, 328. — Anthranilsäure-amid liefert mit Sulfurylchlorid 3.5-Dichlor-anthranilsäure-amid (S. 367) (Franke, J. pr. [2] 44, 432). Liefert mit salpetriger Säure das Oxo-benzo-1.2.3-triazindihydrid  $C_6H_4$  (Syst. No. 3876) (Weddige, Finger,  $J.\ pr.\ [2]$  35, 262; Fi.,  $J.\ pr.\ [2]$  37, 432). Mit Ameisensäure entstehen N-Formyl-anthranilsäure-amid (S. 336) und [N.N'-Oxymethylen-di-anthranilsäure] diamid HO·CH(NH· $C_6H_4$ ·CO·NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> (S. 337) (KNAPE, J. pr. [2] 43, 213, 217). Anthranil-säure-amid bildet Additionsprodukte mit Oxalsäureestern (Kn., J. pr. [2] 43, 230, 231). Gibt mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) [N-Carbathoxy-anthranilsäure]-amid (S. 346) (Abt, J. pr. [2] 39, 142).

Verbindung mit Oxalsäuredimethylester  $2C_7H_8ON_2 + C_2O_4(CH_3)_9$ . B. Durch Mischen konzentrierter alkoholischer Lösungen von Anthranilsäure-amid und Oxalsäuredimethylester (KNAPE, J. pr. [2] 43, 231). — Nädelchen. Schmilzt allmählich zwischen 80—90°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Verbindung mit Oxalsäurediäthylester  $2C_7H_8ON_2 + C_2O_4(C_2H_5)_2$ . B. Aus Anthranilsäure-amid und Oxalsäurediäthylester in Alkohol (Kn., J. pr. [2] 43, 230). — Prismen (aus Alkohol). F: 87—90°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Aceton, sehwerer in Chloroform, unlöslich in Ligroin und Petroläther. Unbeständig.

- 2-Amino-benzoesäure-methylamid, Anthranilsäure-methylamid  $C_8H_{10}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) und der alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. Methylamin (WEDDIGE, J. pr. [2] 36, 150). Prismen alko Nedella Residential Residenti oder Nadeln (aus Benzol). F: 79-80°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in
- 2-Amino-benzoesäure-äthylamid, Anthranilsäure-äthylamid  $C_9H_{12}ON_2=H_2N$ . C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) und 1 Mol.-Gew. Äthylamin in Alkohol (Finger, J. pr. [2] 37, 437). — Blättchen oder Nadeln (aus Benzol). 1: 1040
- 2 Amino benzoesäure anilid, Anthranilsäure anilid  $C_{13}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4$ . CO·NH· $C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit 1 Mol.-Gew. Anilin auf 60° (Kolbe, J. pr. [2] 30, 476). Durch Reduktion des [2-Nitrobenzoesäure]-anilids (Bd. XII, S. 267) mit Schwefelammonium (Pictet, Gonset, C. 1897 I, 413). Nadeln (aus Benzol). F: 130° (K.), 131° (P., G.). Löslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Åther, Chloroform und Aceton, schwerer in Benzol (K.; P., G.). Liefort hei der Diegetiermein anharden und Aceton, schwere in Benzol (K.; P., G.). Liefert bei der Diazotierung in schwefelsaurer Lösung das Phenyl-oxo-benzo-1.2.3-tri-azindihydrid  $C_6H_4$   $CO-N\cdot C_6H_5$  (Syst. No. 3876) (P., G.).

2-Amino-benzoesäure-methylanilid, Anthranilsäure-methylanilid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Durch Reduktion von [2-Nitro-benzoesäure]-methylanilid (Bd. XII, S. 270) mit Schwefelammonium (Pictet, Gonset, C. 1897 I, 413). — Prismen (aus Benzol). F: 127°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser und Ligroin, leicht in den anderen organischen Lösungsmitteln. — Wird durch Diazotierung in Salzsäure und Kochen der diazotierten Lösung in N-Methyl-phenanthridon (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3187) verwandelt.

2-Amino-benzoesäure-o-toluidid, Anthranilsäure-o-toluidid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus o-Toluidin und Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) auf dem Wasserbade (Mehner, J. pr. [2] 63, 283). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 104°. — Reagiert mit Natriumnitrit in saurer Lösung analog dem Anthranilsäure-anilid (S. 320).

- 2-Amino-benzoesäure-m-toluidid, Anthranilsäure-m-toluidid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Aus m-Toluidin und Isatosäureanhydrid auf dem Wasserbade (M., J. pr. [2] 63, 284). Nadeln (aus Benzol). F: 118°. Reagiert mit Natriumnitrit in saurer Lösung analog dem Anthranilsäure-anilid (S. 320).
- 2-Amino-benzoesäure-p-toluidid, Anthranilsäure-p-toluidid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von p-Toluidin und Isatosäureanhydrid auf dem Wasserbade (M., J. pr. [2] 63, 284). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151°. Reagiert mit Natriumnitrit in saurer Lösung analog dem Anthranilsäure-anilid (S. 320).
- 2-Amino-benzoesäure-asymm.-m-xylidid, Anthranilsäure-asymm.-m-xylidid  $C_{15}H_{16}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 (CH_3)_2$ . B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen asymm. m-Xylidin und Isatosäureanhydrid auf dem Wasserbade (M., J. pr. [2] 63, 285). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 138°. Reagiert mit Natriumnitrit in saurer Lösung analog dem Anthranilsäure-anilid (S. 320).
- 2-Amino-benzoesäure-acetalylamid, Anthranilsäure-acetalylamid, [2-Amino-benzamino]-acetal  $C_{13}H_{20}O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 2-Nitro-benzoesäure-acetalylamid (Bd. IX, S. 374) in alkoh. Lösung mit Zinkstaub und Eisessig (Löß, B. 27, 3094). Nadeln (aus Ligroin + wenig Äther). F: 80—81°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin. Liefert beim Kochen mit Salzsäure die Verbindung  $(C_9H_8ON_2)_x$  (s. u.).

Verbindung  $(C_9H_8\bar{O}N_2)_x$ . B. Man löst 2-Amino-benzoesäure-acetalylamid (s. o.) in 6 Tln. gekühlter Salzsäure (D: 1,19), verdünnt die gelbe Lösung bis zur Entfärbung mit Wasser und erhitzt langsam bis zum Kochen (Löb, B. 27, 3095). — Amorph. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, oberhalb 300°. Löslich in Anilin, unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig. Löslich in konz. Salzsäure.

N.N.'-Diphenyl-N-[2-amino-benzoyl]-harnstoff (?)  $^1$ )  $C_{20}H_{17}O_2N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_6$ (?). B. Beim Vermischen von Anthranilsäure mit Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (Gumpert, J. pr. [2] 32, 292). — Nadeln (aus Alkohol). F: 218°.

N.N'.Bis-[2-amino-benzoyl]-äthylendiamin  $C_{16}H_{18}O_2N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Aus Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit wäßr. Äthylendiamin (FINGER, J. pr. [2] **48**, 92). — Blättchen (aus Alkohol + Isoamylalkohol). F: 245°. — Gibt mit Kaliumnitrit in saurer Lösung das Äthylen-bis-[oxo-benzo-1.2.3-triazin-dihydrid]  $C_6H_4 \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N \cdot CO \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4$  (Syst. No. 3876).

2 - Amino - benzoesäure - [2 - amino - anilid], Anthranilsäure - [2 - amino - anilid], N-[2-Amino-benzoyl]-o-phenylendiamin  $C_{13}H_{13}ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzoesäure-[2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 692) mit Zinn und roher Salzsäure (D: 1,16) neben 2-[2-Amino-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3719) (NIEMENTOWSKI, B. 32, 1464). — Nadeln (aus Äther). F: 129—130°. Sehr leicht löslich außer in Äther, Ligroin und Wasser. — Geht beim Destillieren in 2-[2-Amino-phenyl]-benzimidazol über. —  $C_{13}H_{13}ON_3+2HCl+2H_2O$ . Nadeln, welche sich in der Mutterlauge in dicke, kompakte Kryställchen umwandeln. Schmilzt bei 201° unter Übergang in salzsaures 2-[2-Amino-phenyl]-benzimidazol. —  $C_{13}H_{13}ON_3+2HCl+PtCl_4$ . Gelbe prismatische Kryställchen. Färbt sich bei 211° grau, dann schwarz, schmilzt aber noch nicht bei 330°.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Für diese Verbindung kommt wohl auch die Auffassung als 2-[ω·Phenyl-ureido]-benzoesäure-anilid, Carbanilid-carbonsäure-(2)-anilid C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> in Betracht. Redaktion dieses Handbuches.

2-Amino-benzoesäure-[2-amino-4-methyl-anilid], Anthranilsäure - [2-amino - 4-methyl-anilid], 3-Amino-4-[2-amino-benzamino]-toluol  $C_{14}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-[2-nitro-benzamino]-toluol (Bd. XII, S. 1003) mit Zinn und Salzsäure, neben 5-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3719) und Methyl-[2-amino-phenyl]-oxbenzimidazol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4607) (N., B. 32, 1467).

— Viereckige Plättchen (aus Alkohol). F: 137°. Sehr leicht  $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot NH_2 \cdot NH_2 \cdot NH_3 \cdot NH_4 \cdot$ 

2-Amino-benzonitril, Anthranilsäure-nitril  $C_7H_6N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 374) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Pinnow,

Sämann, B. 29, 624), zweckmäßig bei einer Temperatur von 20—30° (Bogert, Hand, Am. Soc. 24, 1038), von höchstens 45° (Refesert, Grube, B. 42, 3712). Durch Reduktion von 2-Nitrobenzonitril mit Eisen und Essigsäure oder Salzsäure bei 70° nicht wesentlich übersteigenden Temperaturen (Kalle & Co., D. R. P. 212207; C. 1909 II, 486). Aus 2-Amino-benzaldoxim (S. 24) durch Erhitzen mit Formamid auf 140—150° (Gaberel, B. 36, 804). Bei der Destillation von 2.4-Dioxo-chinazolin-tetrahydrid C<sub>8</sub>H<sub>4</sub> (O·NH) (Syst. No. 3591) über Kalk (neben Ammoniak, Wasser und Anilin) (Haslinger, B. 41, 1450). — Farblose Prismen (aus Schwefelkohlenstoff), Nadeln (aus viel Petroläther). F: 47° (Pl., Sä.), 48—49° (Ga.), 49,5° (Bo., Hand, Am. Soc. 24, 1039), 50° (Ref., Gr.), 50—51° (Friedländer, Dinesmann, M. 19, 636), 54—56° (Has.). Kp<sub>777</sub>: 267—268° (Ga.). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Methylalkohol, Äther, Aceton, Benzol, Pyridin, Schwefelkohlenstoff, schwer in Wasser, unlöslich in Petroläther (Bo., Hand, Am. Soc. 24, 1039). — Liefert in saurer Lösung mit Kaliumhypobromitlösung oder mit Kaliumbromid-Kaliumbromatlösung 3.5-Dibrom-anthranilsäurenitril (S. 372) (Bo., Hand, Am. Soc. 25, 937). Verbindet sich mit Hydroxylamin zu Anthranilsäure-amidoxim (s. u.) (Pl., Sä.). Beim Eintragen von Natriumnitrit in die Lösung von Anthranilsäurenitril in sehr verd. Salzsäure entsteht 2.2'-Dieyan-diazoaminobenzol NC·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N<sub>3</sub>H·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN (Syst. No. 2236) (Pl., Sä.). Läßt sich durch Diazotieren in 37°/oiger Salzsäure mit konz. Natriumnitritlösung und Reduktion der Diazoniumsalzlösung mit Zinn-chlorür und Salzsäure in 3-Amino-indazol C<sub>8</sub>H<sub>4</sub> (CNH<sub>2</sub>) N bezw. C<sub>8</sub>H<sub>4</sub> (C:NH) NH (Syst. No. 3567) überführen (Rei., Gr.). Leitet man Schwefelwasserstoff durch die Lösung von Anthranilsäurenitril in wäßtig-alkoholischem Ammoniak, so entsteht 2-Amino-thiobenzamid (S. 383) (Rei., Gr.). Anthranilsäurenitril gibt in Aceton mit 40°/ojeer Formaldehyd-lösung polymeres Methylenanthranilsäurenitril (CH<sub>2</sub>:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN)<sub>x</sub> (S. 333) (Rei., Gr.). Liefert beim E

CO·NH

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CO·NH

C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>C·CH<sub>3</sub> (Syst. No. 3568) (Bo., Hand, Am. Soc. 24, 1041). Bildet beim Erhitzen mit Oxalsäuredimethylester je nach den Versuchsbedingungen N.N'-Bis-[2-cyan-phenyl]-oxamid (S. 344) oder [2-Cyan-phenyl]-oxamidsäure-methylester (S. 343) (Rei., Gr.). Hydrochlorid. Nadeln (aus Salzsäure). Leicht löslich in absol. Alkohol, schwer in heißem Toluol und Eisessig, unlöslich in Chloroform, Benzol, absol. Äther und Aceton (Bo., Hand, Am. Soc. 24, 1040). Wird durch Wasser sofort dissoziiert (Bo., Ha.; Ga.).

2-Amino-benzhydroxamsäure, Anthranilsäure-hydroxylamid, N-[2-Amino-benzoyl]-hydroxylamin  $C_7H_8O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot OH$  bezw.  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(OH):N\cdot OH$ . B. Aus Isatosäureanhydrid  $C_6H_4 < CO-O$  (Syst. No. 4298) und Hydroxylamin (Meyer, Bellmann, J. pr. [2] 33, 20). — Blättchen (aus Wasser). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

2-Amino-benzamidoxim, Anthranilsäure-amidoxim  $C_7H_9ON_3 = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$  bezw.  $H_2N \cdot C_8H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot OH$ . B. Bei 8-stdg. Erhitzen von 30 g Anthranilsäurenitril, gelöst in Alkohol, mit 19,5 g Hydroxylamin-hydrochlorid, gelöst in wenig Wasser, und 7,2 g Natrium, gelöst in 110 ccm absol. Alkohol, auf 100°; man verjagt den Alkohol, versetzt den Rückstand mit 110 ccm  $10^0/_0$ iger Natronlauge, schüttelt mit Äther aus, sättigt die alkal. Lösung mit  $CO_2$  und schüttelt abermals mit Äther aus (PINNOW, Sämann, B. 29, 625).—

Blättchen (aus Benzol). F: 84—85°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin. — Liefert mit Natriumnitrit in saurer Lösung das Oximino-benzo-1.2.3-triazindihydrid  $C_0H_4$  N = N(Syst. No. 3876). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 135° entsteht 5 - Methyl - 3 - [2 - acetamino - phenyl] - 1.2.4 - oxdiazol  $\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{C} \overset{\text{N}}{\leq N} \overset{\text{O}}{=} \text{C} \cdot \text{CH}_3 \text{ (Syst. No. 4607).} - \text{C}_7 \text{H}_9 \text{ON}_3 + 2 \text{ HCl. Nadeln (aus$ 25% iger Salzsäure). F: 196%. Sehr leicht löslich im Wasser. — Pikrat C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> + C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 182°.

2-Amino-benzhydrazid, Anthranilsäure-hydrazid, 2-Amino-benzoylhydrazin  $C_rH_9ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen von Anthranilsäure-methylester mit  $50^9/_0$ iger Hydrazinlösung auf  $150^9$  (Thode, J. pr. [2] 69, 92). Aus Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit Hydrazinsulfat und Kalilauge (FINGER, J. pr. [2] 48, 93) oder mit Hydrazinhydratlösung in absol. Alkohol (Th.). Neben 3-Amino-2.4-dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) beim Erhitzen von 3-Phenyl-2.4-dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) und  $50^9/_0$ iger Hydrazinhydratlösung auf  $170-190^9$  (Kunckell, B. 43 [1910], 1238). — Prismen (aus absol. Alkohol); Nadeln (aus Chloroform). F:  $120-122^9$  (K.),  $121^9$  (FL),  $123^9$  (Th.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, ziemlich in Benzol und Äther (Th.). — Gibt heim Erhitzen auf  $200^9$  oder heim Kochen einer mit Wasser verd alkohol Lösung — Gibt beim Erhitzen auf 200° oder beim Kochen einer mit Wasser verd, alkoh. Lösung N.N'-Bis-[2-amino-benzoyl]-hydrazin (s. u.) (TH.; vgl. Heller, Dietrich, Reichardt, J. pr. [2] 118 [1928], 141). Beim Eintragen von Natriumnitrit in, die wäßr. Lösung von salzsaurem Anthranilsäurehydrazid bei höchstens 5° entsteht das Oxo-benzo-1.2.3-triazindihydrid

 $C_6H_4 < \frac{\text{CO NH}}{N=\frac{1}{N}}$  (Syst. No. 3876) (Tr.)<sup>1</sup>). Beim Erhitzen mit Ameisensäure entsteht 3-Amino-

 $\begin{array}{l} \text{4-oxo-chinazolin-dihydrid} \ \, C_6H_4 < \begin{array}{l} CO \cdot N \cdot NH_2 \\ N = CH \end{array} \text{(Syst. No. 3568)} \ \, \text{(Th.).} \ \, - C_7H_9ON_3 \, + \, 2 \, HCl. \end{array}$ Krystalle (aus verd. Alkohol) (TH.).

2-Amino-benzoesäure-benzalhydrazid, Anthranilsäure-benzalhydrazid, Benzaldehyd-[2-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{13}ON_3 = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_5.$  B. Aus Anthranilsäurehydrazid und Benzaldehyd in Alkohol (Thode, J. pr. [2] 69, 97). — Nädelchen. F: 195°. Sehr leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, ziemlich in Wasser und Ligroin.

Acetophenon - [2 - amino - benzoylhydrazon]  $C_{15}H_{15}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N$ : C(CH<sub>3</sub>)(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>). B. Aus Acetophenon und Anthranilsäurehydrazid in alkoh. Lösung beim Kochen (Тн., J. pr. [2] 69, 99). — Prismatische Platten (aus absol. Alkohol). F: 165°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol und Benzol, schwer in Äther, sehr wenig in Wasser.

Benzophenon - [2 - amino - benzoylhydrazon]  $C_{20}H_{17}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N$ :  $C(C_6H_5)_2$ . B. Aus Benzophenon und Anthranilsäurehydrazid bei  $180^{\circ}$  (Th., J. pr. [2] 69, 99). — Nadeln (aus Alkohol). F:  $157^{\circ}$ . Leicht löslich in Aceton, heißem Alkohol und Benzol, schwer in Ather, fast unlöslich in Wasser.

N.N´-Bis-[2-amino-benzoyl]-hydrazin  $C_{14}H_{14}O_2N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH_2^2$ ). B. Aus Anthranilsäurehydrazid (s. o.) durch Erhitzen auf 200° oder durch Kochen einer mit Wasser verd, alkoh. Lösung (Th., J. pr. [2] 69, 94). — Prismen (aus Alkohol).  $F: 206^{\circ}$ . —  $CuC_{14}H_{12}O_{2}N_{4} + CuSO_{4}$ . Grüne Nädelchen.

- 2. Derivate der Anthranilsäure, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Carboxylgruppe) entstanden sind.
  - a) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-Verbindungen und Oxo-Verbindungen.
- 2-Methylamino-benzoesäure, N-Methyl-anthranilsäure  $C_8H_9O_9N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen einer Lösung von Anthranilsäure mit Methyljodid in Gegenwart von Alkali (Lauth, Bl. [3] 9, 970 [vgl. Willstätter, Kahn, B. 37, 405]; Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79409; Frdl. 4, 1031; FORTMANN, J. pr. [2] 47, 400; 55, 124; H. MEYER,

1) Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von HELLER, SHLER, J. pr. [2] 116 [1927], 9.

2) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Heller, Dibtrich, Reichardt, J. pr. [2] 118, 140.

323

324

duktes mit Luft entsteht Indigo (Syst. No. 3599) (A.-G. f. A., D. R. P. 79409; G. Schu., FL.). N-Methyl-anthranilsäure liefert mit Natriumnitrit in rauchender Salzsäure 5-Nitroso-N-methyl-anthranilsäure (Bd. X, S. 802) (Houren, Brassert, Ettinger, B. 42, 2750), in verd. Salzsäure dagegen N-Nitroso-N-methyl-anthranilsäure (S. 363) (Fo., J. pr. [2] 47, 400; 55, 126). Wird durch Chlorwasserstoff in methylalkoholischer Lösung bedeutend leichter

400; 55, 125). Wird durch Chlorwasserstoff in methylalRoholischer Lösung bedeutend leichter verestert als N.N-Dimethyl-anthranilsäure (WI., KA., B. 37, 404, 410, 411). Beim Erhitzen mit Chloranil auf 100—110° entsteht ein Farbstoff der Triphenylmethanreihe (LAUTH; vgl. WI., KA., B. 37, 405). Liefert mit Phenylisocyanat 1-Methyl-3-phenyl-2-4-dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591), mit Phenylsenföl 1-Methyl-3-phenyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Fo., J. pr. [2] 55, 130, 132). — Na C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (G. Schu., FL., Ztsehr. f. Farben- u. Textil-chemie 1, 353). — Cu(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> + 1 H<sub>2</sub>O. Grün (Fo., J. pr. [2] 55, 126). — C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N+ HCl. Nadeln. F: 141° (G. Schu., FL.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Wasser (G. Schu., FL.). Schwer löglich in kalter Salzsöurg (Fo., J. pr. [2] 55, 125).

(G. Schu., Fl.). Schwer löslich in kalter Salzsäure (Fo., J. pr. [2] 55, 125).

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . V. Findet sich im Mandarinenöl (aus den Früchten von Citrus madurensis) (Walbaum, J. pr. [2] 62, 136; Schimmel & Co., D. R. P. 122568; C. 1901 II, 381) in geringer Menge  $(1,5^0/_0)$  (Schi. & Co., D. R. P. 122568), im Mandarinenblätter-Öl (Chababot, C. r. 135, 580; Hesse, Zeitschel, C. 1903 II, 879) zu  $50^0/_0$  (Ch.), zu  $65^0/_0$  (He., Z.). Änderung des Gehaltes an N-Methyl-anthranilsāure-methylester in dem Öl aus den Blättern und Stielen des Mandarinenbaums während der verschiedenen Stadien der Entwicklung des Baumes: Charabor, Laloue, C. r. 187, 996; Bl. [3] 31, 195; Roure-Bertrand fils, C. 1904 I, 165. — B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung von N-Methyl-anthranilsäure und Stehenlassen in der Kälte (Schi. & Co., D. R. P. 122568) oder Erwärmen (G. Schultz, Flachsländer, C. 1902 II, 448; Schroeter, Eisleb, A. 367, 143). Durch Kochen von N-Methyl-anthranilsäure mit Methylalkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Salzsäure (Schi. & Co., D. R. P. 422568). Durch Kochen von N-Methyl-anthranilsäure mit Methylalkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Salzsäure (Schi. & Co., D. R. P. 122568). Durch Kochen einer alkoh. Lösung von N-methyl-anthranilsaurem Kalium oder von anthranilsaurem Kalium oder von Anthranilsaure-methylester mit Methyljodid (SCHI. & Co., D. R. P. 122568). Beim Kochen einer wäßr, Lösung von anthranilsaurem Natrium mit Dimethylsulfat (Houben, Brassert, B. 39, 3235).—Ol von Jasmingeruch (G. Schu., Fl.). Krystallinische Masse (aus Petroläther bei —15°). F: 18,5—19,5° (Wa.), 19° (Ch.). Kp<sub>760</sub>: 256° (Schr., El.); Kp<sub>16</sub>: 134—135° (O. Schmidt, B. 38, 203; Ph. Ch. 58, 521); Kp<sub>15</sub>: 130—131° (Wa.); Kp<sub>18</sub>: 130—131° (Schr., El.). Ph. 122,568), 129° (G. Schu., Fl.), 128° (Schr., El.). Dis. 4420 (W., Schr., El.).  $D^{15}$ : 1,120 (Wa.; Schi. & Co., D. R. P. 122568);  $D_i^{12.3}$ : 1,1348 (O. Schm.).  $n_i^{12.3}$ : 1,58395 (O. Schm.).

Molekular-Refraktion: O. Schm., Ph. Ch. 58, 525; vgl. Brühl, Ph. Ch. 59, 510. Lichtabsorption: Ley, Ulrich, B. 42, 3444. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,36×10<sup>-11</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 581, 598). — Liefert bei der Einw. von Methylodid bei 95° das jodwasserstoffsaure Salz des N.N.-Dimethyl-anthranilsäure-methylesters (Willstatter, Kahn, B. 37, 408). — Physiologische Wirkung: Kleist, C. 1903 I, 1086. — Verwendung zur Herstellung von künstlichem Mandarinenöl: Schi. & Co., D. R. P. 122568. Verwendung zur Herstellung künstlicher Blumenparfüms: Schi. & Co., D. R. P. 125308; C. 1901 II, 1192. — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 218°; leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther (Cumming). — Sulfat. Leicht löslich in Wasser (Wa.). — 2 C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub> (Wa.).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Sättigen einer Lösung von 50 g N-Methyl-anthranilsäure in 250 cem absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (Vorländer, v. Schilling, Schrödter, B. 34, 1645; Cumming, C. 1906 II, 1007). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäureäthylester mit 1 Mol.-Gew. Methyljodid und wenig Alkohol im geschlossenen Rohr auf  $120^o$  (Zacharias, J. pr. [2] 43, 447). — Öl von Jasminduft; erstarrt unterhalb  $18-20^o$  (C.), F:  $39^o$  (V., v. Schil, Schr.). Kp: ca.  $270^o$  (Z.); Kp45:  $172-175^o$  (V., v. Schil, Schr.). Leicht löslich in Ather, unlöslich in Wasser (C.). — Hydrochlorid. Krystalle. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; wird durch Wasser hydrolysiert (C.).

Phenylester  $C_{14}H_{13}O_2N = CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erhitzen von N-Methyl-isatosäureanhydrid  $C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_5$ . (Syst. No. 4298) mit überschüssigem Phenol (Houben, B. 42, 3194). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 70—71°. Löslich in den meisten organischen Mitteln; die Lösungen fluorescieren stark himmelblau. Schwer löslich in verdünnter, löslich in konz. Salzsäure; wird aus letzterer durch Wasser wieder gefällt. — Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit in rauchender Salzsäure 5-Nitroso-N-methylanthranilsäura-phenylester (Bd. X. S. 803).

anthranilsäure-phenylester (Bd. X, S. 803).

Amid C<sub>8</sub>N<sub>10</sub>ON<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH<sub>2</sub>. B. Man erhitzt eine alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure-amid und 1 Mol.-Gew. Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° und zerlegt das gebildete Hydrojodid durch Ammoniak (Weddie, J. pr. [2] 36, 152; vgl. Knape, J. pr. [2] 43, 224). — Blättchen (aus Alkohol). F: 159—160°; ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol; die verdünnten Lösungen fluorescieren blau (W.).

2 - Dimethylamino - benzoesäure, N.N - Dimethyl - anthranilsäure C<sub>0</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Bei der Behandlung von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid in methylalkoholischer Natronlauge (WILLSTÄTTER, KAHN, B. 37, 406; vgl. Lauth, Bl. [3] 9, 971, 975). Durch Verseifen des Methylesters (s. u.) mit Wasser in der Siedehitze (W., K., B. 37, 409). — Nadeln (aus siedendem Äther). F: 70° (W., K.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Äther (W., K.). Lichtabsorption: Ley, Ulrich, B. 42, 3442, 3446. N.N-Dimethyl-anthranilsäure ist ein amphoterer Elektrolyt; Dissoziationskonstanten bei 25°: k<sub>s</sub>: 2,3×10<sup>-9</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des Natriumsalzes); k<sub>b</sub>: 2,8×10<sup>-13</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 582). Reagiert auf Lackmus schwach sauer (W., K.). Liefert mit Silbernitrat und Platinchloridehlorwasserstoff schwer lösliche Niederschläge, mit Pikrinsäure eine in Wasser ziemlich lösliche Verbindung (W., K.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure nimmt auf Zusatz von Kaliumpermanganat orangegelbe Färbung an (W., K.). — Wird beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure teilweise entmethyliert (Goldschmiedt, M. 27, 858, 870). Die Veresterung durch Methylalkohol und Chlorwasserstoff erfolgt viel schwerer als bei N-Methylanthranilsäure und bei 4-Dimethylamino-benzoesäure (W., K.). — Zeigt größere Toxizität als 4-Dimethylamino-benzoesäure (Hildden and Chlory, K.). — Zeigt größere Toxizität als 4-Dimethylamino-benzoesäure (Hildden and Chlory, K.). Hill Prismen. Krystallisiert aus wäßer. Lösung mit 2 Mol. H<sub>2</sub>O, die an der Luft vollständig entweichen (W., K.). Krystallisiert wasserfrei aus Alkohol (W., K.). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 175° (L.; W., K.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Äther (L.). — 2 C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + HCl + AuCl<sub>3</sub>. Gelbe Prismen (aus siedendem Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 100° (W., K.).

Methylester  $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. In Form seines Hydrojodids beim Erhitzen des N·Methyl·anthranilsäure-methylesters mit Methyljodid auf 95° (WILL-STÄTTER, KAHN, B. 37, 408). In geringer Menge aus N.N-Dimethyl-anthranilsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (W., K., B. 37, 411). Entsteht aus dem 2-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetain (S. 326) durch Erhitzen auf 240—245° (W., K., B. 37, 413). — Schwach aromatisch riechendes Öl. Krystallisiert nicht beim Abkühlen (W., K.). Kp<sub>38</sub>: 160—161°;

Kp<sub>11,5</sub>: 130—131° (W., K.). Lichtabsorption: Ley, Ulrich, B. 42, 3442. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6,05×10<sup>-11</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 584, 599). — Wird durch längeres Kochen mit Wasser zu N.N-Dimethyl-anthranilsäure verseift (W., K.). Addiert Methyljodid unter Bildung von N.N-Dimethyl-anthranilsäure-methylester-jodmethylat (s. u.) (W., K.); die Reaktion verläuft in äther. Lösung mit äußerster Langsamkeit, größere Ausbeuten erhält man in Alkohol oder in Aceton, fast theoretische nach mehrtägiger Einw. ohne Lösungsmittel bei 40° (C.; vgl. W., K.). —  $C_{10}H_{13}O_2N + HCl$ . Krystallinische Masse. F: 145—147° (Zers.); leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (C.). —  $C_{10}H_{13}O_3N + HI$ . Blättchen und Nadeln. F: 163°; ziemlich schwer löslich; gegen Wasser beständig (W., K.).

[β-Diäth ylamino-äthyl] - ester  $C_{15}H_{24}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2 \cdot B$ . Durch Veresterung von N.N-Dimethyl-anthranilsäure mit β-Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) bei Gegenwart von Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 172447; C. 1906 II, 472). — Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; sehr schwer löslich in Wasser. — Hydroch lorid. Krystalle. F: 135—137°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Amid  $C_9H_{12}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Anthranilsäure-amid mit Methyljodid (KNAPE, J. pr. [2] 43, 225). — Nadeln. F: 139—140° (K.). Verseifungsgeschwindigkeit: Reid, Am. 24, 400, 411. —  $2C_9H_{12}ON_2+2HCI+PtCl_4$ . Lanzettförmige Nadeln (K.).

2-Dimethylamino-benzoesäure-hydroxymethylat, N.N-Dimethyl-anthranilsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 2-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetains, Ammoniumbase des Trimethyl-o-benzbetains  $C_{10}H_{15}O_3N=(CH_3)_3N(OH)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Das Trimethyl-o-benzbetain  $C_{10}H_{18}O_2N$  (s. u.) entsteht durch Behandeln des N.N-Dimethyl-anthranilsäure-methylester-jodmethylats (s. u.) mit frisch gefälltem Silberoxyd und Eindunsten der jod- und silberfreien Lösung im Vakuum; es liefert mit Säuren die Salze  $(CH_3)_3N(Ac)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Willstätter, Kahn, B. 37, 412). — Salze. Jodid  $C_{10}H_{14}O_2N\cdot I+H_2O$ . Vierseitige Prismen, Verliert das Krystallwasser noch nicht bei 100°. 1 Tl. löst sich in ca. 25 Tln. Wasser bei gewöhnlicher Temperatur. — Chloroaurat  $C_{10}H_{14}O_2N\cdot CI+AuCl_3$ . Hellgelbe Nädelchen. F: 206° (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser.

Anhydrid, 2-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetain, Trimethyl-o-benzbetain  $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot O$ . B. s. im vorstehenden Artikel. — Viereckige, stark lichtbreehende Tafeln (aus absol. Alkohol) mit  $^{1}/_{2}$  Mol.  $H_2O$ , das sich äußerst schwer entziehen läßt (Willstätter, Kahn, B. 37, 412). Die wasserhaltige Verbindung schmilzt bei 224°, die entwässerte bei 227° (W., K., B. 37, 413). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich in heißem Alkohol, schwer in Aceton, unlöslich in Ather (W., K., B. 37, 413). Lichtabsorption: Ley, Ulrich, B. 42, 3442. Basische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,8×10<sup>-13</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Trimethylo-benzbetain in 1 Mol.-Gew. Salzsäure) (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 585, 599). — Liefert beim Erhitzen auf 240—245° N.N-Dimethyl-anthranilsäure-methylester; diese Umlagerung wird durch Wassergehalt sehr beeinträchtigt (W., K., B. 37, 413). Beständig gegen Kaliumpermanganat in kalter schwefelsaurer Lösung (W., K., B. 37, 413). Wird in wäßr. Lösung von Natriumamalgam in Trimethylamin und Benzoesäure gespalten (W., K., B. 37, 1858).

[2-Dimethylamino-benzoesäure-methylester]-hydroxymethylat, N.N-Dimethylanthranilsäure-methylester-hydroxymethylat  $C_{11}H_{17}O_3N=(CH_3)_3N(OH)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Das Jodid entsteht durch Einw. von Methyljodid auf unverdünnten N.N-Dimethylanthranilsäure-methylester (Willstätter, Kahn, B. 37, 410) bei 40°; man schüttelt es in sehr verd. Lösung 2—3 Minuten mit feuchtem Silberoxyd bei ca. 0° (Cumming, C. 1906 II, 1007; Ph. Ch. 57, 586). — Sehr starke Base; zersetzt sich in verd. wäßr. Lösung rasch (Cumming). — Salze. Jodid  $C_{11}H_{16}O_2N\cdot I$ . Farblose Prismen (aus Wasser). F: 153°; leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol (W., K.). — Chloroaurat  $C_{11}H_{16}O_2N\cdot Cl + AuCl_3$ . Goldgelbe Nadeln. F: 135—136°; schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (W., K.).

2-Äthylamino-benzoesäure, N-Äthyl-anthranilsäure  $C_9H_{11}O_2N = C_2H_5$  NH- $C_6H_4$ ·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Kochen einer wäßr. Lösung von anthranilsaurem Kalium mit Äthyljodid (H. Meyer, M. 21, 931) oder Äthylbromid (Houben, Brassert, B. 39, 3237). Aus 2-Chlor-benzoesäure und Äthylamin beim Erhitzen in wäßr. Lösung mit Kupferpulver auf 125° (Höchster Farbw., D. R. P. 145604; C. 1903 II, 1098). In geringer Menge neben 4-Äthylamino- und 4-Diäthylamino-benzoesäure bei der Einw. von Kohlendioxyd unter Druck bei 220° auf das Reaktionsprodukt aus Äthyljodid, Magnesium und Äthylanilin oder einem Gemisch von Äthylanilin und Diäthylanilin (Houben, Freund, B. 42, 4822, 4825). N-Äthyl-anthranilsäure wurde ferner erhalten durch Oxydation von Chinolin-bromäthylat

mit Kaliumpermanganat und Eindampfen der Lösung (Claus, Zieger, B. 16, 1286; vgl. Zacharias,  $J.\ pr.$  [2] 43, 450). Aus 2-Äthyl-3.4-benzo-isoxazolon-(5)  $C_6H_4$  CO (Syst. No. 4278) mit Zink und heißer Schwefelsäure (Bamberger, Pyman, B. 42, 2324). — Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 152—153° (H. Mey.; Hö. Fa.; Ba., P.). Die ätherische und noch mehr die alkoholische Lösung fluorescieren stark blau (Ba., P.; Hou., Fr.). — Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 857, 870.

Methylester  $C_{10}H_{13}O_2N=C_2H_5.NH.C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3.$  B. Aus N-Äthyl-anthranilsäure und entwässertem Methylalkohol beim Sättigen mit Chlorwasserstoff (Vorländer, von Schilling, Schrödter, B. 34, 1645). — Angenehm riechendes Öl.  $Kp_{45}$ : 148—150°.

Äthylester  $C_{11}H_{15}O_2N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Veresterung der N-Äthyl-anthranilsäure mit Alkohol und Schwefelsäure (Houben, B. **42**, 3195). — Fast farbloses Öl. Kp<sub>11</sub>: 142°; Kp<sub>16</sub>: 150—151°.

Amid  $C_9H_{12}ON_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen von Anthranilsäureamid mit Äthyljodid in alkoh. Lösung im geschlossenen Rohr auf  $100^0$  und Zerlegen des entstandenen Hydrojodids mit Ammoniak (FINGER, J. pr. [2] 37, 441). — Krystalle (aus heißem Wasser). F:  $128-129^0$ .

Nitril  $C_9H_{10}N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Beim 7-stdg. Erhitzen von 10 g Anthranilsäurenitril mit 13 g Äthyljodid und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 140°, neben etwas N.N-Diāthyl-anthranilsäure-nitril (Friedländer, M. 19, 637).  $\longrightarrow$  Nadeln (aus Ligroin). I': 32°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser.

2-Methyläthylamino-benzoesäure-methylester, N-Methyl-N-äthyl-anthranilsäure-methylester  $C_{11}H_{15}O_2N=(C_2H_5)(CH_3)N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von N-Methyl-anthranilsäure-methylester mit Äthylbromid im geschlossenen Rohr auf 95° (Houben, B. 42, 3192). — Schwach gelbliches Öl. Kp<sub>16</sub>: 142—143°.

2-Diäthylamino-benzoesäure, N.N-Diäthyl-anthranilsäure  $C_{11}H_{15}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$ . B. Das Hydrojodid entsteht aus Anthranilsäure und Äthyljodid; man zerlegt es durch Silberoxyd (H. Meyer, M. 25, 488). — Krystalle (aus Essigsäureanhydrid). F: 120° bis 121°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Benzol. Bildet keine Salze mit Basen (M.). — Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 858, 870. — Hydrochlorid. F: 172° (Zers.) (M.). — Hydrojodid. F: 160° (Zers.) (M.). — Perjodid. Schwarzviolette Kryställchen (M.).

Nitril  $C_{11}H_{14}N_2 = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Entsteht in geringer Menge neben N-Äthylanthranilsäure-nitril bei 7-stdg. Erhitzen von 10 g Anthranilsäure-nitril mit 13 g Äthyljodid und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 140° (FRIEDLÄNDER, M. 19, 638). — Flüssig. Kp<sub>95</sub>: 165—475°. — Reagiert nicht mit salpetriger Säure und nicht mit Diazoverbindungen.

2-Propylamino-benzoesäure, N-Propyl-anthranilsäure  $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen einer wäßr. Lösung von anthranilsaurem Kalium mit Propyljodid (H. Meyer, M. 21, 931). — Nadeln. F: 110°.

2-Isobutylamino-benzoesäure, N-Isobutyl-anthranilsäure  $C_{11}H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. analog der vorhergehenden Verbindung (H. M., M. 21, 932). — Nadeln. F: 84°.

2-Isoamylamino-benzoesäure, N-Isoamyl-anthranilsäure  $C_{12}H_{17}O_2N = C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. analog den beiden vorangehenden Verbindungen (H. M., M. 21, 932). — Nadeln. F: 68—70°.

**2-A**llylamino-benzoesäure, **N-A**llyl-anthranilsäure  $C_{10}H_{11}O_2N=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von Anthranilsäure, Kaliumcarbonat, Wasser und Allylchlorid (Houben, Brassert, B. 39, 3239). — Blätter (aus Alkohol durch Wasser). F:  $415^{\circ}$ .

2-Anilino-benzoesäure, N-Phenyl-anthranilsäure, Diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) oder aus 2-Brom-benzoesäure (Bd. IX, S. 347) durch Erhitzen der Alkalisalze in wäßr. Lösung mit Anilin in Gegenwart von Kupferpulver oder Kupfersalzen (Höchster Farbw., D. R. P. 14‡189; C. 1903 II, 1097). Durch Kochen von 2-Chlor-benzoesäure mit Anilin in Gegenwart von etwas Kupfer (Ullmann, B. 36, 2383) oder zweckmäßiger in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupferoxyd (Ull., Dieterle, A. 355, 322). Beim Kochen von Anthranilsäure mit Brombenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupfer in Nitrobenzol-Lösung (Goldberg, B. 39, 1691), oder in Gegenwart von Kupferchlorür bezw. Kupferjodür in Isoamylalkohol (Goldberg, Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931; Go., D. R. P. 187870; C. 1907 II, 1465), weniger gut beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Brombenzol und Natriumcarbonat in Gegenwart von etwas Kupfer in Wasser im Druckrohr auf 160° (Houben,

Beassert, B. 39, 3238). Durch Einw. von Zinkstaub und Eisessig auf N-Nitroso-N-phenylanthranilsäure (S. 364), erhalten aus 1-Phenyl-3-oxo-indiazen-dihydrid-(1.2)

 $C_6H_4$   $< N(C_6H_5)$  NH (Syst. No. 3567) durch Oxydation mit Permanganat in alkal. Lösung (Кönig, Reissert, B. 32, 790; R., B. 32, 1161). Man versetzt eine  $20-25^{\circ}$  warme Lösung von 10 g 5-Amino-2-anilino-benzoesäure-hydrochlorid (S. 449) in 100 ccm  $50^{\circ}$ /ojegm Alkohol und 10 ccm roher Salzsäure mit 32 ccm einer  $10^{\circ}$ /ojegn Natriumnitritlösung und gießt die erhaltene Diazolösung in eine Lösung von 40 g Zinnchlorür in 60 ccm roher Salzsäure (Graebe, Lagodzinski, B. 25, 1734; A. 276, 43). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 181° (korr.) (Gr., La.), 183—184° (Hö. Fa.), 184° (Ull., Die.; Hou., Br.). Leicht löslich in heißem Alkohol (Gr., La.), thö. Fa.), unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in heißem Wasser (Hö. Fa.), Äther und heißem Benzol (Kö., Rei.). — Zerfällt oberhalb des Schmelzpunktes in Kohlendioxyd und Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) (Gr., La.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht Acridon (Syst. No. 3187) (Gr., La.). Liefert nach den üblichen Methoden weder einen Ester noch das Säurechlorid; mit Phosphorpentachlorid oder Thionylchlorid entsteht neben anderen Produkten Acridon (Schroetter, Eisleb, A. 367, 144). Gibt mit Jodbenzol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupfer in siedendem Nitrobenzol N.N-Diphenyl-anthranilsäure (S. 330), mit 4-Jod-toluol unter gleichen Bedingungen die N-Phenyl-N-p-tolyl-anthranilsäure (S. 330) (Goldberg, Nimerovsky, B. 40, 2449). — AgC<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N. Weißer Niederschlag (Kö., Rei.).

- 2'-Chlor-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von 2 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 3 g 2-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 597) in 5 ccm Isoamylalkohol bei Gegenwart von 0,1 g Kupfer (ULLMANN, Tedesco, A. 355, 336). Nadeln (aus Benzol). F: 192°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 3'-Chlor-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 3-Chlor-anilin in Isoamylalkohol bei Gegenwart von Kupfer (U., T., A. 355, 337). Nadeln (aus Benzol). F: 167°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 4'-Chlor-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 2 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 3 g 4-Chlor-anilin in 5 g Isoamylalkohol bei Gegenwart von 0,05 g Kupfer (U., T., A. 355, 339). Nadeln. F: 177%. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Äther, Benzol und Alkohol.
- 2'.4'-Dichlor-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_9O_2NCl_2=C_6H_9Cl_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von 5 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 7,5 g 2.4-Dichlor-anilin in 12 ccm Isoamylalkohol bei Gegenwart von 0,1 g Kupfer (U., T., A. 355, 340). Nadeln (aus Eisessig). F: 249°. Schwer löslich in Äther, Alkohol, Benzol, leicht in heißem Eisessig.
- 4'-Brom-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2NBr = C_6H_4Br\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Neben N.N'-p-Phenylen-di-anthranilsäure (S. 356) bei  $3^1/_2$ -stdg. Erhitzen von Anthranilsäure und p-Dibrom-benzol (Bd. V, S. 211) in Isoamylalkohol in Gegenwart von Kalium-carbonat, etwas Kupferchlorür und Kupfer auf 140—150° (Ullmann, Maag, B. 39, 1694). Durch Erhitzen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 4-Brom-anilin (Bd. XII, S. 636) in Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupfer (U., T., A. 355, 341). Blättchen oder Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 185° (U., T.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in der Wärme in Alkohol, Benzol und Eisessig (U., M.; U., T.). Geht bei Behandlung mit konz. Schwefelsäure in 2-Brom-aeridon (Syst. No. 3187) über (U., T.). Gibt mit Anthranilsäure bei Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupferchlorür in Isoamylalkohol N.N'-p-Phenylen-di-anthranilsäure (U., M.).
- 2'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_eH_4\cdot NH\cdot C_eH_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 7 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit 21 g 2-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 687) bei Gegenwart von 0,2 g Kupferacetat und von Kaliumcarbonat in Isoamylalkohol (U., Bader, A. 355, 327). Beim Kochen von 5 g Anthranilsäure und 5 g 2-Brom-1-nitrobenzol (Bd. V, S. 247) bei Gegenwart von 5 g Kaliumcarbonat und 0,05 g Kupfer in 5 ccm Isoamylalkohol (U., B.). Dunkelgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 219°. Sehr schwer löslich in Ligroin, löslich in heißem Benzol und Äther, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Salpetersäure in Grün umschlägt.
- 3'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-benzoesäure und 3-Nitro-anilin in heißem Nitrobenzol bei Gegenwart von Kupfer (U., B. 36, 2384), besser durch Kochen von 2 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium und 3 g 3-Nitro-anilin in 7 cem Isoamylalkohol bei Gegenwart von etwas Kupfer (U., B., A. 355, 330). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218°; unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit Salpetersäure braun, dann grün (U., B.).

- 4'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von Anthranilsäure mit 4-Brom-1-nitro-benzol (Bd. V, S. 248) in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupfer in Nitrobenzol (Goldberg, B. 39, 1692) oder Isoamylalkohol (G., Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931). Bei der Einw, von 4-Chlort-nitro-benzol auf Anthranilsäure in Gegenwart von Kupferjodür und Kaliumcarbonat in der Wärme (G., D. R. P. 185663; C. 1907 II, 957). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 211°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin und in Wasser (G., U.). Kaliumsalz. Rote Nadeln (G., U.).
- 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_9O_6N_3 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von Anthranilsäure mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Alkohol bei Gegenwart von überschüssigem Ammoniak (Jourdan, B. 18, 1448; Schroeter, Eisler, A. 367, 114). Beim Behandeln von Anthranilsäure mit p-Toluolsulfonsäure-[2.4-dinitro-phenyl]-ester (Bd. XI, S. 160) in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Ullmann, D. R. P. 194951; C. 1908 I, 1115). Gelbe Nadeln (aus essigsäurehaltigem Alkohol oder aus Eisessig + Phenol). F: 262° (U.), 262—264° (J.), 264° (Sch., El.). Sehr wenig löslich in den meisten Solvenzien; leicht löslich in Phenol (Sch., El.). Liefert mit Zinn und alkoh. Salzsäure 2.4-Diamino-acridon (Syst. No. 3427) (J.). Gibt mit Phosphorpentachlorid in Benzol bei 70—80° 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure (2)-chlorid (s. u.) (Sch., El.), das durch Erhitzen der Lösung mit Aluminiumchlorid (Ullmann, Bader, Labhardt, B. 40, 4798) oder mit Phosphoroxychlorid (Sch., El.) in 2.4-Dinitro-acridon (Syst. No. 3187) übergeht. Die Salze sind meist schwer löslich oder unlöslich (J.). Natriumsalz. Rote Nadeln (U.). Ba( $C_{13}H_8O_6N_3$ ). Dunkelzinnoberroter krystallinischer Niederschlag (J.).
- 4'-Chlor-2'.6'-dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_5O_5N_3Cl = (O_2N)_2C_6H_2Cl-NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und 2.5-Dichlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V. S. 265) in Alkohol in Gegenwart von so viel Ammoniak, als zur Neutralisation erforderlich (Jourdan, B. 18, 1454). Rubinrote Prismen mit grünlichem Flächenschimmer (aus Eisessig). F: 254° bis 256°. Unlöslich in Wasser, mäßig löslich in heißem Alkohol und Eisessig.
- 2-Pikrylamino-benzoesäure, N-Pikryl-anthranilsäure, 2'.4.'6'-Trinitro-diphenyl-amin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_5O_8N_4 = (O_2N)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch 1-stdg. Kochen von Anthranilsäure mit Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) in Alkohol (Wedekind, B. 33, 431), in Gegenwart von Ammoniak (Schroeter, Eisler, A. 367, 118). Gelbbraune Nädelchen. F: 271—272° (W.; Sch., El.). Leicht löslich in Aceton, weniger in Alkohol und Eiscsig, unlöslich in Benzol, Äther und Wasser (Sch., El.). Löst sich tiefrot in Alkalien (W.).
- 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{15}H_{13}O_6N_3=(O_2N)_2C_6H_3$ . NH· $C_6H_4$ · $CO_2$ · $C_2H_5$ . B. Aus 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-chlorid (s. u.) durch Lösen in heißem Alkohol (Schroeter, Eisler, A. 367, 115). Krystalle (aus Alkohol). F: 164—166°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 2-Pikrylamino-benzoesäure-äthylester, N-Pikryl-anthranilsäure-äthylester, 2'.4.'6'-Trinitro-diphenylamin-earbonsäure-(2)-äthylester  $C_{15}H_{12}O_8N_4=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-Pikryl-anthranilsäure-chlorid (s. u.) durch Digerieren mit Alkohol (Schroeter, Eisleb, A. 367, 120). Gelbe Nadeln. F: 169°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-chlorid  $C_{13}H_8O_5N_3Cl=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH$   $C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) (s.o.) mit Phosphorpentachlorid in Benzol bei 70—80° (SCHROETER, EISLER, A. 367, 114). Orangefarbige Krystalle (aus Toluol). F: 179° (Zers.) (SCH., El.). Löslich in heißem Benzol, Toluol, Chloroform, Nitrobenzol, unlöslich in Äther und Tetrachlorkohlenstoff (SCH., El.). Liefert durch Abspaltung von Chlorwasserstoff mittels Pyridins die Verbindung  $(O_2N)_2C_6H_3\cdot N\cdot C_6H_4\cdot CO$
- $CO \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_3(NO_2)_2$  (Syst. No. 3595) (Sch., El.). Läßt sieh durch Erhitzen der Benzollösung mit Aluminiumchlorid (Ullmann, Bader, Labhardt, B. 40, 4798) oder mit Phosphoroxychlorid (Sch., El.) in 2.4-Dinitro-aeridon (Syst. No. 3187) überführen.
- 2-Pikrylamino-benzoylchlorid, N-Pikryl-anthranilsäure-chlorid, 2'.4.'6'-Trinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-chlorid  $C_{13}H_7O_7N_4Cl = (O_2N)_2C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus N-Pikryl-anthranilsäure (s. o.) mit Phosphorpentachlorid in Benzol bei 70° (Schhoeter, Eisleb, A. 367, 119). Gelbe Nadeln (aus viel Toluol). F: 224—225° (Zers.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen mit Nitrobenzol 2.4-Dinitro-acridon (Syst. No. 3187).
- 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-amid  $C_{13}H_{10}O_5N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 2'.4'-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-chlorid (s. o.) durch konzentriertes wäßriges Ammoniak (Sch., El., A. 367, 117). Aus der Verbindung  $(O_2N)_2C_6H_3 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO$ 
  - CO · C\_6H\_4 · N · C\_6H\_3(NO\_2)\_2 (Syst. No. 3595) durch Erhitzen mit alkoh. Ammoniak

im Druckrohr auf  $100^{\circ}$  (Sch., El.). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig), die beim Waschen mit Alkohol rot werden. F:  $248^{\circ}$ .

- 2 Pikrylamino benzamid, N Pikryl anthranilsäure amid, 2'.4'.6' Trinitro-diphenylamin carbonsäure (2) amid  $C_{13}H_9O_7N_5=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus N-Pikryl-anthranilsäure-chlorid (S. 329) durch Digerieren mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Sch., Et., A. 367, 120). Tiefrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich vor dem Schmelzen.
- 2-Diphenylamino-benzoesäure, N.N-Diphenyl-anthranilsäure, Triphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{19}H_{15}O_2N = (C_6H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von N-Phenylanthranilsäure (S. 327) mit Jodbenzol, Kaliumcarbonat und Kupfer in Nitrobenzollösung (Goldberg, Nimerovsky, B. 40, 2449). Gelbe Krystalle (aus Eisessig), F: 208° (korr.). Löslich in siedendem Eisessig und Toluol. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit blauer, durch Zufügen von wenig Salpetersäure in Grün übergehender Farbe. Die erwärmte schwefelsaure Lösung gibt mit Salpetersäure eine blutrote Färbung. Geht beim Erhitzen oberhalb 200° in Triphenylamin (Bd. XII, S. 181) über. Gibt mit konz. Sehwefelsäure auf dem Wasserbade N-Phenyl-aeridon (Syst. No. 3187).
- 2-o-Toluidino-benzoesäure, N-o-Tolyl-anthranilsäure, 2-Methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2')  $C_{14}H_{13}O_2N=C_8H_4\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Man versetzt 1 g 5-Amino-2-o-toluidino-benzoesäure-hydrochlorid (S. 449), gelöst in 10 cem Alkohol, 30 cem Wasser und 0,5 cem konz. Salzsäure bei 20° mit der konz. Lösung von 0,26 g Natriumnitrit und trägt die Lösung in 8 cem einer Lösung von 100 g Zinnehlorür in 150 cem roher Salzsäure ein (Locher, A. 279, 277). Durch Eintragen von etwas Kupferpulver in eine siedende Lösung von 2-Chlorbenzoesäure in o-Toluidin (Üllmann, B. 36, 2384) oder durch 2-stdg. Kochen von 2 g 2-Chlorbenzoesäure mit 8 g o-Toluidin in Gegenwart von 2 g Kaliumcarbonat und 0,01 g Kupfer (U., Bader, A. 355, 323). Entsteht auch durch Kochen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit o-Toluidin in wäßr. Lösung bei Anwesenheit von etwas Kupferpulver (Höchster Farbw., D. R. P. 145189; C. 1903 II, 1097). Farblose Blättehen (aus Benzol). F: 179° (L.), 185° (U.; U., B.), 188—189° (H. F.). Reichlich lösileh in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Ligroin; unlöslich in verd. Säuren; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Salpetersäure violett gefärbt (U., B.). Liefert beim Erhitzen auf 230—250° 2-Methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 787) (U., B.). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht 4-Methyl-aeridon (Syst. No. 3187) (L.). AgC<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N. Weiße Fällung (L.).
- 2-m-Toluidino-benzoesäure, N-m-Tolyl-anthranilsäure, 3'-Methyl-diphenyl-amin-carbonsäure-(2)  $\mathrm{C_{14}H_{13}O_2N}=\mathrm{CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H}$ . B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-benzoesäure mit m-Toluidin in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupferpulver (Ullmann, Bader, A. 355, 324). Farblose Blättchen (aus Benzol). F: 139°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in der Wärme in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Erhitzen gelb und fluoresciert dann grün. Liefert bei der Destillation 3-Methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 857).
- 2-p-Toluidino-benzoesäure, N-p-Tolyl-anthranilsäure, 4'-Methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-p-toluidinobenzoesäure (S. 449) durch Diazotierung und Behandlung der Diazoverbindung mit Zinn-chlorür in stark salzsaurer Lösung (Kahn, A. 279, 272). Durch Kochen von 8 g p-Toluidin mit 2 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium in Gegenwart von 1 g Kaliumcarbonat und 0,01 g Kupfer (Ullmann, Bader, A. 355, 325). Entsteht auch durch Kochen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium und p-Toluidin in wäßr. Lösung bei Gegenwart von etwas Kupfer (Höchster Farbw., D. R. P. 145189; C. 1903 II, 1097). Nadeln (aus Alkohol). F: 191,5° (korr.) (K.), 191—192° (H. F.), 196° (U., B.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Ather (U., B.). Liefert beim Erhitzen 4-Methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 905) (U., B.). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht 2-Methyl-acridon (Syst. No. 3187) (K.). Ba( $C_{14}H_{12}O_2N)_2$ . Ziemlich sehwer löslich in Wasser (K.).
- 2-[Phenyl-p-toluidino]-benzoesäure, N-Phenyl-N-p-tolyl-anthranilsäure, 4'-Methyl-triphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{20}H_{17}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von N-Phenyl-anthranilsäure (S. 327) mit 4-Jod-toluol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupfer in Nitrobenzollösung (Goldberg, Nimerovsky, B. 40, 2452). Hellgelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 175° (korr.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 2-Benzylamino-benzoesäure, N-Benzyl-anthranilsäure  $C_{14}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Benzoesäure und 2-[Formylbenzylamino]-benzoesäure (S. 337) durch Erwärmen einer verdünnten wäßrigen Lösung von Chinolin-chlorbenzylat (Syst. No. 3077) mit Kaliumpermanganat und Eindampfen des Filtrats (Claus, Glyckherr, B. 16, 1285). Durch Erhitzen äqnimolekularer Mengen von Anthranilsäure und Benzylchlorid in Toluol (Pawlewski, B. 37, 593) oder in wäßrig-alkoholischer Lösung unter Zusatz kleiner

- Marmorstückehen (Henze, B. 32, 3059) oder in wäßr. Lösung unter Zusatz von Kalium-carbonat (Houben, Brassert, B. 39, 3237). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 1730 (Hou., Br.), 174—1760 (P.), 1760 (C., G.; He.). Hydrochlorid. Tafeln F: 104—1060 (C., G.). 2  $C_{14}H_{13}O_2N+2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Orangegelbe Täfelchen (aus Alkohol). F: 1580 (C., G.).
- 2-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure, N-[2-Nitro-benzyl]-anthranilsäure  $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 2-stdg. Erwärmen von Anthranilsäure und 2-Nitro-benzylehlorid (Bd. V, S. 327) in Alkohol (Pawlewski, B. 37, 594). Goldgelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 205—206°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol, Chloroform, Eisessig, kaum löslich in Wasser, unlöslich in Benzol, Ligroin.
- 2-[4-Nitro-benzylamino]-benzoesäure, N-[4-Nitro-benzyl]-anthranilsäure  $C_{14}H_{12}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und 4-Nitrobenzylchlorid durch Erhitzen in Toluol (P., B. 37, 594) oder in Wasser unter Zusatz von Kaliumearbonat (Houben, Brassert, B. 39, 3237). Krystalle (aus Aceton). F: 208—210° (P.), 214° (Hou., Br.).
- 2-[asymm.-m-Xylidino]-benzoesäure, N-[2.4-Dimethyl-phenyl]-anthranilsäure, 2.4-Dimethyl-diphenylamin-carbonsäure-(2')  $C_{15}H_{15}O_2N=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von 5 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium (Bd. IX, S. 334) mit 20 g asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) auf 190—200° in Gegenwart von 2 g Kaliumcarbonat und 0,02 g Kupferchlorür oder Kupfer (Ullmann, Bader, A. 355, 326). Aus 5-Amino-2-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure (S. 449) durch Diazotierung und Behandeln der Diazoverbindung mit Zinnehlorür in stark salzsaurer Lösung (Kaufmann, A. 279, 284). Nadeln (aus Benzof oder 50%)-igem Alkohol). F: 182° (K.), 187° (U., B.). Leicht löslich in Äther und Alkohol (K.; U., B.). Beim Erwärmen mit Schwefelsäure (D: 1,8) entsteht 2.4-Dimethyl-aeridon (Syst. No. 3187) (K.). AgC<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N (K.).
- 2-a-Naphthylamino-benzoesäure, N-a-Naphthyl-anthranilsäure  $C_{17}H_{13}O_2N=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 8-stdg. Erhitzen von anthranilsaurem Natrium mit a-Brom-naphthalin (Bd. V, S. 547) und Wasser bei Gegenwart von etwas Kupfer im Druckrohr auf 145° (Houben, Brassert, B. 39, 3239). Durch Erhitzen von 5 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium und 5 g a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) in 15 ccm Isoamylalkohol in Gegenwart von 1,3 g Kaliumcarbonat und 0,1 g Kupfer (Ullmann, Rasetti, A. 355, 348). Beim Kochen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit a-Naphthylamin und Wasser in Gegenwart von etwas Kupfer (Höchster Farbw., D. R. P. 145189; C. 1903 II, 1097). Blättchen oder Nadeln (aus Benzol + Ligroin oder aus Alkohol). F: 204—206° (Hou., Br.), 205° bis 206° (Hö. F.), 208° (U., R.). Unlöslich in, kaltem Wasser, schwer löslich in Ligroin und heißem Wasser, leicht in Benzol, Alkohol, Eisessig (U., R.; Hö. F.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen gelb und fluoresciert dann blaugrün (U., R.).
- 2-β-Naphthylamino-benzoesäure, N-β-Naphthyl-anthranilsäure  $C_{17}H_{13}O_2N=C_{19}H_7\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Neben Phenyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1275) aus 3-Oxynaphthoesäure (2) (Bd. X, S. 333), Anthranilsäure und Natriumdisulfit durch Erhitzen auf dem Wasserbade (Buoherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 279). Aus 2-chlor-benzoesaurem Kalium und β-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupfer (Ullmann, Rasetti, A. 355, 350). Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit β-Naphthylamin in Gegenwart von metallischem Kupfer im geschlossenen Gefäß auf etwa 120—125° (Höchster Farbw., D. R. P. 145189; C. 1903 II, 1097). Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 208° (B., S.), 208—209° (H. F.), 212° (U., R.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in heißem Benzol, Alkohol und Aceton (U., R.).
- 2-[ $\beta$ -Oxy-äthylamino]-benzoesäure, N-[ $\beta$ -Oxy-äthyl]-anthranilsäure  $C_9H_{11}O_3N=HO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus anthranilsaurem Natrium und Glykolchlorhydrin (Bd. I, S. 337) durch Erhitzen in Gegenwart von Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 163043; C. 1905 II, 1062). Nadeln (aus Benzol). F: 143°. Bei der Alkalischmelze entsteht Indoxyl (Syst. No. 3113) (B. A. S. F., D. R. P. 171172; C. 1906 II, 386).
- 2'-Oxy-diphenylamin-earbonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_3N = HO \cdot C_eH_4 \cdot NH \cdot C_eH_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 5 g 2-chlor-benzoesaurem Kalium und 7 g 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) in 25 cem Isoamylalkohol in Gegenwart von 0,1 g Kupfer beim Kochen (Ullmann, Kipper, A. 355, 342). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 190°. Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in Alkohol und Benzol in der Kälte, sehr leicht in der Siedehitze.
- $\begin{array}{l} \textbf{2-o-Anisidino-benzoes\"{a}ure,} \quad \textbf{2'-Methoxy-diphenylamin-carbons\"{a}ure-(2)} \\ C_{14}H_{13}O_3N = CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H, \quad B. \quad \text{Aus} \quad \text{2-chlor-benzoes aurem} \quad \text{Kalium} \quad \text{und} \end{array}$

o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupferpulver (U., K., A. 355, 343). — Nadeln (aus Benzol). F: 176°. Sehr wenig löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol und Eisessig. — Geht beim Erhitzen auf 240—260° in 2-Methoxydiphenylamin (Bd. XIII, S. 366) über.

2 - m - Anisidino - benzoesäure, 3' - Methoxy - diphenylamin - carbonsäure - (2)  $C_{14}H_{18}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-chlor-benzoesaurem Kalium und m-Anisidin (Bd. XIII, S. 404) in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupferpulver (U., K., A. 355, 345). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 132°. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Benzol.

2 - p - Phenetidino - benzoesäure, 4' - Äthoxy - diphenylamin - carbonsäure - (2)  $C_{15}H_{15}O_3N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-chlor-benzoesaurem Kalium und p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von Kupferpulver (U., K., A. 355, 346). — Nadeln (aus verd. Eisessig). F: 209°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in heißem Benzol, Alkohol und Eisessig.

2-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzylamino]-benzoesäure, N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-anthranilsäure  $C_{14}H_{11}O_3NBr_2=HO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen der benzolischen Lösung von 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) und Anthranilsäure (Auwers, Ulrich, A. 332, 494). — Krystalle (aus Methylalkohol + Benzol). F: 175° bis 178°. Leicht löslich in heißem Methylalkohol (mit blauer Fluorescenz), ziemlich löslich in heißem Eisessig und Benzol, sehr wenig in Petroläther.

Verbindung aus Anthranilsäure, Formaldehyd und schwefliger Säure (,, $\omega$ -Sulfomethylanthranilsäure")  $C_8H_9O_5NS=(HO_3S)CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Das saure Natriumsalz entsteht, wenn man anthranilsaures Natrium in wäßr. Lösung unter Eiskühlung mit Formaldehyd behandelt, die Lösung mit Salzsäure fällt und auf das Reaktionsprodukt (F: 165°) Natriumdisulfit bei 80—90° einwirken läßt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 132621; C. 1902 II, 315). Das neutrale Natriumsalz entsteht beim Eintragen von N.N'. Methylendi-anthranilsäure (s. u.) in eine 80—90° warme Natriumsulfit-Lösung (B. A. S. F., D. R. P. 156760; C. 1905 I, 312). Das neutrale bezw. saure Natriumsalz entsteht durch Einw. von Natriumsulfit bezw. Natriumdisulfit auf Anthranilsäureformalid  $C_6H_4$  (Syst. No. 4278)

(B. A. S. F., D. R. P. 155628; C. 1904 II, 1444; vgl. VILLIGER, B. 42, 3535). — Die freie Säure krystallisiert aus Alkohol in gelben Krystalliblättern; F: 195° (B. A. S. F., D. R. P. 132621). — Gibt mit wäßr. Cyankaliumlösung N-Cyanmethyl-anthranilsäure (S. 349) (B. A. S. F., D. R. P. 132621). — Saures Natriumsalz. Gelblichweiße Nadeln oder Blättehen (B. A. S. F., D. R. P. 456760).

N.N´-Methylen-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N´-Methylen-di-anthranilsäure  $C_{15}H_{14}O_4N_2=CH_2(NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. fein gepulverter, mit Alkohol angerührter Anthranilsäure und 1 Mol.-Gew. Formaldehyd in 40% gepulverter, mit Alkohol angerührter Anthranilsäure und 1 Mol.-Gew. Formaldehyd in 40% ger wäßr. Lösung bei Zimmertemperatur (Heller, Fiesselmann, A. 324, 122; Heller, D. R. P. 138393; C. 1903 I, 372; Bischoff, Reinfeld, B. 36, 50). — Krystallpulver (aus Aceton). F: 1586 (Gasentw.); sehr wenig löslich in Äther, Ligroin, Benzol und Chloroform, leichter in Eisessig, leicht in Alkohol (H., F.). — Gibt beim Kochen mit Wasser oder verd. Mineralsäuren Formaldehyd ab (B., R.). Geht beim Erhitzen mit Eisessig, beim Kochen mit einer Lösung von Natriumaeetat sowie bei längerem Stehen mit Soda- oder Alkaliösung in eine komplexe, in Sodalösung und beim Erwärmen in Säuren lösliche Verbindung über (H., F.). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure 4.4′-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3′) (Syst. No. 1908) (H., F.). Methylendianthranilsäure gibt mit Natriumsulfitlösung Anthranilsäure und neutrales "ω-sulfomethylanthranilsaures" Natrium (s. o.) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 156760; C. 1905 I, 312). Bei Einw. von Cyankaliumlösung entsteht schon in der Kälte N-Cyanmethyl-anthranilsäure (S. 349) (H., F.). Gibt durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumaeetat und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser das saure Natriumsalz der Acetylanthranilsäure NaC<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N + C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N (H., F.; H., B. 49 [1916], 524). Beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin entsteht "Benzoylanthranil" (Syst. No. 4283) (H., F.).

Dimethylester  $C_{17}H_{18}O_4N_2=CH_2(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Anthranilsäuremethylester und Formaldehyd mit oder ohne Gegenwart von Alkohol (Mehner, J. pr. [2] 63, 244; 65, 533; vgl. H. Erdmann, J. pr. [2] 63, 387, 569; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136779; C. 1902 II, 1351). — Krystalle (aus Benzol, Chloroform oder Schwefelkohlenstoff). Wird beim Reiben stark elektrisch (M., J. pr. [2] 65, 535; E.). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 116—118°, rasch erhitzt gegen 120° (M., J. pr. [2] 65, 533). Kp: 280° (Zers.) (M., J. pr.

[2] 63, 244). Die Lösungen fluoreseieren blau (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 244). — Spaltet bei  $100^{\circ}$  allmählich Formaldehyd ab (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 244). Wäßr. Natronlauge verändert nicht; siedende alkoholische liefert Anthranilsäure (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 247). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf  $140^{\circ}$  entstehen Anthranilsäure-methylester und Hexamethylentetramin (Bd. I, S. 583) (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 246). Methylendianthranilsäure-dimethylester liefert mit Chlorwasserstoff in trocknem Äther Anthranilsäuremethylester-hydrochlorid (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 246). Wird von  $15^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßr. Salzsäure bei kurzem Erwärmen zu  $4.4^{\circ}$ -Diamino-diphenylmethandicarbonsäure-(3.3°)-dimethylester (Syst. No. 1908) umgelagert (M.,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 248).

 $\label{eq:Anthranilsaureformalid} Anthranilsaureformalid \ C_8H_7O_2N \ = \ C_6H_4 \ \begin{array}{c} NH\cdot CH_2 \\ CO\cdot O \end{array} s. \ Syst. \ No. \ 4278.$ 

Polymere 2-Methylenamino-benzoesäure, polymere Methylenanthranilsäure  $(C_gH_2O_gN)_X=(CH_2:N\cdot C_gH_4\cdot CO_2H)_X$ . B. Durch Erwärmen von Anthranilsäure in Eisessig mit Chlordimethylsulfat (Bd. I, S. 582) (Houben, Arnold, B. 41, 1569). — Goldgelbes Pulver (aus wenig kaltem Pyridin durch absol. Äther); färbt sieh bei 190° dunkel; geht bei 210° in eine rotbraune, undurchsichtige Flüssigkeit über. Löslich in Ameisensäure und Essigsäure, sehwer löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol und Amylalkohol, so gut wie unlöslich in Äther, Ligroin und Benzol. Löslich in Basen und Mineralsäuren. — Gibt in salzsaurer Lösung mit Cyankalium wenig N-Cyanmethyl-anthranilsäure (S. 349).

Polymeres 2-Methylenamino-benzonitril, polymeres Methylenanthranilsäurenitril  $(C_8H_6N_2)_x = (CH_2:N\cdot C_6H_4\cdot CN)_x$ . B. Aus Anthranilsäure-nitril (S. 322) in Aceton mit  $40^9/_0$ iger Formaldehydlösung (Reissert, Grube, B. 42, 3712). — Nadeln (aus Aceton). F:  $211-212^9$ . Unlöslich in Alkohol, Benzol, Äther, Petroläther. — Wird durch Eisessig zersetzt.

N.N'-[ $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-[ $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthyliden]-di-anthranilsäure ("Chloraldianthranilsäure")  $C_{16}H_{13}O_4N_2Cl_3=CCl_3\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Bei Einw. von Chloral auf 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure (NIEMENTOWSKI, B. 35, 3898), vorteilhaft in siedendem Benzol (WHEELER, DICKSON, Am. Soc. 30, 140). — Krystallpulver (aus Äther durch Ligroin gefällt). F: 165° (N.; Wh., D.). Löslich in Alkohol, siedendem Äther, Alkalilauge und Ammoniak, unlöslich in Wasser und verd. Mineralsäuren(N.). — Wird beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Entwicklung von Chlorwasserstoff zersetzt (N.). Konzentrierte Salpetersäure liefert N-[ $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-āthyliden]-3.5-dinitro-anthranilsäure (S. 382) (N.). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid N-Acetylanthranilsäure (S. 337) (Wh., D.). Bei der Einw. von 4 At.-Gew. Brom in Eisessig entsteht 5-Brom-anthranilsäure (Wh., Am. Soc. 31, 567).

N.N´-Äthyliden-bis-[2-amino-benzoesäure-methylester], N.N´-Äthyliden-dianthranilsäure-dimethylester  $C_{18}H_{20}O_4N_2=CH_3\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Anthranilsäure-methylester und Acetaldehyd in Äther oder Alkohol (Mehner, J. pr. [2] 63, 258). — Blau fluorescierende Krystalle. F: 130—131°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, heißem Ligroin, wenig löslich in Äther, in Wasser unlöslich. — Zersetzt sich beim Stehen. Wird von alkoholischer oder wäßriger oder benzolischer Salzsäure unter Bildung von Anthranilsäure-methylester gespalten. Mit Benzoylchlorid in Pyridin entsteht N-Benzoylanthranilsäure-methylester (S. 341).

2-Äthylidenamino-benzoesäure, Äthyliden-anthranilsäure  $C_9H_9O_2N=CH_3\cdot CH:N\cdot C_9H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei allmählichem Verreiben unter Kühlung von Anthranilsäure und Acetaldchyd (Niementowski, Orzechowski, B. 28, 2811). — Krystalle (aus Äther) die zwischen 100 und 140° schmolzen. Zersetzt sich schon bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Äther in die Komponenten.

2- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-āthylidenamino]-benzoesäure,  $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-āthyliden]-anthranilsäure ("Chloralanthranilsäure")  $C_gH_gO_2NCl_3$ = $CCl_3\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus äquimolekularen Mengen von Anthranilsäure und Chloral in siedendem Benzol (Wheeler, Dickson, Am.Soc. 30, 140; vgl. Niementowski, Orzechowski, B. 28, 2812). — Tafeln (aus Äther oder Benzol). Rhombisch(?) (Fock, B. 28, 2812; vgl. Groth, Ch.Kr. 4, 513). F: 152° (N., O.; Wh., D.). Unlösich in kaltem Wasser, leicht löslich in organischen Solvenzien namentlich beim Kochen (N., O.). — Zerfällt beim Behandeln mit Säuren und Alkalien oder mit siedendem Wasser in Anthranilsäure und Chloroform (N., O.). Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht 5-Brom-anthranilsäure (Wh., Am.Soc. 31, 567). Bei der Einw. von Cyankalium und Wasser entsteht N-Dichloracetyl-anthranilsäure (S. 338) (Gärtner, A. 336, 236). Mit Phenylhydrazin und Schwefelsäure in Alkohol entsteht 2-Carboxy-phenyliminoessigsäurephenylhydrazid  $HO_2C\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$  (Syst. No. 2048); analog entsteht mit salzsaurem Semicarbazid 1-[2-Carboxy-phenyliminoacetyl]-semicarbazid (S. 355) (G., A. 332, 233, 243).

2-Propylidenamino-benzoesäure, Propyliden-anthranilsäure  $C_{10}H_{11}O_2N = C_2H_5 \cdot CH: N\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und 1 Mol.-Gew. Propionaldehyd bei gewöhn-

licher Temperatur (Niementowski, Orzechowski, B. 28, 2813). — Gelbes Pulver. F: 115°. Sehr leicht löslich in organischen Solvenzien mit blauer Fluorescenz; unlöslich in Mineralsäuren, löslich in Alkalien. — Bei längerem Erhitzen auf 100° entstehen 3-Methyl-2-äthylchinolin-carbonsäure-(8) (Syst. No. 3260) und  $\alpha$ -Methyl- $\beta$ -äthyl-acrolein-[2-carboxy-anil] (s. u.).

- 2 Isopropylidenamino benzoesäure isopropylidenhydrazid, Isopropyliden anthranilsäure-isopropylidenhydrazid  $C_{13}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2C: N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot N: C(CH_3)_2$ . B. Durch Auflösen von Anthranilsäure-hydrazid (S. 323) in überschüssigem Aceton (Thode, J. pr. [2] 69, 98). Prismen (aus absol. Alkohol). F: 244. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Aceton.
- 2-Önanthylidenamino-benzoesäure, Önanthyliden-anthranilsäure  $C_{14}H_{10}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht beim Erhitzen von Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Önanthaldehyd (Bd. I, S. 695) bis zum Schmelzen (Niementowski, Orzechowski, B. 28, 2817). Bei längerem Erhitzen der dimeren Önanthylidenanthranilsäure (s. u.) auf ca. 183° (N., O.). Krystalle (aus Äther). F: 93°. Unlöslich in kaltem Wasser und Mineralsäuren, löslich in Alkalien. Viel leichter löslich in organischen Solvenzien als die dimere Verbindung. Zerfällt bei 30-stdg. Erhitzen im Druekrohr auf 200° unter Bildung von 4-Oxy-3-n-amyl-chinolin (Syst. No. 3114). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder Kalilauge entsteht 3-n-Amyl-2-n-hexyl-chinolin-carbonsäure-(8) (Syst. No. 3261). Diese entsteht ferner aus Önanthylidenanthranilsäure beim Erwärmen mit Önanthaldehyd oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid.

Dimere Önanthylidenanthranilsäure C<sub>28</sub>H<sub>38</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. B. Beim Vermischen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Önanthaldehyd; man erwärmt schließlich gelinde (N., O., B. 28, 2816). — Nadeln (aus Äther). F: 183°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in organischen Solvenzien. Unlöslich in kalten Mineralsäuren, sehr leicht löslich in Alkalien. Geht bei längerem Erhitzen auf etwa 183° in Önanthylidenanthranilsäure über.

Verbindung C<sub>21</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>(?) aus Anthranilsäure und Önanthaldehyd s. S. 317.

- 2-[β-Methyl-β-pentenylidenamino]-benzoesäure, [β-Methyl-β-pentenyliden]-anthranilsäure, α-Methyl-β-äthyl-acrolein-[2-carboxy-anil]  $C_{13}H_{15}O_2N=C_2H_5\cdot CH: C(CH_3)\cdot CH: N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 3-Methyl-2-äthyl-chinolin-carbonsäure-(8) (Syst. No. 3260) beim Erhitzen von Propylidenanthranilsäure (S. 333) auf 100° (NTEMENTOWSKI, ORZECHOWSKI, B. 28, 2814). Nicht rein erhalten. Bernsteingelbe Masse (aus Ather). Erweicht bei 100° und zersetzt sich gegen 105°. Liefert beim Erhitzen 3-Methyl-2-äthyl-chinolin (Syst. No. 3081).
- 2-Cyclohexylidenamino-benzoesäure, Cyclohexylidenanthranilsäure  $C_{13}H_{15}O_2N=C_6H_{10}:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von Anthranilsäure und Cyclohexanon (Bd. VII, S. 8) auf 120° (Tiedtke, B. 42, 624). Krystalle (aus Benzol). F: 142—148°. Sehr wenig löslich in kaltem Benzol. Zersetzt sich schon bei kurzem Liegen. Liefert beim Erhitzen auf 220° 1.2.3.4-Tetrahydro-aeridon (Syst. No. 3185), Kohlendioxyd, Anilin und Cyclohexanon.
- 2 Benzalamino benzoesäure, Benzalanthranilsäure  $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus trockner Anthranilsäure und Benzaldehyd (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). F: 130°. Liefert mit wäßr. Blausäure und Methylalkohol bei 60—75° N-[a-Cyan-benzyl]-anthranilsäure (S. 473).
- 2 [2 Nitro benzalamino] benzoesäure, [2 Nitro benzal] anthranılsäure  $C_{14}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch 2-stdg. Kochen von Anthranilsäure und 2-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Pawlewski, B. 37, 595). Ziegelfarbige Nädelchen (aus Alkohol). F: 167—168°. Ziemlich löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Benzol mit gelber Farbe, schwer in Ather, Wasser, unlöslich in Ligroin.
- 2 [3 Nitro benzalamino] benzoesäure, [3 Nitro benzal] anthranilsäure  $C_{14}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung (P., B. 37, 595). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 198—200°.
- 2 [4 Nitro benzalamino] benzoesäure, [4 Nitro benzal] anthranilsäure  $C_{14}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei 2-stdg. Kochen äquimolekularer Mengen Anthranilsäure und 4-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Lösung (P., B. 38, 1685). Gelbliche oder rötliche Schuppen oder Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 165—167°.
- 2-Cinnamalamino-benzoesäure, Cinnamalanthranilsäure  $C_{16}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch 20 Minuten langes Erwärmen von Anthranilsäure und Zimtaldehyd in Toluol-Lösung (P., B. 37, 595). Goldgelbe Täfelchen (aus Toluol). F: 163° bis  $164^{\circ}$ .

- 2-[\$-Propionyl-athylamino]-benzoesäure, N-[\$-Propionyl-athyl]-anthranilsäure, Athyl-[ $\beta$ -(2-carboxy-anilino)-athyl)-keton  $C_{12}H_{15}O_3N = C_2H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsaure und Athylvinylketon (Bd. I, S. 731) bei etwa 60° (Blaise, MAIRE, Bl. [4] 3, 661). — Nadeln. F: 106°. Die Benzollösung fluoresciert schön violett.
- 2 Salicylalamino benzoesäure, Salicylalanthranilsäure  $m C_{14}H_{11}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot$ CH: N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Durch 15—20 Minuten langes Kochen von Anthranilsäure und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in Toluol-Lösung (PAWLEWSKI, B. 37, 595). — Hellrote mikroskopische Krystalle (aus Wasser). F: 202-204°. Ziemlich löslich mit gelber Farbe.
- 2 Desylamino benzoesäure, N Desyl-anthranilsäure, Phenyl-[a-(2-carboxy-anilino) benzyl] keton C<sub>21</sub>H<sub>17</sub>O<sub>3</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Aus Anthranilsäure und Benzoin (Bd. VIII, S. 167) am Rückflußkühler (Weckowicz, B. 41, 4144). Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 231—232°. In der Wärme ziemlich schwer löslich in Alkohol, Methylalkohol, Essigsäure, Chloroform, Benzol, Nitrobenzol, sehr leicht löslich in kaltem Aceton. Löslich in verd. Alkalien, sehr leicht in alkoh. Kali- oder Natron-Lösung mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt bei Zusatz von Salpetersäure eine tiefrote Färbung. - N-Desyl-anthranilsäure gibt mit konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure ein Tetranitroderivat(?) (s. u.). Gibt mit Phenylhydrazin beim Erwärmen in Essigsäure die Verbindung  $C_{33}H_{27}N_5$  (s. u.). —  $AgC_{21}H_{16}O_3N$ . Gelblich, amorph. Schwärzt sich im Licht. Unlöslich in Wasser und Alkohol. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich, amorph. Erweicht bei 110°, schmilzt bei 120—125°. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Mg(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . Gelblich. Löslich in Alkohol und Aceton. —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ . B. Aus N-Desyl-anthranilsäure durch Eintragen in ein Gemisch von konz. Schwefelsäure mit rauchender Spiertersäure (W. 2448) —  $Ca(C_{21}H_{16}O_3N)_2$ .

der Salpetersäure (W., B. 41, 4146). - Ziegelrot. Zieht sich oberhalb 85° zusammen, verfärbt sich ein wenig und schäumt zwischen 105-130° auf. Leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Benzol, Chloroform, siedender Essigsäure; löslich in Ammoniak und Alkalien mit

braunroter Farbe.

Verbindung  $C_{33}H_{27}N_5$ . B. Aus N-Desyl-anthranilsäure und Phenylhydrazin beim Erwärmen in Essigsäure (W., B. 41, 4146). — Krystalle (aus Eisessig). F: 229—230°. In gewöhnlichen Solvenzien schwer löslich, leicht in kaltem Aceton und warmem Benzol; unlöslich in Alkalien und verd. Säuren; leicht löslich in kalter, konzentrierter Schwefelsäure mit dunkelvioletter Färbung, die auf Zusatz von wenig Salpetersäure in Grün übergeht.

- $2 [\beta Oximino \alpha.\beta diphenyl athylamino] benzoesaure, N [\beta Oximino \alpha.\beta di-$ 2-[p-Oximino-a.p-diphenyl-athylamino]-benzoesaure, N-[p-Oximino-a.p-diphenyl-athyl]-anthranilsäure, Phenyl-[a-(2-carboxy-anilino)-benzyl]-ketoxim  $C_{21}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus N-Desyl-anthranilsäure in Alkohol mit salzsauren Hydroxylamin und Natronlauge (Weckowicz, B. 41, 4145).

  Nadeln und Säulen (aus verd. Methylalkohol). F: 185—186°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Essigsäure, schwer in Chloroform, Benzol; alle Lösungen zeigen violette Fluorescenz. Löslich in kaltem Ammoniak, Alkalilauge und in warmer Sodalösung.
- 2-Chinonylamino-benzoesäure, N-Chinonyl-anthranilsäure, [2-Carboxy-anilino]-chinon  $C_{13}H_9O_4N=(O:)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben N.N'-[Chinonylen-(2.5)]dianthranilsäure (S. 357) beim Erwärmen von Chinon und Anthranilsäure in Alkohol (VILLE, ASTRE, C. r. 120, 685; A., Bl. [3] 15, 1025). — Schwarz; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (V., A.) und Essigester (A.).
- **2 V**anillalamino benzoesäure, Vanillalanthranilsäure  $C_{15}H_{13}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3\cdot OH\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und Vanillin (PAWLEWSKI, B. 37, 596). — Kanariengelbe amorphe Masse. F: 172—174°. Ziemlich löslich in siedendem Wasser; ziemlich schwer löslich in Äther, Benzol, Chloroform, unlöslich in Ligroin. Riecht vanillin-
- 2 [Naphthochinon (1.2) yl (4) amino] benzoesäure, N - [Naphthochinon - (1,2) - yl - (4)] - anthranilsäure, 4-[2 - Carboxy-anilino] - naphthochinon - (1.2)  $C_{17}H_{11}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen (auf 100°) von 1 Tl. Anthranilsäure, gelöst in 20% igem Alkohol, mit 2 Tln. des Kaliumsalzes der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330), gelöst in Wasser (LAGODZINSKI, HARDIN, B. 27, 3073). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 250°. Löslich in Atzalkalien und Alkalicarbonaten. Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge oder Säuren in Anthranilsäure und 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) (Bd. VIII, S. 300). Geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 190° in das Acridinderivat  $(O:)_2C_{10}H_4 < \frac{CO}{NH} > C_\theta H_4$  (Syst. No. 3237) über.

Methylester  $C_{18}H_{18}O_4N = (O:)_2C_{10}H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus dem Silbersalz der Säure beim Erwärmen mit Methyljodid (L., H., B. 27, 3073). — Dunkelrote Krystalle. F: 188°.

336

2 - Oxy - naphthochinon-(1.4)-[2-earboxy-anil]-(4)  $C_{17}H_{11}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Man trägt in eine heiße Lösung von 1 Tl. Naphthochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 709) in 10 Tln. Eisessig 1½ Tle. Anthranilsäure ein und kocht 5 Minuten lang (L., H., B. 27, 3072). — Dunkelrote mctallglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 270—271°. Urb. Löslich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten. Zerfällt bei längerem Erhitzen mit verd, Mineralsäuren in Anthranilsäure und 2-Oxy-naphthochinon-(1.4).

[d-Glykose]-[2-carboxy-anil]  $C_{13}H_{17}O_7N=C_8H_{12}O_5$ :  $N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $C_6H_{11}O_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus d-Glykose (Bd. I, S. 879) und Anthranilsäure bei gewöhnlicher Temperatur in verd. Alkohol (IRVINE, GILMOUR, Soc. 95, 1553). — Nadeln mit 1 Mol. Wasser. F: 128—130°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Ist in methylalkoholischer Lösung rechtsdrehend und zeigt infolge teilweisen Überganges in ein Stereoisomeres Mutarotation. —  $NaC_{13}H_{16}O_7N$ . Amorph. Sehr zerfließlich.

- b) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit Monound Diearbonsäuren.
- 2-Formamino-benzoesäure, N-Formyl-anthranilsäure  $C_8H_7O_3N=OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-chinazolindihydrid  $C_6H_4\cdot CO_2H$  (Syst. No. 3568) (vgl. R. Anschütz, O. Schmidt, B. 35, 3476)

beim Kochen gleicher Mengen Isatosäureanhydrid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO·O (Syst. No. 4298) und Ameisensäure (E. v. Meyer, Bellmann, J. pr. [2] 33, 23). Entsteht auch beim Erhitzen von Anthranilsäure mit Ameisensäure (E. v. M., Be., J. pr. [2] 33, 24, 25). Siehe ferner S. 313 Anm.—Nadeln. Enthält, bei 100° getrocknet, noch ½ H<sub>2</sub>O (E. v. M., Be.). F: 168° (E. v. M., Be.), 169° (R. A., O. Sch.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol, löslich in Äther (E. v. M., Be.). Löst sich leicht in Salzsäure; beim Verdunsten der Lösung entstehen Ameisensäure und salzsaure Anthranilsäure (E. v. M., Be.). Wird auch, aber viel langsamer, durch kochendes Wasser verseift (E. v. M., Be.). Beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 130° bis 140° erfolgt Spaltung in Ameisensäure, Kohlendioxyd und Anilin (E. v. M., Be.). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes entsteht 4-Oxo-chinazolindihydrid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO·NH (Syst.

No. 3568) (BISCHLER, BURKART, B. 26, 1349). N-Formyl-anthranilsäure lifert beim Erhitzen unter stark vermindertem Druck auf 190—200° 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-chinazolin-dihydrid (R. A., O. Sch.).

Methylester  $C_9H_9O_3N = OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-methylester und wasserfreier Ameisensäure (O. Schmidt, Ph. Ch. 58, 515) im Druckrohr bei 130° (Mehner, J. pr. [2] 64, 80). — Nädelchen (aus Ligroin). F: 54° (M.), 42—43°;  $Kp_{13}$ : 169,8° bis 170°;  $D_1^{p_1}$ : 1,2334;  $n_2^{p_1}$ : 1,57776 (O. Sch., B. 36, 2476; Ph. Ch. 58, 515, 522, 523). Molekularrefraktion: O. Sch., B. 36, 2476; Ph. Ch. 58, 523; vgl. Brühl, Ph. Ch. 59, 508. — Gibt mit Phosphorpentoxyd Isonitrilgeruch (M.).

Äthylester C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N = OHC·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus Anthranilsäure-äthylester mit überschüssiger Ameisensäure (oder mit Glycerin und wasserfreier Oxalsäure) im Druckrohr bei 125—130° (MEHNER, J. pr. [2] 64, 77). Neben N-Formyl-anthranilsäure-methylester und anderen Produkten aus Anthranilsäure-methylester und Ameisensäure-äthylester bei Behandlung mit Natrium (M., J. pr. [2] 64, 70; vgl. H. Erdmann, J. pr. [2] 63, 386).—Prismen (aus Ligroin). F: 57° (M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, heißem Ligroin weniger in kaltem Ligroin, unlöslich in Wasser (M.).—Gibt mit Phosphorpentoxyd Isonitril-gruch (M.). Bei Behandlung mit Nitrit und Salzsäure findet unter Abspaltung der Formylgruppe Diazotierung statt; die entstandene Diazoverbindung reagiert mit Anilin unter Bildung von Diazoaminobenzol-carbonsäure-(2)-äthylester (Syst. No. 2236) (M.; vgl. H. E.).

Amid  $C_8H_8O_2N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Vermischen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäureamid mit  $1^1/2$  Mol.-Gew.  $95^9/0$ iger Ameisensäure (Weddige, J. pr. [2] 31, 125; Knape, J. pr. [2] 43, 213). — Rhomboederähnliche Krystalle oder Nadeln (aus absol. Alkohol). F:  $123^9$  (W.; K.). Sehr leicht löslieh in Aceton, leicht in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (K.). — Geht beim Erhitzen über  $170^9$  (W.; K.) oder beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkalien (K.) in 4-Oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.

Methylamid  $C_9H_{10}O_2N_2 = OHC \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäuremethylamid und Ameisensäure (KNAPE, J. pr. [2] 43, 221). — Nādelchen (aus Benzol). F: 111—112°. Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr leicht in warmem Äther

- und Benzol, unlöslich in Ligroin. Geht bei 190—200° allmählich in 3-Methyl-4-oxochinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.
- [N.N'-Oxymethylen-bis-(2-amino-benzoesäure)]-diamid, [N.N'-Oxymethylen-di-anthranilsäure]-diamid  $C_{15}H_{16}O_3N_4=(H_2N\cdot C)\cdot C_8H_4\cdot NH)_2CH\cdot OH$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure-amid mit 1 Mol.-Gew. 95% ameisensäure (Knape, J. pr. [2] 43, 217). Täfelchen (aus Wasser). F: 135%. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Chloroform, unlöslich in Petroläther. Bei längerem Kochen mit Wasser oder verd. Natronlauge entsteht 4-Oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568). Beim Erhitzen mit Methyljodid, Ätzkali und Methylalkohol im Druckrohr auf 100% entstehn Anthranilsäure-amid und 3-Methyl-4-oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568).
- 2 [Formylmethylamino] benzoesäure, N Methyl N formyl anthranilsäure  $C_9H_9O_3N=OHC\cdot N(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Methyl-chinoliniumhalogeniden (Syst. No. 3077) durch Oxydation mit Manganaten oder Permanganaten in wäßr. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 139393, 145601; C. 1903 I, 745; II, 1225). Durch Oxydation des sauren N-Methyl-chinoliniumsulfats mit Calciumpermanganat in Wasser bei 60° (ULLMANN, Uz-BACHIAN, B. 36, 1805). Nadeln (aus Wasser). F: 167° (H. F.), 168,5—169° (ULL, Uz.). Leicht löslich in warmem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Chloroform (ULL, Uz.). Dic Alkali- oder Erdalkalisalze geben beim Schmelzen mit Natriumamid Indoxyl (Syst. No. 3113) (H. F.).
- Amid  $C_9H_{10}O_2N_2 = OHC \cdot N(CH_3) \cdot C_9H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus N-Mcthyl-anthranilsāure-amid und Ameisensäure im Druckrohr bei  $100^0$  (Knape, J. pr. [2] 43, 226). Nadeln (aus Alkohol). F:  $113^0$ .
- 2 [Formyläthylamino] benzoesäure, N Äthyl N formyl anthranilsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=OHC\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von N-Äthyl-chinolinium-bromid mit Calciumpermanganat in Wasser bei  $60^o$  (Ullmann, Uzbachtan, B. 36, 1806). F: 119,5°. Leicht löslich in siedendem Wasser, löslich in siedendem Alkohol, Benzol und Äther.
- 2 [Formylbenzylamino] benzoesäure, N-Benzyl-N-formyl-anthranilsäure  $C_{16}H_{13}O_3N=OHC\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Benzoesäure und N-Benzylanthranilsäure durch Oxydation von N-Benzyl-chinoliniumchlorid mit Kaliumpermanganat und Eindampfen der Lösung (CLAUS, GLYCKHERR, B. 16, 1285). Nadeln (aus Wasser); Tafeln (aus Alkohol). F: 196°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, reichlich in kochendem Alkohol. Wird von alkoh. Kali leicht zerlegt in Ameisensäure und N-Benzyl-anthranilsäure.
- 2-[Formylphenacylamino]-benzoesäure, N-Phenacyl-N-formyl-anthranilsäure  $C_{16}H_{13}O_4N=OHC\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben viel Benzoesäure und Chinolin beim allmählichen Eintragen von 16 g Kaliumpermanganat, gelöst in 600 g Wasser, in eine Lösung von 10 g N-Phenacyl-chinoliniumbromid in 1200 g Wasser (Bamberger, B. 20, 3342). Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 184°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure wird Ameisensäure abgespalten.
- 2 Acetamino benzoesäure, N 'Acetyl anthranilsäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N = CH<sub>3</sub>· CO·NH-C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>· CO<sub>2</sub>H. B. Bei der Oxydation von Acet-o-toluidid (Bd. XII, S. 792) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von etwas Essigsäure (Bedson, King, Soc. 37, 753) oder besser in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 94629; Frdl. 4, 146) oder gesättigten wäßrigen Alkalisalzlösungen, z. B. Kaliumchlorid-Lösung (Goldenberg, Geromont & Co., D. R. P. 119462; C. 1901 I, 867). Bei der Oxydation von Acet-o-toluidid mit Calciumpermanganat in Wasser bei 90—95° (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1800). Aus Anthranilsäure und Essigsäureanhydrid in Benzol (Kaufmann, B. 42, 3482). Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf die wäßr. Lösung eines anthranilsauren Salzes (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686; A. Lumtère, L. Lumtère, Barbier, Bl. [3] 33, 786). Durch Behandlung des Silbersalzes der Anthranilsäure mit Acetylchlorid (Wheeler, Barnes, Am. 20, 222). Durch Übergießen von Anthranilsäure mit Thiocssigsäure (Pawlewski, B. 31, 663). Aus N-Dichloracetyl-anthranilsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in neutraler oder schwach saurer Lösung (Gärnner, A. 336, 239). Bei der Oxydation von 2-Methyl-indol (Syst. No. 3070) mit alkal. Permanganatlösung (Jackson, B. 14, 885). Aus 2-Methyl-3-formyl-indol (Syst. No. 3184) mit schwach alkal. Kaliumpermanganatlösung (Plancher, Ponti, R. A. L. [5] 16 I, 133). Bei der Oxydation von 1-Acetyl-isatin (Syst. No. 3206) mit Chromsäure und Eisessig (E. v. Meyer, Bellmann, J. pr. [2] 33, 31). Aus Chinaldin (Syst. No. 3079) mit Permanganatlösung (Doebner, v. Miller, B. 15, 3077). Aus N-Acetyl-β-γ-benzisoxazolon C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> N(CO·CH<sub>3</sub>) O (Syst. No. 4278) durch Reduktion mit amalgamiertem Aluminium in siedendem wäßrigem Äther (Bamberger, Pyman, B. 42, 2322). Beim Kochen

29; vgl. Jackson, B. 14, 886; Bogert, Gotthelf, Am. Soc. 22, 534). — Nadeln (aus Eisessig). Rhombisch bipyramidal (Fletcher, Soc. 37, 754; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 513). F: 184-186° (PAWLEWSKI), 185° (DOE., v. Ml.; H. ERDMANN, B. 32, 3572; A. Lu., L. Lu., Ba.). Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, in Alkohol, Benzol und Äther (Dor., v. Ml.) sowie in Aceton und heißem Eisessig (BOGERT, HAND, Am. Soc. 27, 1478). Elektrolytische Dissoziationskonstante k, ermittelt durch Messung der elektrischen Leitfähigkeit, bei 25°: 2,36×10-4 (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 263). Elektrisches Leitvermögen des Natriumsalzes: Ostwald, Ph. Ch. 1, 101. - N-Acetyl-anthranilsäure gibt heim Erhitzen unter stark vermindertem Druck "Acetylanthranil" (Syst. No. 4279) und 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid  $C_6H_4$ — $C_0$ mit kochendem Wasser wird N-Dichloracetyl-anthranilsäure gebildet (Jackson, B. 14, 887). N-Acetyl-anthranilsäure liefert hei der Behandlung mit Phosphoroxychlorid ohne Verdünnungsmittel unter intermediärer Bildung von "Acetylanthranil" 4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbon-säure-(3)-[2-carboxy-anilid] (Syst. No. 3341; vgl. Heller, Grundmann, B. 56 [1923], 200); in Toluollösung wird daneben noch 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (CH. CO·N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (Syst. No. 3568) gebildet (R. Angerième O. Schwidter R. 25  $C_6H_4$   $N = C \cdot CH_3$ (Syst. No. 3568) gebildet (R. Anschütz, O. Schmidt, B. 35, 3463, 3464). Gibt mit Brom in Kaliumbromid-Lösung N-Acetyl-5-brom-anthranilsaure (Bogert, Hand). Wird durch konz. Salzsäure leicht in Anthranilsäure und Essigsäure gespalten (Bedson, King, Soc. 37, 755). Beim Erhitzen der N-acetyl-anthranilsauren Salze mit wasserfreiem Alkali oder Erdalkali über 150° entsteht quantitativ 2.4-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 117167; C.1901 I, 236). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 150°, Acetylanthranil" und 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (R. Anschütz, O. Schmidt, B. 35, 3473, 3474). Gibt mit Phenylisocyanat in siedendem Benzol N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-N'-acetyl-harnstoff (S. 347) (Fortmann, J. pr. [2]-55, 135). — Saures Natriumsalz NaC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N+C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N. B. Wurde durch Kochen von N.N'-Methylon-di-anthranilsäure (S. 332) mit Acetanhydrid und geschmolzenem Natriumaeetat und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser erhalten (Heller, Fiesselmann, A. 324, 125; He., B. 49 [1916], 524). Krystallpulver. F: 284° (Zers.) (He., F.). — AgC<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N. Prismen (Gärtner, A. 336, 240), Nadeln (aus heißem Wasser) (Bedson, Kirg, Soc. 37, 756). Schwer löslich in Wasser (Doebner, v. Miller, B. 15, 3078). — Ca(C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Bräunliche Warzen (Gä.). — Ba(C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Bräunliche Warzen. Schwer löslich in heißem Wasser (Gä.). — Ph(C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Flockiger Niederschlag (Bedson, King).

- 2-Chloracetamino-benzoesäure, N-Chloracetyl-anthranilsäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 2-stdg. Erhitzen molekularer Mengen Anthranilsäure und Chloracetylchlorid in Benzol (Pawlewski, B. 38, 1684). Nadeln (aus Alkohol). F: 186—1886. Wird beim Reihen elektrisch.
- 2-Dichloracetamino-benzoesäure, N-Dichloracetyl-anthranilsäure  $C_9H_7O_3NCl_2=CHCl_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und Dichloracetylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (Gärtner, A. 336, 239). Aus  $[\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-āthyliden]-anthranilsäure (S. 333) durch Behandlung mit Cyankalium in Wasser und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit siedendem Wasser (G., A. 336, 236). Entsteht durch kurzes Erhitzen von N-Acetyl-anthranilsäure mit dem dreifachen Gewicht Phosphorpentachlorid (ca. 2 Mol.-Gew.) in Gegenwart von etwas Phosphoroxychlorid und Zersetzung des Reaktionsgemisches mit siedendem Wasser (Jackson, B. 14, 887). Nadeln (aus Wasser). F: 176—177°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in Benzol und Petrolāther (G.). Natriumamalgam reduziert in neutraler oder schwach saurer Lösung zu N-Acetyl-anthranilsäure (G.). Beim Schmelzen mit Kaliumacctat entsteht N-Acetyl-anthranilsäure neben anderen Produkten (G.). Wird durch Alkali, schwieriger durch Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Bildung von Anthranilsäure gespalten (G.). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid "Dichloracetylanthranil" (Syst. No. 4279) (G.).  $AgC_9H_6O_3NCl_2$  (J.; G.). Nadeln.
- 2-Acetamino-benzoesäure-methylester, N-Acetyl-anthranilsäure-methylester  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Man ühergießt Anthranilsäure-methylester mit Essigsäureanhydrid und läßt einige Zeit stehen (Mehner, J. pr. [2] 64, 83). Beim Kochen des Silhersalzes der N-Acetyl-anthranilsäure mit Methyljodid und Methylalkohol (E. Erdmann,

- H. Erdmann, D. R. P. 113942; Frdl. 5, 898). Nadeln (aus Alkohol). F: 100—1010 (M.), 1010 (H. E., B. 32, 3672). Liefert bei der Einw. von Natriumhypochlorit in heißer essigsaurer Lösung N-Acetyl-5-chlor-anthranilsäure-methylester (Freundler, C. r. 143, 910; Bl. [4] 1, 224). Liefert beim Bromieren in warmer Essigsäure N-Acetyl-3.5-dibrom-anthranilsäure, neben geringen Mengen des entsprechenden Methylesters (F., C. r. 149, 1137). Physiologische Wirkung: Kleist; vgl. Schimmel & Co., Bericht vom April 1903, S. 121; C. 1903 I, 1086.
- 2-Chloracetamino-benzoesäure-methylester, N-Chloracetyl-anthranilsäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-methylester und Chloracetylchlorid in Benzol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 157; Einhorn, D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 98—99°; leicht löslich in Äther, Essigester, Chloroform und Benzol (Ei., O.).
- 2 Acetamino benzoesäure äthylester, N Acetyl anthranilsäure äthylester  $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und Essigsäureanhydrid (Weddige, J. pr. [2] 36, 145; Mehner, J. pr. [2] 64, 83). Nadeln oder durchsichtige Tafeln (aus Alkohol). F:  $61-62^{\circ}$  (W.),  $64-65^{\circ}$  (M.). Durch Einw. von Natrium auf die trockne Toluollösung entsteht 2.4-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137) (Camps, Ar. 237, 690; Höchster Farbw., D. R. P. 102894; C. 1899 II, 462). Wird von alkoh. Ammoniak bei 150—160° nicht verändert, mit wäßr. Ammoniak entsteht 4-Oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (W.).
- 2-Dichloracetamino-benzoesäure-äthylester, N-Dichloracetyl-anthranilsäure-äthylester  $C_{11}H_{11}O_3NCl_2=CHCl_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Silbersalz der N-Dichloracetyl-anthranilsäure und Äthyljodid in Benzol-Lösung beim Kochen (Gärtner, A. 336, 238). Tafeln (aus Alkohol). F: 58—60°. Kp<sub>18</sub>: 180—190°.
- 2 Acetamino benzoesäure [2 methoxy 4 allyl phenyl] ester, N Acetylanthranilsäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol [2 acetamino benzoat]  $C_{19}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$ . B. Aus Eugenol-[2-amino-benzoat] (S. 319) und Essigsäureanhydrid (RIEDEL, D. R. P. 189333; C. 1908 I, 185). Gelbliche Nadeln. F: 102—103°.
- 2-Acetamino benzamid, N-Acetyl-anthranilsäure-amid  $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure-amid und 1 Mol.-Gew. Essigsäure-anhydrid (Weddig, J. pr. [2] 31, 124; 36, 142). Beim Behandeln von "Acetylanthranil" (Syst. No. 4279) mit 30% igem wäßrigem Ammoniak in der Kälte neben anderen Produkten (R. Anschütz, O. Schmidt, Grefffenberg, B. 35, 3481). Nadeln (aus Alkohol). F: 170% bis 171% (W.), 177% (R. A., O. Sch., G.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in kochendem Wasser (W., J. pr. [2] 36, 142). Geht bei längerem Schmelzen (W., J. pr. [2] 31, 125), durch langes Kochen mit Wasser oder durch Lösen in warmen Alkalien (W., J. pr. [2] 36, 143) in 4-Oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.
- 2-Acetamino-benzoesäure-methylamid, N-Acetyl-anthranilsäure-methylamid  $C_{10}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-methylamid und Essigsäureanhydrid (Weddige, J. pr. [2] 36, 151). Prismen (aus Alkohol). F: 171—172°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol.
- [2-Acetamino-benzoesäure]-anilid, [N-Acetyl-anthranilsäure]-anilid  $C_{15}H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-anilid und Essigsäureanhydrid (Körner, J. pr. [2] 36, 163). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 167—168°. Unlöslich in Wasser und Äther. 1 Tl. löst sich in 45 Tln. siedenden Alkohols.
- 2-Acetamino benzonitril, N-Acetyl-anthranilsäure-nitril  $C_9H_8ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus Anthranilsäure-nitril und Essigsäureanhydrid (PINNOW, SÄMANN, B. 29, 631; Bogert, Hand, Am. Soc. 24, 1044). Nadeln (aus Wasser). Sublimiert langsam bei 100° und ist mit Wasserdampf flüchtig (B., H.). F: 132,5° (FRIEDLÄNDER, M. 19, 637), 133° (P., S.).
- [2-Acetamino-benzoesäure]-benzalhydrazid, [N-Acetyl-anthranilsäure]-benzalhydrazid, Benzaldehyd-[2-acetamino-benzoylhydrazon]  $C_{16}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-benzalhydrazid und Essigsäure-anhydrid (Thode, J. pr. [2] 69, 98). Prismatische Tafeln (aus verd. Essigsäure). F: 180° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ather.
- 2 [Acetylmethylamino] benzoesäure, N Methyl N acetyl anthranilsäure  $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus N-Methyl-anthranilsäure und Essigsäureankydrid (Fortmann, J. pr. [2] 55, 128). Nadeln. F: 186° (Fo.), 192° (Schultz, Flachsländer, C. 1902 II, 448). Sehr leicht löslich in absol. Alkohol und in Eisessig, schwer in Äther und Benzol (Fo.).

- Amid  $C_{10}H_{12}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus N-Methyl-anthranil-säure-amid und  $^{1}\!\!/_2$  Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (Weddige, J. pr. [2] 36, 153). Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Äther.
- 2-[Acetyl-(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-amino]-benzoesäure, N-[3.5-Dibrom-2-oxybenzyl]-N-acetyl-anthranilsäure  $C_{16}H_{13}O_4NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen der alkoh. Lösung von 3.5.1¹-Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 362) und Anthranilsaure (Auwers, Ulrich, A. 332, 193). Entsteht auch aus N-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzyl]-anthranilsäure (S. 332) und Essigsäureanhydrid (Au., U., A. 332, 195). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 201-202°. Ziemlich löslich in Eisessig, Alkohol, kaum löslich in Benzol, Ligroin, Petroläther. - Wird beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge nicht verändert.
- 2-[Acetyldesylamino]-benzoesäure, N-Desyl-N-acetyl-anthranilsäure  $C_{23}H_{19}O_4N=$  $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus N-Desyl-anthranilsāure mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat oder besser mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (Weckowicz, B. 41, 4145). — Säulen (aus verd. Alkohol oder aus Wasser + Alkohol + Aceton). F: 198-200°. Löslich in Essigsäure und Aceton; sehr leicht löslich in Alkalien und Soda. — Liefert beim Behandeln mit Schwefelsäure N-Desyl-anthranilsäure zurück.
- 2 Diacetylamino benzoesäure methylester, N.N Diacetyl anthranilsäuremethylester  $C_{12}H_{13}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Einw. von Natrium auf Anthranilsäure-methylester + Essigester, neben anderen Produkten (H. Erdmann, B. 32, 3571). — Prismen (aus Alkohol), die gegen 180° schmelzen. Besitzt einen bronnenden Geschmack.
- **2-Propionylamino-benzoesäure**, N-Propionyl-anthranilsäure  $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3$  $CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von Propionsäure-o-toluidid (Bd. XII, S. 794) mit Kaliumpermanganat (PICTET, DUPARC, B. 20, 3421). Bei der Oxydation von 2-Athyl-chinolin (Syst. No. 3080) mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung (v. MILLER, HENLE, B. 24, 1910). — Nadeln (aus Wasser). F: 117°; zersetzt sich bei 180°; sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (P., D.). — AgC<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N. Nadeln (aus Wasser) (P., D.).
- Nitril  $C_{10}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CN$ . B. Durch Erwärmen von Anthranilsäure-nitril mit Propionsäureanhydrid (Bogert, Hand, Am. Soc. 24, 1046). Prismen (aus Alkohol). F: 119°. Sublimiert langsam bei 100°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. - Geht beim Erhitzen mit Propionsäureanhydrid im Druckrohr oder beim Erwärmen mit alkal. Wasserstoffsuperoxyd-Lösung in 4-Oxo-2-äthyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.
- 2-Butyrylamino-benzonitril, N-Butyryl-anthranilsäure-nitril  $C_{11}H_{12}ON_2=CH_3$ . CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CO·NH·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CN. B. Durch Erwärmen von Anthranilsäure-nitril mit Buttersäureanhydrid (B., H., Am. Soc. 24, 1046). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 89-89,5°.
- 2-Isobutyrylamino-benzonitril, N-Isobutyryl-anthranilsäure-nitril  $\mathrm{C_{11}H_{12}ON_2} =$ (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN. B. Durch Erwärmen von Anthranilsäure-nitril mit Isobuttersaureanhydrid (B., H., Am. Soc. 24, 1047). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 111—111,5°. Sublimiert bei 100° langsam in Säulen.
- 2-Isovalerylamino-benzonitril, N-Isovaleryl-anthranilsäure-nitril  $C_{12}H_{14}ON_2 =$ (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH·CH<sub>2</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN. B. Aus Anthranilsäure-nitril und Isovaleriansäureanhydrid (B., H., Am. Soc. 24, 1047). — Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 105,5° bis  $106.5^{\circ}$ .
- 2 Benzamino benzoesäure, N Benzoyl anthranilsäure  $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot CO$ NH·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Erwärmen von 2-Nitro-a-phenyl-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 695) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (PSCHORE, WOLFES, B. 32, 3403). Bei der Oxydation von Benzoesäure-o-toluidid (Bd. XII, S. 795) mit einer schwach alkal. Kaliumpermanganatlösung (Brückner, A. 205, 130). Durch Benzoylierung von Anthranilsäure (Brückner, Pini, A. 205, 131). Bei der Oxydation von 1-Benzoyl-2-methyl-indol-dihydrid-(2.3) (Syst. No. 3062) mit alkal. Kaliumpermanganatlösung (Bamberger, Sternitzki, B. 26, 1303). Bei der Oxydation von 3-Nitro-2-phenyl-indol (Syst. No. 3088) mit alkal. Kaliumpermanganatlösung (Angell, Angellco, G. 30 II, 277). Entsteht neben 2-Nitroso-benzoesäure (Bd. IX, S. 368) beim Eintragen der Lösung von 20 g Kaliumpermanganat in 1 l Wasser in die Lösung von 9,5 g gepulvertem 1-Oxy 2-phonyl-indol (Syst. No. 3088) in 100 ccm 5% iger Natronlauge unter Eiskühlung; man fällt die N-Benzoylanthranilsaure aus der filtrierten Lösung durch Salzsäure (E. FISCHER, B. 29, 2063). Entsteht bei der Oxydation von 3-Oximino-2-phenyl-

indolenin ("Nitrosophenylindol") (Syst. No. 3188) mit alkal. Kaliumpermanganatlösung (Angell, Angello, G. 30 II, 276). Bei der Oxydation von 1-Benzoyl-2-methyl-ehinolintetrahydrid (Syst. No. 3063) mit alkal. Kaliumpermanganatlösung in der Wärme (Walter, B. 25, 1263, 1267). Beim Behandeln von 2-Phenyl-ehinolin (Syst. No. 3089) mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung (Doebner, v. Miller, B. 19, 1196). Beim Kochen von [2-Carboxy-phenyl]-oxo-benzo-1.2.3-triazindihydrid  $C_6H_4$ 

- 3876) in Alkohol mit  $20\%_0$ iger salzsaurer Titantrichloridlösung (H. Meyer, A. 351, 280). Aus "Benzoylanthranil" (Syst. No. 4283) beim Erwärmen mit verd. Alkalien (Friedländer, Wleügel, B. 16, 2229). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 177% (D., v. Ml.; Wa.; Ba., St.), 178% (H. Mey.), 179—181% (Angeli, Angelico), 180—181% (Fr., Wl.), 181% (korr.) (Psch., Wo.), 182% (Br.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Br.; E. Fl.). Bei 2-stdg. Erhitzen mit der 25-faehen Menge rauchender Salzsäure (D: 1,19) auf 110% bis 120% erfolgt Spaltung in Anthranilsäure und Benzoesäure (E. Fl.). Wird durch Erhitzen mit der dreifachen Menge  $25\%_0$ iger Schwefelsäure auf 160% in Anilin, Benzoesäure und Kohlendioxyd zerlegt (Psch., Wo.). Na C<sub>14</sub> H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln (Br.). Ag C<sub>14</sub> H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N. Fast unlöslich in Wasser (Fr., Wl.). Mg (C<sub>14</sub> H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln; sehwer löslich in Wasser (Br.). Ca (C<sub>14</sub> H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Br.). Ba (C<sub>14</sub> H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Br.).
- 2 [2 Nitro benzamino] benzoesäure, N-[2 Nitro benzoyl] anthranilsäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot MH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln von in Wasser gelöstem anthranilsaurem Kalium mit im gleiehen Volumen Äther gelösten 2-Nitro-benzoylehlorid (H. Meyer, A. 351, 273; vgl. Schroeter, Eisleb, A. 367, 128). Farblose, am Licht bald gelb werdende Krystalle (aus Toluol-Alkohol). F: 239° (H. M.), 234° (Sch., El., A. 367, 128). Ziemlieh leicht löslich in Alkohol; fast unlöslich in Wasser und Toluol (H. M.). Wird durch Titantriehlorid in heißer alkoh. Lösung zu Anthranoylanthranilsäure reduziert (H. M.; Sch., El.). Geht durch Thionylehlorid in "2-Nitrobenzoyl-anthranil" (Syst. No. 4283) über (Sch., El.).
- 2-Benzamino-benzoesäure-methylester, N-Benzoyl-anthranilsäure-methylester  $C_{15}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf Anthranilsäure-methylester (E. Erdmann, H. Erdmann, B. 32, 1216) in Gegenwart von Pyridin (Mehner, J. pr. [2] 63, 261; 64, 85). Aus Benzoyl-anthranilsäure beim Erhitzen mit Methyljodid und methylalkoholischem Kali (Pschorr, Wolfes, B. 32, 3404). Aus N.N'-Athyliden-dianthranilsäure-dimethylester (S. 333) durch Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (M., J. pr. [2] 63, 260). Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 99—100° (E. E., H. E.), 100° (M., J. pr. [2] 63, 260; 64, 85), 101,5° (P., W.).
- 2-[2-Nitro-benzamino]-benzoesäure-methylester, N-[2-Nitro-benzoyl]-anthranilsäure-methylester  $C_{15}H_{12}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-methylester und 2-Nitro-benzoylchlorid in Benzol (Schroeter, B. 40, 1618). In Alkohol viel weniger löslich als der Äthylester.
- **2** Benzamino benzoesäure äthylester, **N** Benzoyl anthranilsäure äthylester  $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . *B.* Aus Anthranilsäure-äthylester durch Benzoylchlorid in Pyridin (Mehner, *J. pr.* [2] **64**, 84). Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 98°.
- 2-[2-Nitro-benzamino]-benzoesäure-äthylester, N-[2-Nitro-benzoyl]-anthranilsäure-äthylester  $C_{16}H_{14}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und 2-Nitro-benzoylehlorid in Benzol (Schroeter, B. 40, 1618). Glänzende gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 132°. Wird durch Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure zu Anthranoylanthranilsäureester reduziert.
- 2-Benzamino-benzamid, N-Benzoyl-anthranilsäure-amid  $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Man tibergießt Anthranilsäure-amid mit wasserfreiem Äther und gießt allmählich 1 Mol.-Gew. Benzoylchlorid, gelöst in absol. Äther, hinzu; man verjagt den Äther, kocht den Rückstand mit 8—10 Tln. Wasser, digeriert das Ungelöste mit einer stark verdünnten Sodalösung und krystallisiert es aus absol. Alkohol um (Körnee, J. pr. [2] 36, 155). Man erhitzt Anthranilsäure-nitril mit Benzoylehlorid in äther. Lösung unter Zusatz von Kaliumearbonat auf dem Wasserbade; die nach dem Verjagen des Äthers hinterbleibende Masse wird mit Sodalösung digeriert, mit Wasser gewaschen und aus Alkohol umkrystallisiert (PINNOW, Sämann, B. 29, 631; vgl. Alessandri, R. A. L. [5] 22 II [1913], 163). Durch Einleiten von Ammoniak in die siedende alkoholische Lösung von "Benzoylanthranil" (Syst. No. 4283) (R. Anschütz, O. Schmidt, Greiffenberg, B. 35, 3484). —Nadeln (aus Alkohol). F: 214—215° (Zers.) (R. A., O. Sch., G.), 216° (P., S.), 218—219° (K.). Unlöslich in Wasser (K.). 100 Tle. 50°/piger Alkohol lösen bei Siedehitze 1 Tl. (K.). —Wird von konz. Salzsäure bei 150—160° unter Abspaltung von Benzoesäure zerlegt (K.).

Löst sich in kochender Kalilauge, dabei in 4-Oxo-2-phenyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3572) übergehend (K.).

- 2-Benzamino-benzoesäure-methylamid, N-Benzoyl-anthranilsäure-methylamid  $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-methylamid und Benzoylchlorid in absol. Äther (Körner, J. pr. [2] 36, 159). Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 181°. Unlöslich in Wasser. 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei Siedehitze 10 Tle.
- 2-Benzamino-benzoesäure-anilid, N-Benzoyl-anthranilsäure-anilid  $C_{20}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus "Benzoylanthranil" (Syst. No. 4283) und Anilin bei 170° oder aus Anthranilsäureanilid und Benzoesäureanhydrid bei 100° (R. Anschütz, O. Schmidt, Greiffenberg, B. 35, 3484). Nädelchen (aus Benzoesäureäthylester). F: 279°. Löslich in heißem Anilin und in Benzoesäureäthylester, sonst unlöslich.
- 2-Benzamino-benzonitril, N-Benzoyl-anthranilsäure-nitril  $C_{14}H_{10}ON_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . Die von Pinnow, Sämann, B. 29, 631 als solches beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches von Alessander, R. A. L. [5] 22 II [1913], 153 als 2-Benzamino-benzamid  $C_{14}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_9$  erkannt worden.
- 2 [Benzoylmethylamino] benzoesäure, N Methyl N benzoyl anthranilsäure  $C_{15}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus N-Methyl-anthranilsäure und Benzoylchlorid in Äther (Fortmann, J. pr. [2] 55, 129). Durch Oxydieren von 1-Methyl-2-phenylchinolin-dihydrid-(1.2) (Syst. No. 3088) mit Calciumpermanganat in Aceton (Freund, B. 37, 4669). Krystalle (aus Benzol). F: 161° (Fo.), 161—162° (Fr.). Sehr leicht löslich in Alkohol (Fo.).  $Ca(C_{15}H_{12}O_3N)_2$ . Nadeln (aus wenig Wasser) (Fr.).
- 2-[(2-Nitro-benzoyl)-methylamino]-benzoesäure, N-Methyl-N-[2-nitro-benzoyl]-anthranilsäure  $C_{15}H_{12}O_6N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifen des entsprechenden Methylesters (s. u.) mit verd. Natronlauge (SCHROETER, EISLEB, A. 367, 143). F: 216°. Zersetzt sich wenige Grade oberhalb des Schmelzpunktes.

Methylester  $C_{16}H_{14}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus N-Methylanthranilsäure-methylester mit 2-Nitro-benzoylchlorid in Benzol beim Erwärmen (SCH., El., A. 367, 143). — Prismen (aus Alkohol). F: 147°. — Liefert beim Verseifen mit verd. Natronlauge N-Methyl-N-[2-nitro-benzoyl]-anthranilsäure.

2-[(2-Nitro-benzoyl)-anilino]-benzoesäure, N-Phenyl-N-[2-nitro-benzoyl]-anthranilsäure  $C_{20}H_{14}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Phenyl-anthranilsäure in Natronlauge mit 2-Nitro-benzoylchlorid in Äther unterhalb 30° (SCH., El., A. 367, 145). — Gelbliche Nadeln (aus Methylalkohol oder Äthylalkohol) mit je 1 Mol. des Lösungsmittels. F: 178—179°. Färbt sich am Licht violetbraun. — Liefert, in alkoh. Lösung mit Titantrichlorid reduziert, Anthranoyl-phenylanthranilsäure (S. 360). Läßt sich mit Alkohol und Chlorwasserstoff nicht verestern; dagegen liefert das Silbersalz mit Methyljodid den entsprechenden Methylester.

Methylester  $C_{21}H_{16}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus dem Silbersalz der N-Phenyl-N-[2-nitro-benzoyl]-anthranilsäure mit Methyljodid (Sch., El., A. 367, 145). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 174°.

N.N-Dimethyl-N'-[2-carbomethoxy-phenyl]-benzamidin  $C_{17}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C(C_6H_5) \cdot N(CH_3)_2$ . B. Man behandelt N.N-Dimethyl-benzamidchlorid (Bd. IX, S. 270) mit Anthranilsäure-methylester (v. Braun, B. 37, 2681). — Spieße (aus Alkohol-Äther oder Äther-Petroläther). F: 109°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Äther, schwer in Petroläther. — Pikrat  $C_{17}H_{18}O_2N_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 111—112°.

2-Cinnamoylamino-benzoesäure, N-Cinnamoyl-anthranilsäure  $C_{16}H_{13}O_3N=C_6H_5$ · CH: CH·CO·NH·C $_6H_4$ ·CO $_2H$ . B. Aus 20 g Zimtsäurechlorid (Bd. IX, S.587) durch Verreiben und Erwärmen mit 33 g Anthranilsäure (Reinicke, A. 341, 94). — Kuglig-strahlige Gebilde (aus verd. Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

[2-Carboxy-phenyl]-oxamidsäure, Oxanilsäure-carbonsäure-(2), Kynursäure  $C_9H_7O_5N=HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 1 Tl. trockner Oxalsäure mit 1 Tl. Anthranilsäure (Kretschy, M. 5, 30). Bei der Oxydation von 1-Acetylchinolintetrahydrid (Syst. No. 3062) mit Permanganatlösung (L. Hoffmann, Königs, B. 16, 734). Bei der Oxydation von 3-Brom-chinolin (vgl. Decker, J. pr. [2] 45, 50; Claus, Howitz, J. pr. [2] 50, 239) (Syst. No. 3077) mit Permanganatlösung (Claus, Collischonn, B. 19, 2767). Entsteht neben Isatin durch Oxydation von Carbostyril (Syst. No. 3114) mit alkal. Permanganatlösung und Ansäuern der eingedampften Lösung (Friedländer, Oster-

MAIER, B. 14, 1921; 15, 332). Aus Kynurin (4-Oxy-chinolin; Syst. No. 3114) oder Kynurensäure (4-Oxy-chinolin-carbonsäure-(2); vgl. Späth, M. 42 [1921], 91; (Syst. No. 3340) durch alkal. Kaliumpermanganatlösung (Keetschy, M. 4, 157; 5, 16). — Darst. Man erhitzt ungefähr gleiche Teile entwässerter Oxalsäure und Anthranilsäure auf 115—135° und zuletzt vorübergehend auf 145—150°; zur Reinigung wäscht man das Produkt mit kaltem Wasser, löst es dann in Ammoniak und fällt mit Salzsäure; die gefällte Säure wird in Äther gelöst, die Lösung mit Blutkohle behandelt und der Äther größtenteils abdestilliert; die rückständige Lösung gießt man in wenig laues Wasser, wäscht die gefällte Säure mit kaltem Wasser, preßt sie ab, trocknet bei Zimmertemperatur und wiederholt dieses Lösen in Äther und Fällen mit Wasser noch zwei- bis dreimal (Keetschy, M. 5, 21, 30). — Nädelchen mit 1 H<sub>3</sub>O (aus Wasser). Wird im Vakuum über Schwefelsäure, schnell bei 60—70° wasserfrei (Fr., Ost., B. 15, 332). Die wasserhaltige Säure schmilzt unter Zersetzung bei 188—189° (Kr., M. 5, 26), die wasserfreie Säure bei 200° (Zers.) (L. Ho., Kö.), 210° (Zers.) (Claus, Coll.). 1 Tl. Säure löst sich bei 10° in ca. 890 Tln. Wasser; sie ist ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther, sehr leicht in heißem Alkohol und Äther (Kr., M. 5, 21, 22). Eisenchlorid färbt die verdünnte, wäßrige Lösung carminrot und bewirkt in der gesättigten Lösung einen Niederschlag (Kr., M. 5, 27), desgl. beim Erwärmen mit verd. Säuren oder Alkalien (Fr., Ost., B. 15, 333). Beim Erhitzen mit Kalk entweicht Anilin (Kr., M. 5, 22). Bei der elektrolytischen Reduktion entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348) (Kinzleerger & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699). — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N. Nadeln (Kr., M. 5, 25). Blaß blaugrüner, pulveriger Niederschlag. Schwer löslich in heißem Wasser (Kr., M. 4, 160). — 2 CuC<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N + CuO + 4 H<sub>2</sub>O. B. Durch Vermischen der Lösung des Ammoniumsalzes mit Kupferacetat in der Kälte (Kr., M. 5, 25). Blaß blaugrüner, pulveriger Niederschlag.

2.Äthoxalylamino-benzoesäure, N.Äthoxalyl-anthranilsäure, [2-Carboxyphenyl]-oxamidsäureäthylester, Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(2)  $C_{11}H_{11}O_{5}N = C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2}H$ . B. Bei der Oxydation von Indoxylsäureäthylester  $C_{6}H_{4} < \stackrel{CO}{NH} > CH \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$  (Syst. No. 3337) oder Indoxanthinsäure-äthylester

 $C_6H_4 < \stackrel{CO}{NH} > C(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  (Syst. No. 3371) mit einem Gemisch von Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure (Bayer, B. 15, 778). Entsteht neben N.N'-Oxalyl-di-anthranilsäure (s. u.) beim Erhitzen von 2 Mol,-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol,-Gew. Oxalsäurediäthylester (Bd. II, S. 535) auf  $140-150^{\circ}$  (MAUTHNER, SUIDA, M. 9, 741, 743). — Verfilzte Nadeln (aus Alkohol).  $F: 180-181^{\circ}$  (B.). — Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Alkohol, Oxalsäure und Anthranilsäure (B.).

N.N'-Oxalyl-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-Oxalyl-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-oxamid, Oxanilid-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{10}H_{12}O_8N_2=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Entsteht in geringer Menge bei der Oxydation von Oxalsäure-di-o-toluidid (Bd. XII, S. 797) mit Kaliumpermanganat (MAUTHNER, SUIDA, M. 9, 741). Entsteht neben N-Äthoxalyl-anthranilsäure (s. o.) beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Oxalsäurediäthylester oder Oxalsäure auf 140—150° (M., S.). — Amorph. —  $CuC_{16}H_{10}O_8N_2+CuO$ . Grüner Niederschlag, unlöslich in Wasser. —  $Ag_2C_{16}H_{10}O_8N_2$ . Flockiger Niederschlag.

2-Äthoxalylamino-benzamid, [N-Äthoxalyl-anthranilsäure]-amid, Oxanilsäure-äthylester-carbonsäure-(2)-amid  $C_1H_{12}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Wurde einmal in geringer Menge beim Erhitzen von Anthranilsäure-amid (S. 320) und Oxalsäurediäthylester auf 170° erhalten (KNAPE, J. pr. [2] 43, 228). — Prismen (aus Alkohol). F: 158—159°.

[2-Cyan-phenyl]-oxamidsäure, 2-Cyan-oxanilsäure  $C_9H_6O_3N_2=HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Kochen von 20 g Anthranilsäure-nitril (S. 322) mit 60 g Oxalsäure-dimethylester (Bd. II, S. 534) am Rückflußkühler und Verseifung des entstandenen Methylesters (s. u.) mit 5%-iger Natronlauge (Reissert, Grube, B. 42, 3715). — Nadeln. F: 126%. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, schwer in Äther, Petroläther. — Wird beim Kochen mit Wasser in Anthranilsäure-nitril und Oxalsäure gespalten. Geht beim Stehen in sehr verd. salzsaurer Lösung in 4-Oxo-chinazolindihydrid-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3696) über.

Methylester  $C_{10}H_8O_3N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Siehe im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 139°; leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig

und Tetrachlorkohlenstoff, weniger in Äther und Petroläther (R., G., B. 42, 3714). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Oxalsäure und Anthranilsäure-nitril (R., G.).

N-Phenyl-N'-[2-cyan-phenyl]-oxamid, 2-Cyan-oxamilid  $C_{15}H_{11}O_2N_3=C_6H_5$ : NH·Co·Co·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN. B. Aus 2-Cyan-oxamilsäure-methylester (S. 343) und Anilin bei Siedetemperatur (R., G., B. 42, 3714). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 197,5°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther.

N.N´-Oxalyl-bis-[2-amino-benzonitril], N.N´-Oxalyl-di-anthranilsäure-dinitril, N.N´-Bis-[2-eyan-phenyl]-oxamid, 2.2´-Dieyan-oxanilid  $C_{16}H_{10}O_2N_4=[-CO\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CN]_2$ . B. Aus 5 g Anthranilsäure-nitril (S. 322) und 5 g Oxalsäuredimethylester (Bd. II, S. 534) bei 140—150° (R., G., B. 42, 3714). — Fast farblose Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 318° (Zers.). Unlöslich in allen gebräuchlichen Solvenzien; momentan löslich in kalter alkoholischer Kalilauge, fällt jedoch bald wieder unverändert aus. — Wird beim Erwärmen mit alkoh. Kali oder konz. Schwefelsäure in Anthranilsäure-nitril und Oxalsäure bezw. deren Spaltprodukte zerlegt. Beim längeren Kochen mit wäßr. Alkali bildet sich daneben in geringer Menge 4-Oxo-chinazolindihydrid-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3696).

N.N´-Malonyl-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N´-Malonyl-di-anthranilsäure, N.N´-Bis-[2-carboxy-phenyl]-malonamid, Malonanilid-dicarbonsäure-(2.2′)  $C_{37}H_{14}O_6N_2=CH_2(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Aus Anthranilsäure und Malonsäurediäthylester (Bd. II, S. 573) beim Erhitzen auf 165—170° (v. Pollack, M. 26, 328). — Nadeln. F: 242° (Zers.). Zersetzt sich bei der Vakuumdestillation. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entsteht das Bis-phenylhydrazid  $C_{29}H_{26}O_4N_6$  (Syst. No. 2065). — Na $_2C_{17}H_{12}O_6N_2+3H_2O$ . Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Ag $_2C_{17}H_{12}O_6N_2$ . Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich am Licht.

N - [2 - Carboxy - phenyl] - succinamidsäure , Succinanilsäure - carbonsäure - (2)  $C_HH_{11}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) (Auwers, A. 292, 191). — Täfelchen. F: 178°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, mäßig in heißem Wasser und heißem Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

N-[2-Carboxy-phenyl]-suceinamid  $C_{11}H_{12}O_4N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus der durch Erhitzen von Succinanilsäure-carbonsäure-(2) (s. o.) über ihren Schmelzpunkt oder durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid erhaltenen — nicht näher heschriebenen — Verbindung  $CH_2 \cdot CO \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  und verd. Ammoniak (Auwers, A. 292, 192). — Amorphes Pulver. F: 191°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, Chloroform und Benzol.

[N.N'-Diäthylmalonyl-bis-(2-amino-benzoesäure)]-diamid, [N.N'-Diäthylmalonyl-di-anthranilsäure]-diamid  $C_{21}H_{24}O_{4}N_{4}=(C_{2}H_{5})_{2}C(CO\cdot NH\cdot C_{5}H_{4}\cdot CO\cdot NH_{2})_{2}$ . B. Aus Anthranilsāureamid (S. 320) und Diäthylmalonylchlorid (Bd. II, S. 687) in Pyridin (Еімнови, A. 359, 486). — Prismen (aus absol. Alkohol). F: 215°.

c) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure.

2-Carboxyamino-benzoesäure, N-Carboxy-anthranilsäure, [2-Carboxy-phenyl]-carbamidsäure, Carbanilsäure-carbonsäure-(2), Isatosäure  $C_8H_7O_4N=HO_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Die Neutralsalze bilden sich beim Lösen von Isatosäureanhydrid  $C_6H_4$   $CO\cdot O$  (Syst. No. 4298) in überschüssigem (5 und mehr Äquivalente) Barytwasser, in Natronlauge oder Kalilauge (Монк, J. pr. [2] 79, 285). — Sie zerfallen ziemlich langsam in der Kälte, schnell beim Kochen in anthranilsaures und kohlensaures Salz; großer Überschuß von Barytwasser verlangsamt den Zerfall; beim Ansäuern erfolgt sofort Spaltung in Anthranilsäure und Kohlendioxyd.

- 2 Carbomethoxyamino benzoesäure, N Carbomethoxy anthranilsäure, [2 Carboxy phenyl] carbamidsäure methylester, Carbanilsäuremethylester-carbonsäure (2), Isatosäure exo methylester  $C_0H_0O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot CO_2H$ .
- B. Durch Erhitzen von Isatosäureanhydrid  $C_0H_4$   $\stackrel{CO}{\sim} \stackrel{O}{\sim} 0$  (Syst. No. 4298) mit Methyl-

alkohol im Druckrohr auf 130—140°, neben geringen Mengen Dimethylester (S. 346), Anthranilsäure und deren Mcthylester (E. Erdmann, B. 32, 2167; vgl. G. Schmidt, J. pr. [2] 36, 374). Durch Kochen von Anthranilsäure mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (E. E.). Aus Isatosäure-dimethylester durch partielle Verseifung mit methylalkoholischem Kali (Bayer & Co., D. R. P. 113762; C. 1900 II, 194). — Nadeln. F: 181° (E. E.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser (E. E.). Die ätherischen und alkalischen Lösungen zeigen schwache blaue Fluorescenz (E. E.). — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge Anthranilsäure (E. E.).

2-Carbāthoxyamino-benzoesäure, N-Carbāthoxy-anthranilsäure, [2-Carboxy-phenyl]-urethan, Carbanilsäureäthylester-carbonsäure-(2), Isatosäure-exo-äthylester C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·O<sub>2</sub>C·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Aus Isatosäureanhydrid und Äthylalkohol im Druckrohr bei 130—140°, neben Anthranilsäure-äthylester (G. SCHMIDT, J. pr. [2] 36, 371, 389). Entsteht auch durch Vermischen der äther. Lösungen von Anthranilsäure und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (NIEMENTOWSKI, ROZAŃSKI, B. 22, 1674). Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf Isatosäurediäthylester (S. 346) in absolut-alkoholischer Lösung (Bredt, Hof, B. 33, 26; Bayer & Co., D. R. P. 113762; C. 1800 II, 794). — Nadeln. F: 126° (Sch.), 126° (Zers.) (B., H.), 125° (N., R.). Löst sich leicht in verd. Ammoniak und wird daraus durch Säuren unverändert gefällt (Sch.). — Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° in Kohlendioxyd, Athylchlorid und Anthranilsäure zerlegt (Sch.). Wird von Acetylchlorid in Isatosäureanhydrid, von Essig-

und Anthranilsäure zerlegt (SCH.). WHO VOI PRECEDIO SAUReanhydrid in "Acetylanthranil"  $C_6H_4$  CO-O (Syst. No. 4279) übergeführt (B., H.). Liefert bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester in der Siedehitze Isatosäureanhydrid (N., R.). —  $AgC_{10}H_{10}O_4N$ . Prismen (aus heißem Wasser) (SCH.).

2-Ureido-benzoesäure, [2-Carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_8H_8O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer Anthranilsäure und Kaliumcyanat (Griess, J. pr. [2] 5, 371). Beim Eindampfen einer Lösung von 30 g Anthranilsäure in 150 ccm Wasser mit 13 g Kaliumcyanat (Gabriel, Colman, B. 38, 3561). — Krystallpulver. — Liefert beim Eindampfen mit  $20^9/_0$ iger Salzsäure 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Ga., C.). Gibt mit konz. Salpetersäure 5-Nitro-2-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure (S. 378) (Gr., B. 11, 1730; vgl. Zincke, Helmert, A. 291, 320).

2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-benzoesäure, N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von anthranilsaurem Natrium mit Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (Paal, B. 27, 978). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 181°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Eisessig, sehr schwer in Chloroform und Benzol. — Beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure oder beim Abdampfen mit Ammoniak entsteht 3-Phenyl-2.4-dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591). —  $AgC_{14}H_{11}O_3N_2$ .

N.N'-Carbonyl-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-Carbonyl-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{15}H_{12}O_5N_2 = CO(NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Durch Kochen von Isatosäureanhydrid  $C_6H_4\cdot CO_2H_3$ . (Syst. No. 4298) mit Sodalösung, neben Anthranilsäure und Kohlendioxyd (E. ERDMANN, B. 32.

No. 4298) mit Sodalösung, neben Anthranilsäure und Kohlendioxyd (E. Erdmann, B. 32, 2166). — Voluminöser Niederschlag. F:  $165^{\circ}$  (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Kalk Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) und Anilin. — Na<sub>2</sub>C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O. Krystallkrusten. Sehr leicht löslich in Wasser.

- 2-Guanidino-benzoesäure, N-Guanyl-anthranilsäure, [2-Carboxy-phenyl]-guanidin  $C_8H_9O_2N_3=H_2N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $(H_2N)_2C:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man fügt 8 g Hydrojodid des S-Methyl-isothioharnstoffs (Bd. III, S. 192) zu einer wäßr. Lösung von 5 g Anthranilsäure und 2 g Ätzkali (Wheeler, Merriam, Am. 29, 491). Schmilzt noch nicht bei 260°; unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol. Wird durch Lösen in Natronlauge und Fällen mit Kohlendioxyd in 4-Oxo-2-imino-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) übergeführt.
- 2  $[\omega$  Phenyl guanidino] benzoesäure, N Phenylguanyl anthranilsäure, N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-guanidin  $C_{14}H_{13}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  hezw. desmotrope Formen. B. Durch Erwärmen von Anthranilsäure mit S-Methyl-N-phenyl-isothioharnstoff (Bd. XII, S. 407) (WHEELER, JOHNSON, Mc FARLAND, Am. Soc. 25, 797). Prismen (aus Alkohol). F: 248°. Unlöslich in Alkali und Säuren. Geht beim Stehen mit Alkali oder Säure in 4-Oxo-2-phenylimino-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) über.

N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-guanidin  $C_{15}H_{13}O_4N_3 = HN:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$  bezw.  $HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Zusatz einer warmen wäßrigen Lösung

- von Bromcyan (Bd. III, S. 39) zu einer wäßrigen heißen Lösung von Anthranilsäure (König, J. pr. [2] 69, 30). Nädelchen (aus Eisessig) mit ½ Mol. Krystallwasser. F: 201° (Zers.). Schwer löslich in Eisessig, sehr wenig in den meisten organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser. Gibt beim Kochen mit Natronlauge oder wäßr. Ammoniak oder bei Einw. von Säuren Anthranilsäure und 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591). Beim Erwärmen mit Brom in Eisessig entsteht 3.5-Dibrom-anthranilsäure (S. 371) neben 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid.
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-benzoesäure, N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-thioharnstoff, Thiocarbanilid carbonsäure (2)  $C_{14}H_{12}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) auf anthranilsaures Kalium in verd. Alkohol und Fällen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Mac Coy, Am. 21, 147). Nadeln. F: 185—190° (Zers.). Geht leicht in 3-Phenyl-4-oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) über.
- 2-Carbomethoxyamino-benzoesäure-methylester, N-Carbomethoxy-anthranilsäure-methylester, [2-Carbomethoxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester, [Carbanilsäure-carbonsäure-(2)]-dimethylester, Isatosäuredimethylester  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3$ . O<sub>2</sub>C·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Durch Kochen von Anthranilsäure-methylester (S. 317) mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (E. Erdmann, B. 32, 2171). Aus Isatosäure-exo-methylester (S. 344) durch Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure (E. E.). Durch Einw. von 40 g N-Brom- oder N-Chlor-phthalimid (Syst. No. 3219) auf eine Lösung von 4 g Natrium in 200 ccm absol. Methylalkohol (Bredt, Hof, B. 33, 24; Bayer & Co., D. R. P. 119661; C. 1901 I, 977). Nadeln (aus Alkohol). F: 61° (E. E.; B., H.; Bay. & Co., D. R. P. 119664). Kp<sub>12</sub>: 165—166° (B., H.; Bay. & Co., D. R. P. 119664). Flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, schwer in siedendem Wasser (E. E.). Wird von überschüssiger alkoholischer Kalilauge zu Anthranilsäure verseift (E. E.). Gibt mit 1 Mol.-Gew. methylalkoholischer Kalilauge Isatosäure-exo-methylester (S. 344) (Bay. & Co., D. R. P. 113762; C. 1900 II, 794).
- N [2 Carbomethoxy phenyl] N´ [2 carbomethoxy benzoyl] harnstoff, N-[2-Carbomethoxy-anilinoformyl] -phthalamidsäure-methylester  $C_{18}H_{18}O_8N_2 = CH_3 \cdot O_2C\cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Durch Einex konz. Natriummethylatlösung auf N-Chlor- oder N-Brom-phthalimid (Syst. No. 3219) (Bredt, Hof, B. 33, 26). F: 142° bis 143° (Zers.). Unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin. Die aus Chloroform abgeschiedenen Krystalle werden erst bei 100—110° chloroformfrei.
- 2-Carbäthoxyamino-benzoesäure-äthylester, N-Carbäthoxy-anthranilsäure-äthylester, [2-Carbäthoxy-phenyl]-urethan, [Carbanilsäure-carbonsäure-(2)]-diāthylester, Isatosäurediāthylester  $C_{12}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Natriumäthylat auf N-Chlor- oder N-Brom-phthalimid (Syst. No. 3219) (Bredt, Hof, B. 33, 25; Bayer & Co., D. R. P. 419661; C. 1901 I, 977). Krystalle (aus Ligroin oder Benzol). F: 43—44°; Kp<sub>10</sub>: 474° (Br., H.; Bay. & Co., D. R. P. 419661). Leicht löslich in Ligroin und Äther (Br., H.; Bay. & Co., D. R. P. 419661). Gibt mit 1 Mol.-Gew. Natriumāthylat in absolut-alkoholischer Lösung Isatosäure-exo-äthylester (Br., H.; Bay. & Co., D. R. P. 419661).
- 2-Thioureido benzoesäure äthylester , [2-Carbäthoxy-phenyl] thioharnstoff  $C_{10}H_{12}O_2N_2S=H_2N\cdot CS\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus salzsaurem Anthranilsäure-äthylester (S. 319) und Rhodankalium (Ruff, B. 30, 1098). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 120° bis 121°. Geht bei 125° in 4-Oxo-2-thion-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) über.
- 2-Carbäthoxyamino-benzamid, [N-Carbäthoxy-anthranilsäure]-amid, Carbanilsäureäthylester-carbonsäure-(2)-amid  $C_{10}H_{12}O_3N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Versetzen einer äther. Lösung von 2 Mol.-Gew. Anthranilsäure-amid (S. 320) mit 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (ABT, J. pr. [2] 39, 142). Nadeln (aus Alkohol). F: 152—153°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, Äther und Benzol. Zerfällt oberhalb des Schmelzpunktes in 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) und Alkohol.
- 2 · [ $\omega$  Phenyl ureido] · benzoesäure · anilid, Carbanilid · carbonsäure · (2) · anilid  $C_{20}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Vgl. hierzu S. 321 Anm.
- $N-[2-Carbăthoxyaminoformyl-phenyl]-N'-carbăthoxy-harnstoff, <math>\omega-[2-Carbāthoxyaminoformyl-phenyl]-allophansäure-äthylester <math>C_{14}H_{17}O_6N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure in Åther und Carbāthoxyl-isocyanat (Bd. III, S. 36) (DIELS, JACOBY, B. 41, 2396). Krystalle (aus Alkohol). Fällt bei 200° zu einer undurchsichtigen Masse zusammen, geht nach weiterem Sintern bei ca. 225° unter Zersetzung in eine gelbgrüne Masse über. Sehr wenig löslich in heißem Wasser, Aceton, Alkohol, fast unlöslich in Benzol und Åther. Kaliumsalz. Nadeln.

- N.N´-Bis-[2-aminoformyl-phenyl]-guanidin  $C_{15}H_{15}O_2N_5=HN:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2)_2$  bezw.  $H_2N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus heißen wäßrigen Lösungen von Anthranilsäureamid und Bromeyan (Bd. III, S. 39), am besten bei Gegenwart von Natriumacetat (König, J. pr. [2] 69, 37). Nädelchen mit  $1H_2O$  (aus Wasser). Schmilzt oberhalb  $290^0$ . Sehr leicht löslich in Eisessig mit blauer Fluorescenz, leicht in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser, Alkohol, sehr wenig in Äther, Benzol und Chloroform. Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) und Anthranilsäure. Chromat. Orangefarbene Blättchen. Pikrat  $C_{15}H_{15}O_2N_5+C_6H_3O_7N_3$ . Citronengelbe Nädelchen (aus heißem Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb  $280^\circ$ .
- 2-Ureido-benzonitril, [2-Cyan-phenyl]-harnstoff  $C_8H_7ON_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 1,6 g salzsaurem Anthranilsäure-nitril (S. 322) und 1 g Kaliumeyanat (Pinnow, Sämann, B. 29, 632). Blättchen (aus Amylalkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Löslich in Alkoholen, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- 2  $[\omega$  Phenyl ureido] benzonitril, N Phenyl N' [2 cyan phenyl] harnstoff, 2-Cyan-earbanilid  $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_5$ ' NH·CO'NH· $C_6H_4$ 'CN. B. Aus 3 g Anthranil-säure-nitril (S. 322) und 3 g Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) unter Kühlung in äther. Lösung (P., S., B. 29, 632). Blättehen (aus Alkohol). F: 194°. Unlöslich in Benzol, Chloroform und Ligroin.
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-benzonitril, N-Phenyl-N'-[2-cyan-phenyl]-thioharnstoff, 2-Cyan-thiocarbanilid  $C_{14}H_{11}N_3S=C_5H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CN$ . B. Aus 2,4 g Anthranilsäure-nitril (S. 322) und 3 g Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) in alkoh. Lösung (P., S., B. 29, 632). Krystallpulver (aus heißem Amylalkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Schwer löslich in heißem Amylalkohol, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- N.N'-Thiocarbonyl-bis-[2-amino-benzonitril], N.N'-Thiocarbonyl-di-anthranil-säure-dinitril, N.N'-Bis-[2-cyan-phenyl]-thioharnstoff, 2.2'-Dicyan-thiocarbanilid  $C_{15}H_{10}N_4S=CS(NH\cdot C_6H_4\cdot CN)_2$ . B. Bei 24 stdg. Kochen von 4 g Anthranilsäure-nitril (S. 322) mit 15 cem Alköhol und 10 cem Schwefelkohlenstoff (P., S., B. 29, 632). Aus Anthranilsäure-nitril und xanthogensaurem Kalium (Bd. III, S. 209) in alköh. Lösung (P., S.). Blättehen (aus heißem Amylalkohol). Schmilzt noch nieht bei 300°. Löslich in Amylalkohol, schwer löslich bezw. unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- 2-[Carbomethoxy-methylamino]-benzoesäure, N-Methyl-N-carbomethoxy-anthranilsäure, Methyl-[2-carboxy-phenyl]-carbamidsäure-methylester  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot N(CH_3)\cdot C_4H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln des Kaliumsalzes der N-Methyl-anthranilsäure (S. 323) in Wasser mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (Houben, B. 42, 3193). Krystalle (aus Wasser). F: 137—138°.
- 2-[Carbäthoxy-methylamino]-benzoesäure, N-Methyl-N-carbäthoxy-anthranilsäure, Methyl-[2-carboxy-phenyl]-urethan  $C_1H_{13}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln des Kalium- oder Natriumsalzes der N-Methyl-anthranilsäure (S. 323) in Wasser mit Chlorameisensäure-äthylester (Bd. III, S. 40) (H., B. 42, 3193). Nadeln (aus Wasser). F: 118°.
- N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-N'-acetyl-harnstoff  $C_{16}H_{14}O_4N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Acetyl-anthranilsäure (S. 337) und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in siedendem Benzol (Fortmann, J. pr. [2] 55, 135). Krystalle (aus Benzol). F: 175°.
- N-Phenyl-N'-[2-carboxy-phenyl]-N'-benzoyl-harnstoff  $C_{21}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Benzoyl-anthranilsäure (S. 340) und Phenylisocyanat (F., J. pr. [2] 55, 135). F: 165°.
- O-Äthyl-N.N'-bis-[2-carboxy-phenyl]-isoharnstoff  $C_{17}H_{16}O_5N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(O \cdot C_2H_5) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Vermischen von 6 g salzsaurer Anthranilsäure (S. 317) mit 4 g Kohlensäure-diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) (Sandmeyer, B. 19, 2656). Nadeln (aus Alkohol). F: 223°. Kaum löslich in kochendem Wasser, ziemlich schwer in Äther, leicht in Eisessig und in heißem Alkohol. Unlöslich in Salzsäure, leicht löslich in Ammoniak.  $AgC_{17}H_{15}O_5N_2$  (bei 120°).

## d) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit Glykolsäure.

2-Carboxy-anilinoessigsäure, Anilinoessigsäure-o-carbonsäure, N-[2-Carboxyphenyl]-glycin, Phenylglycin-o-carbonsäure  $C_9H_9O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_9H$ . B. Man verdampft die Lösung der Alkalisalze von 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) oder von 2-Brom benzoesäure (Bd. IX, S. 347) und Glykokoll (Bd. IV, S. 333) zur Trockne und erhitzt das Salzgemenge auf 220<sup>o</sup> (Höchster Farbw., D. R. P. 125456; C. 1901 II, 1185). Aus 2-Chlor-benzoesäure und Glykokoll durch Erhitzen der Alkalisalze mit Alkalicarbonaten in wäßr. Lösung (Hö. Fa., D. R. P. 142506; C. 1903 II, 80), zweckmäßig unter Zusatz von Kupfer oder Kupfersalzen (Hö. Fa., D. R. P. 142507; C. 1903 II, 81). Aus 2-Chlor-benzoesäure und Oxalyldiglycin (Bd. IV, S. 358) in Form der Alkalisalze in Gegenwart kohlensaurer Alkalien und bei Anwesenheit von Kupfer oder von Kupfersalzen (Hö. Fa., D. R. P. 143902; C. 1903 II, 610). Man kocht 6,8 Tle. Anthranilsäure (S. 310) und 4,7 Tle, Chloressigsäure (Bd. II, S. 194) mit 50 Tln. Wasser 2 Stdn. am Rückflußkühler (Badische Anilin- u. Sodaf. D. R. P. 56273; Frdl. 3, 281), zweckmäßig unter Zusatz von etwas Soda (Heumann, B. 23, 3433). Bei mehrstündigem Kochen von 25 g Anthranilsäure mit 20,6 g Chloressigsäure, 32,8 g Natriumcarbonat und 1 l Wasser (MAUTHNER, SUIDA, M. 9, 728), neben Anthranilsäure-N.N-diessigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 127178; C. 1902 I, 151). Entsteht in Form der schwer löslichen sauren Salze aus den neutralen Salzen der Anthranilsäure und Chloressigsäure in wäßr. Lösung (B. A. S. F., D. R. P. 127178). Man erhitzt Anthranilsäure, deren Salze oder Ester mit Polyhydroxylverbindungen der Fettreihe (Glycerin, Mannit, Stärke) und Atzalkali bis zum Eintritt einer durch Gasentwicklung charakterisierten Reaktion (B. A. S. F., D. R. P. 111067; C. 1900 II, 549). Aus Anthranilsaure und einer heißen konzentrierten Lösung von Glyoxal-natriumdisulfit, neben [N-(2-Carboxy-phenyl)-glycin]-[2-carboxy-anilid] (S. 358) (Hinsberg, Rosenzweig, B. 27, 3254). Aus Oxanilsäure-carbonsäure-(2) (S. 342) durch elektrolytische Reduktion mit Bleielektroden (KINZLBERGER & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699). Durch Verseifung von Phenylglycinnitril-o-carbonsaure (S. 349) (Leonhardt & Co., D. R. P. 120105; C. 1901 I, 978). Aus Anthranilsaure-N.N-diessigsaure (S. 354) in alkal. Lösung durch Kaliumpermanganat, Braunstein oder Kaliumferricyanid (B. A. S. F., D. R. P. 149346; C. 1904 I, 847). Aus N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsaure] (S. 352) oder aus N. Benzoyl-[phenylglycin-o-carbonsäure] durch Verseifung mit Alkalien oder Säuren (BAYER & Co., D. R. P. 102893; C. 1899 II, 462). Durch Sättigen der alkal. Lösung der N-Nitroso-[phenylglycin-o-carbonsäure] (S. 364) mit Schwefeldioxyd (Vorländer, v. Schilling, B. 34, 1646; D. R. P. 121287; C. 1901 II, 73). Durch Behandeln der alkal. Lösung der N-Nitroso-[phenylglycin-o-carbonsäure] mit Zinkstaub oder ihrer Lösung in Äther oder in Benzol mit alkoh. Salzsäure (V., v. Sch., D. R. P. 121287). Aus [N-Phenyl-glycin]-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1928) durch Elektrolyse in alkal, Lösung an der Kathode (KALLE & Co., D. R. P. 147228; C. 1903 II, 1485). Aus Isatin-N-essigsäure C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> N(CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H) CO (Syst. No. 3206) beim Eindampfen der alkal. Lösung unter Abspaltung von Ameisensäure (B. A. S. F., D. R. P. 168292; C. 1906 I, 1121).

Nadeln (aus Methylalkohol). F:ca. 215° (Zers.) (V., v. Sch., B. 33, 554 Anm. 1; Jackson, Kenner, Soc. 1928, 580), 218—220° (B. A. S. F., D. R. P. 111067). Löslich in Alkohol, Ather und Eisessig, fast unlöslich in Chloroform und Benzol (Mav., Sv.). Die alkoh. Lösung fluoresciert blau (Hev., B. 23, 3432). — Gibt in Eisessiglösung mit 2 At.-Gew. Chlor 4-Chlorphenylglycin-carbonsäure-(2) (S. 366), mit 4 At.-Gew. Chlor 4-6-Dichlor-phenylglycin-carbonsäure-(2) (S. 367) (B. A. S. F., D. R. P. 148615; C. 1904 I, 1045; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 220839; C. 1910 I, 1564). Liefert in Eisessig mit 2 At.-Gew. Brom 4-Brom-phenylglycin-carbonsäure-(2) (S. 371) (B. A. S. F., D. R. P. 148615; C. 1904 I, 1045; vgl. Friedländer, Bruckner, Deutsch, A. 388 [1912], 34). In mineralsaurer Lösung entsteht mit 4 At.-Gew. Brom 4-6-Dibrom-phenylglycin-carbonsäure-(2) (S. 372) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 216 266; C. 1909 II, 2104; vgl. Ullmann, Kopetschni, B. 44 [1911], 425). Geht durch Kochen mit Wasser oder Erwärmen mit verd. Mineralsäuren in N-Phenyl-glycin (Bd. XII, S. 468) über (V., v. Sch., B. 33, 554). Durch Schmelzen von Phenylglycin-o-carbonsäure mit Ätzalkalien und Behandeln des Reaktionsproduktes in Wasser mit Luft erhält man Indigo (Syst. No. 3599) (Heumann, B. 23, 3434; B. A. S. F., D. R. P. 56273). Als Nebenprodukt bildet sich bei dieser Alkalischmelze, namentlich wenn man sie in Gegenwart von Reduktionsmitteln wie Eisenpulver vornimmt, Indol (Syst. No. 3069) (B. A. S. F., D. R. P. 152683; C. 1904 II, 166). Als Zwischenprodukte kann man Indoxylsäure (Syst. No. 3337) und Indoxyl (Syst. No. 3113) isolieren; erstere entsteht vorzugsweise, wenn man phenylglycin-o-carbonsaures Natrium mit 2 Tln. Natriumhydroxyd auf 235—265° erhitzt, letzteres, wenn man phenylglycin-o-carbonsaures Natrium in Indoxyl wird zweckmäßig durch Erhitzen mit Natriumamid ausgeführt (Dtsch. Goldun. Silberscheideanstalt, D. R. P. 137955; C. 1903 I, 110). Durch Erhitzen von phenylglycin-

o-carbonsaurem Natrium in wäßr. Lösung mit Methyljodid erhält man N-Methyl-[phenylglycino-carbonsaure] (S. 352) (Vorlander, Mumme, B. 35, 1699). Bei der Veresterung der Phenylglyein-o-carbonsäure auf üblichem Wege wird das Glyein-carboxyl zuerst esterifiziert; so entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Phenylglycin-o-carbonsäure (MAU., Su.) sowie bei der Behandlung von Phenylglycin-o-carbonsäure mit Alkohol und wenig konz. Schwefelsäure (V., v. Sch., B. 33, 554) Phenylglycinäthylester-o-carbonsäure (s. u.). Erst bei mehrstündigem Kochen mit absol. Alkohol und viel konz. Schwefelsäure entsteht daneben auch [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester (S. 351) (V., v. Sch., B. 33, 554; A. 301, 349). Phenylglycin-o-carbonsäure gibt beim Kochen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid O.N-Diacetyl-indoxyl (Syst. No. 3113) (BAYER & Co., D. R. P. 113240; Č. 1900 II, 615). Beim Erhitzen der Phenylglycin-o-carbonsäure selbst und mehrerer ihrer Derivate mit Glycerin und dessen Triacetat entsteht ein Produkt, das, nach dem Verdünnen mit Wasser mit Natronlauge auf 60-70° erwärmt, beim Einleiten von Luft Indigo abscheidet (Chem. Farb. v. Heyden, D. R. P. 135638; C. 1902 II, 1235). Vergleichende Untersuchungen über den Einfluß von Acyl- und Alkyl-Resten auf die Leichtigkeit, mit welcher Derivate der Phenylglycin-o-carbonsäure in Indoxylverbindungen übergehen, sowie über die Wirkung verschiedener Kondensationsmittel: V., B. 35, 1683; V., Mumme, B. 35, 1699. — Verhalten der Phenylglycin-o-carbonsäure im Tierkörper: Thesen, H. 23, 27. — Salze: Mav., Sv. — KC<sub>9</sub>H<sub>3</sub>O<sub>4</sub>N. Blättchen (aus verd. Alkohol). — CaC<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N (bei 100°). Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt. — BaC<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + 2 H<sub>2</sub>O. Nadeln.

Phenylglycinmethylester - o - carbonsäure  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 20 g Phenylglycin-o-carbonsäure mit 150 ccm Methylalkohol und 0,5 ccm konz. Schwefelsäure im Wasserbad (Vorländer, v. Schilling, B. 33, 554). Durch Kochen einer wäßr. Anthranilsäurelösung mit Chloressigsäuremethylester (V., v. Sch.). — F: 160°.

Phenylglycinäthylester - o - carbonsäure  $C_{11}H_{13}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von Phenylglycin-o-carbonsäure (Mauthner, Suida, M. 9, 732). Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 20 g Phenylglycin-o-carbonsäure mit 150 ccm Äthylalkohol und 0,5 ccm konz. Schwefelsäure im Wasserbad (Vorländer, v. Schilling, B. 33, 554). Aus Anthranilsäure und Chloressigsäureäthylester (V., v. Sch.; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 122687; C. 1901 II, 382). — Nadeln (aus Alkohol). F: 145—150° (Ch. F. v. H.), 152° (V., v. Sch.). Leicht löslich in Chloroform und daraus durch Petroläther fällbar (M., Su.).

Phenylglycinamid-o-carbonsäure  $C_9H_{10}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man läßt die Lösung der N·Cyanmethyl-anthranilsäure (s. u.) in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur stehen bis sich eine Probe in Wasser löst, gießt auf Eis und fällt mit Soda (Leonhardt & Co., D. R. P. 120105; C. 1901 I, 978). — F: 195°. Löslich in verd. Säuren oder Alkalien. Heiße konz. Salzsäure oder Natronlauge erzeugen Phenylglycino-carbonsäure.

[Phenylglycin - o - carbonsäure] - exo - anilid  $C_{15}H_{14}O_3N_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von Phenylglycin-o-carbonsäure mit Anilin (Vorländer, Weissbrenner, B. 33, 555). — Nadeln (aus Alkohol). F: gegen 235° (Zers.).

2-[Cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-anthraniisäure, Phenylglycinnitril-o-carbonsäure C<sub>3</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = NC·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Einw. von Blausäure und Formaldehyd auf Anthraniisäure, zweckmäßig in wäßt. Lösung (Leonhardt & Co., D. R. P. 117924; C. 1901 I, 486). Aus Anthraniisäure-hydrochlorid durch Einw. von Kaliumeyanid und Formaldehyd, zweckmäßig in wäßt. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (L. & Co., D. R. P. 117924, 120105; C. 1901 I, 486, 978) oder in Eisessig bei 80—90° (Kohner, J. pr. [2] 63, 392; H. Erdmann, D. R. P. 123695; C. 1901 II, 799). Aus äquimolekularen Mengen Anthraniisäure, Kaliumeyanid und Formaldehyd in Äther unter Kühlung (Bucherer, Groliée, B. 39, 989; Bu., D. R. P. 157710; C. 1905 I, 415). Man erwärmt anthraniisaures Natrium mit Formaldehydnatriumdisulfit-Lösung 8 Stdn. auf 40° und setzt die erhaltene Lösung mit Kaliumeyanid bei 70° um (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2807; Bu., D. R. P. 157909; C. 1905 I, 477; vgl. Knoevenagel, B. 37, 4082). Durch Einw. von verdünnter wäßriger Kaliumeyanidlösung auf N.Y-Methylen-di-anthraniisäure (S. 332) in der Kälte (Heller, Fiesselmann, A. 324, 127). Durch Behandeln von polymerer Methylenanthraniisäure (S. 333) in verd. Salzsäure mit Kaliumeyanid (Houben, Arnold, B. 41, 1571). Aus dem Natriumsalz der "ω-Sulfomethylanthraniisäure" (S. 332) mit wäßr. Kaliumeyanid-Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 132621; C. 1902 II, 315). Aus dem Anthraniisäure-formalid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·O (Syst. No. 4278), durch Einw. von Blausäure oder deren Salzen formalid C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·O

in wäßriger oder alkoholischer Lösung (B. A. S. F., D. R. P. 158346; C. 1905 I, 704). Aus anthranilsaurem Natrium und Glykolsäurenitril (Bd. III, S. 242) beim Erwärmen in wäßrig-

alkoh. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 138098; C. 1903 I, 208). Aus anthranilsaurem Natrium und salzsaurem Aminoacetonitril (Bd. IV, S. 344) durch Erwärmen in wäßr. Lösung (B. A. S. F., D. R. P. 142559; C. 1903 II, 82). — Befreiung von beigemengter Anthranilsaure durch Formaldehyd-Natriumdisulfit: B. A. S. F., D. R. P. 181723; C. 1907 I, 1652. — Blättehen (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Chloroform oder Benzol). F: 180° (H. E., D. R. P. 123695), 181° (He., Fie.; Hou., A.), 181° (Zers.) (Koh.), 184° (L. & Co., D. R. P. 117924; Bu., Sch., B. 39, 2807). Unlöslich in Benzol, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol (Кон.), leicht löslich in Aceton und Äther (He., Fie.); die Lösungen fluorescieren violett (Кон.). Löslich in kaltem verdünntem Ammoniak und Sodalösung (He., Fie.). Durch Kochen mit Natronlauge entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure (Koh.; L. & Co., D. R. P. 120105). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure wird Phenylglycinamid-o-carbonsäure (S. 349) gebildet (L. & Co., D. R. P. 120105). Ammoniumsulfid erzeugt Anilino-thioessigsäure-amid-o-carbonsäure (s. u.) (L. & Co., D. R. P. 120105). Bei der Einw. von Methylalkohol und Mineralsäuren entsteht je nach den Reaktionsbedingungen Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester (s. u.) (B. A. S. F., D. R. P. 129375; C. 1902 I, 791) oder [Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester (s. u.) (L. & Co., D. R. P. 120138; C. 1901 I, 1126).

Salze: Koh. NaC<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O. Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). —  $\operatorname{Cu}(C_9H_7O_2N_2)_2$ . Gelblichgrüner Niederschlag; nach dem Trocknen tiefgrün. —  $\operatorname{AgC_9H_7O_2N_2}$ . Weißes Pulver. Ziemlich beständig.

Anilinothioessigsäureamid-o-carbonsäure  $C_9H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot CS\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäure, gelöst in Ammoniak, mit Ammoniumsulfid (Leonhardt & Co., D. R. P. 120105; C. 1901 I, 978). — Schmilzt bei etwa 190° unter Schwärzung und Zersetzung. Beim Kochen mit verd. Natronlauge entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure.

Phenylglycin-o-carbonsäuremethylester  $C_{10}H_{11}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Chloressigsäure auf Anthranilsäure-methylester (Vorländer, v. Schilling, B. 33, 554). Durch partielle Verseifung des [Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester (s. u.) (z. B. mit Natriumäthylat) (V., v. Sch.). Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäure-methylester (s. u.) oder Phenylglycinamid-o-carbonsäuremethylester (s. u.) durch Erhitzen mit Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136779; C. 1902 II, 1351). — Schmilzt bei 182° nach vorhergehendem Sintern (V., v. Sch.). Die Lösung in Soda fluoresciert violett (B. A. S. F.).

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N=CH<sub>3</sub>·O<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Beim 8-stdg. Erhitzen von 20 g Phenylglycin-o-carbonsäure mit 200 ccm Methylalkohol und 15 ccm reiner konz. Schwefelsäure (Vorländer, v. Schilling, A. 301, 349, 350). Durch 8-stdg. Kochen von 18 kg Phenylglycinnitril-o-carbonsäure mit 100 l Methylalkohol und 15 l Schwefelsäuremonhydrat (Leonhardt & Co., D. R. P. 120138; C. 1901:I, 1126). Aus Anthranilsäure-methylester und Chloresigsäuremethylester (Höchster Farbw., D. R. P. 111911; C. 1900 II, 650). — Blättchen. F: 97° (V., v. Sch.), 93—94° (L. & Co.). Mit Wasserdampf etwas flüchtig (V., v. Sch.). Die Lösungen in Benzol und Äther fluorescieren blauviolett (V., v. Sch.).

Phenylglycinäthylester-o-carbonsäuremethylester  $C_{12}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäuremethylester und Chloressigsäureäthylester (Höchster Farbw., D. R. P. 111911; C. 1900 II, 650). — F: 48°.

Phenylglycinamid-o-carbonsäuremethylester  $C_{10}H_{12}O_3N_2 = H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester (s. u.) beim Stehen mit konz. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136779, 137846; C. 1902 II, 1351; 1903 I, 108). — F: 195°. — Bei der Einw. von Salzsäure entsteht Phenylglycin-o-carbonsäuremethylester (s. o.), bei der Einw. verd. Natronlauge Phenylgylcin-o-carbonsäure.

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-eso-methylester-exo-anilid  $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5$ . NH·CO·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Aus Anthranilsäuremethylester und Chloracetanilid (Bd. XII, S. 243) (VORLÄNDER, WEISSBRENNER, B. 33, 555). Beim Erhitzen des [Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylesters (s. o.) mit überschüssigem Anilin (V., W.). — F: 140—142°.

2 - [Cyanmethyl - amino] - benzoesäure - methylester, N - Cyanmethyl - anthranilsäure-methylester, Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester  $C_{10}H_{10}O_2N_2=NC-CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (S. 349), gelöst in Wasser mittels Natriumdicarbonats, durch Behandlung mit Dimethylsulfat und Methylalkohol in Gegenwart von Natriumcarbonat (Kohner, J. pr. [2] 63, 398; H. Erdmann, D. R. P. 123695; C. 1901 II, 799; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 129562; C. 1902 I, 838). Durch Einw. von Methylhalogenid auf Salze der Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (B. A. S. F., D. R. P. 129562, 136779; C. 1902 II, 1351). Durch 4-stdg. Kochen von 20 Tln. Phenylglycinnitril-o-carbonsäure mit 200 Tln. Methylalkohol und ca. 20 Tln. Schwefelsäuremonohydrat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 129375; C. 1902 I, 791). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106,5° (K.; H. E.),

108° (B. A. S. F., D. R. P. 129562, 136779). — Bei der Einw. von Säuren entsteht zuerst Phenylglycinamid-o-carbonsäuremethylester (S. 350) (B. A. S. F., D. R. P. 136779), dann Phenylglycin-o-carbonsäuremethylester (S. 350) (B. A. S. F., D. R. P. 129375, 136779).

Anilinothioessigsäureamid-o-carbonsäuremethylester  $C_{10}H_{12}O_2N_2S = H_2N \cdot CS \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_3 \cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf die alkoholischammoniakalische Lösung von Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester (S. 350) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141698; C. 1903 I, 1244). — F: 178°.

Phenylglycin - o - carbonsäureäthylester  $C_{11}H_{13}O_4N = HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und Chloressigsäure (Vorländer, v. Schilling, B. 33, 554; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 122687; C. 1901 II, 382). Durch partielle Verseifung des [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylesters (s. u.) (V., v. Sch., B. 33, 554). Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäureäthylester (s. u.) oder Phenylglycinamid-o-carbonsäureäthylester (s. u.) durch Erhitzen mit Salzsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R. P. 136779; C. 1902 II, 1351). — Schmilzt bei 182° nach vorhergehendem Sintern (V., v. Sch.). Die Lösung in Soda fluoresciert violett (B. A. S. F.). — Erhitzt man das Natriumsalz NaC<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N mit Essigsäureanhydrid und behandelt das Reaktionsprodukt mit Alkalien und Oxydationsmitteln, so entsteht Indigo (Syst. No. 3599) (Ch. F. v. H., D. R. P. 120321; C. 1901 I, 1131).

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester  $C_{13}H_{17}O_4N=C_2H_5\cdot O_2$  (° CH $_2\cdot$ NH·C $_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man kocht 20 g Phenylglycin-o-carbonsäure 8 Stunden mit 200 ccm absol. Alkohol und 15 ccm reiner konz. Schwefelsäure (Vorländer, v. Schilling, A. 301, 349). Man läßt Chloressigsäureäthylester auf Anthranilsäureäthylester mit oder ohne Zusatz von kaustischen, kohlensauren oder essigsauren Alkalien oder Erdalkalien in der Wärme einwirken (Höchster Farbw., D. R. P. 111911; C. 1900 II, 650). — F: 75° (V., v. Sch.), 73° (H. F.). — Reagiert mit Ammoniak unter Bildung von Phenylglycinamid-o-carbonsäureäthylester (s. u.) und [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diamid (S. 352), mit Anilin unter Bildung von [Phenylglycin-o-carbonsäure]-eso-äthylester -exo-anilid (s. u.) (Vorländer, Weissberen, B. 33, 555). Bei gelindem Erwärmen der Lösung in Benzol oder Äther mit alkohnatriumäthylatlösung entsteht Indoxylsäureäthylester (Syst. No. 3337) (V., v. Sch.). Indoxylsäureäthylester entsteht ferner beim Erhitzen mit Natriumacetanilid (Bd. XII, S. 242) und Xylol auf 120—125° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 158089; C. 1905 I, 573).

Phenylglycinamid-o-carbonsäureäthylester  $C_1H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und Chloracetamid (Vorländer, Weissbernner, B. 33, 555). Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäureäthylester durch konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136779, 137846; C. 1902 II, 1351; 1903 I, 108). Durch  $1^4/_2$ —2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester (s. o.) mit 10 Tln. konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 130—135°, neben [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diamid (S. 352) (V., W.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180—182° (V., W.), 180° (B. A. S. F.). Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien (B. A. S. F.). — Beim Kochen mit Säuren entsteht Phenylglycin-o-carbonsäureäthylester (s. o.), beim Erhitzen mit Natronlauge Phenylglycin-o-carbonsäure (B. A. S. F.).

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-eso-äthylester-exo-anilid  $C_{17}H_{18}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und Chloracetanilid (Bd. XII, S. 243) (Vorländer, Weissbrenner, B. 33, 555). Beim Erhitzen des [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylesters (s. o.) mit überschüssigem Anilin (V., W.). — F: 164° bis 166° (V., W.). — Bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat (V., W.) oder beim Erhitzen mit Natriumacetanilid und Xylol auf 100—110° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 158089; C. 1905 I, 573) entsteht Indoxylsäureanilid (Syst. No. 3337).

2-[Cyanmethyl-amino]-benzoesäure-äthylester, N-Cyanmethyl-anthranilsäure-äthylester, Phenylglycinnitril-o-carbonsäureäthylester  $C_{11}H_{13}O_2N_2 = NC \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäure und Athylbromid beim Erhitzen mit Alkohol und Sodalösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 136779; C. 1902 II, 1351). Aus dem Silbersalz der Phenylglycinnitril-o-carbonsäure und Athyljodid (H. Erdmann, D. R. P. 123695; C. 1901 II, 799; Kohner, J. pr. [2] 63, 397). Beim Kochen von Phenylglycinnitril-o-carbonsäure mit Äthylalkohol und Salzsäure (B. A. S. F., D. R. P. 129375; C. 1902 I, 791). Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäure, gelöst in Wasser mittels Natrium-dicarbonats durch Behandlung mit Diäthylsulfat in Alkohol bei Gegenwart von Natrium-carbonat (H. Erdmann, D. R. P. 123695; C. 1901 II, 799). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89° (K.; H. E.; B. A. S. F., D. R. P. 129375). Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Wasser (K.). — Bei mehrstündigem Kochen von 1 Tl. Phenylglycinnitril-o-carbonsäureäthylester (s. o.) (B. A. S. F., D. R. P. 136779).

Anilinothioessigsäureamid-o-carbonsäureäthylester  $C_{11}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot CS \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf die alkoholisch-ammoniakalische Lösung von Phenylglycinnitril-o-carbonsäureäthylester (S. 351) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141698; C. 1903 I, 1244). — F: 188°.

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-diamid  $C_9H_1O_2N_3=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen des [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylesters (S. 351) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 130—135°, neben Phenylglycinamid-o-carbonsäure-äthylester (Vorländer, Weissbrenner, B. 33, 555). — Blättchen (aus Wasser). F: 198° bis 200°.

[Phenylglycin-o-carbonsäure]-eso-amid-exo-anilid  $C_{15}H_{15}O_2N_3=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Anthranilsäure-amid (S. 320) und Chloracetanilid (Bd. XII, S. 243) (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 135638; C. 1902 II, 1235). — F: 185°.

2-Cyan-anilinoessigsäure, N-[2-Cyan-phenyl]-glycin, Phenylglycin-o-carbonsäurenitril  $C_9H_8O_2N_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus Anthranilsäure-nitril (S. 322) und Chloressigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 206903; C. 1909 I, 807). — Krystalle. Schmilzt bei 197° unter Zersetzung nach vorhergegangenem Sintern. — Beim Erhitzen mit wäßr. Alkalien entsteht Indoxylsäure (Syst. No. 3337) bezw. Indoxyl (Syst. No. 3113).

N-Methyl-N-[2-carboxy-phenyl]-glycin, N-Methyl-[phenylglycin-o-carbon-säure]  $C_{10}H_{11}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen der wäßr. Lösung von phenylglycin-o-carbonsaurem Natrium mit Methyljodid (VORLÄNDER, MUMME, B. 35, 1699). — Krystalle. Schmilzt bei etwa 189° unter Zersetzung. — Läßt sich nicht in wäßriger, wohl aber in alkoholischer Lösung als zweibasische Säure titrieren. Zeigt keine Eisenchloridreaktion und ist unbeständig gegen alkalische Kaliumpermanganatlösung.

Dimethylester  $C_{12}H_{15}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus N-Methyl-[phenylglycin-o-carbonsäure] mit Methylalkohol und Schwefelsäure (V., M., B. 35, 1700). Aus N-Methyl-[phenylglycin-o-carbonsäure] oder Phenylglycin-o-carbonsäure und Dimethyl-sulfat in alkal. Lösung (V., M.). — Öl. Löslich in verd. Salzsäure. — Geht mit kohlensauren oder ätzenden Alkalien leicht in Indoxylderivate über.

N-Äthyl-N-[2-carboxy-phenyl]-glycin, N-Äthyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]  $C_{11}H_{13}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen der wäßr. Lösung von phenylglycin-o-carbonsaurem Natrium mit Äthyljodid oder Äthylbromid (V., M., B. 35, 1699). Aus N-Äthyl-anthranilsäure und Chloressigsäure (V., M.). — F: 184—186° (Zers.).

N-[2-Carboxy-phenyl]-N-benzyl-glycin, N-Benzyl-[phenylglycin-o-carbon-säure]  $C_{16}H_{15}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen der wäßr. Lösung von phenylglycin-o-carbonsaurem Natrium mit Benzylchlorid (V., M., B. 35, 1699). Aus N-Benzyl-anthranilsäure und Chlorcssigsäure (V., M.). — Schmilzt nach vorhergehendem Sintern bei 190° unter Zersetzung.

Dimethylester  $C_{18}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus N-Benzyl-[phenylglycin-o-carbonsäure] (s. o.) mit Methylalkohol und Schwefelsäure (V., M., B. 35, 1700). — F: 82—83°.

N-[2-Carboxy-phenyl]-N-acetyl-glycin, N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]  $C_{11}H_{11}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Man behandelt eine alkal. Lösung der Phenylglycin-o-carbonsäure mit Essigsäureanhydrid (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122473; C. 1901 II, 380; Vorländer, B. 35, 1685) oder mit Acetylchlorid (V.). Aus den sauren Salzen der Phenylglycin-o-carbonsäure durch Behandeln mit Essigsäureanhydrid in wäßr. Suspension (B. A. S. F., D. R. P. 151435; C. 1904 I, 1585). Aus Phenylglycin-o-carbonsäure und Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid in Gegenwart von Schwefelsäure oder Chlorwasserstoff (Vorländer, Mumme, D. R. P. 147633; C. 1904 I, 66). Durch Verseifung des N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylesters (S. 353) mit Alkalien (Vorländer, Weissbrenner, B. 33, 557). Durch Oxydation von N-o-Tolyl-N-acetyl-glycin (Bd. XII, S. 815) mit Kaliumpermanganat (Bayer & Co., D. R. P. 102893; C. 1899 II, 462). — Krystalle (aus Wasser oder Methylalkohol). Schmilzt bei etwa 214° unter Zersetzung nach vorhergehendem Sintern (V.). 100 cem der bei 8° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 0,194 g Säure (V.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,05×10-3 (V.). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 100° Indigosulfonsäuren (V., W.). Läßt sich schon unterhalb 50° durch Alkohole in Gegenwart von Mineralsäure glatt esterifizieren (Bayer & Co., D. R. P. 132422; C. 1902 II, 169).

- N [2 Carboxy phenyl] N acetyl glycin äthylester, N-Acetyl [phenylglycin-äthylester o carbonsäure]  $C_{13}H_{15}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Halbesterifizierung der N-Acetyl [phenylglycin-o-carbonsäure] (S. 352) (VORLÄNDER, MEUSEL, B. 33, 3184). F: 86—87° (V., M.). 100 ccm der bei 13° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 2,40 g (V., B. 35, 1686). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°:  $3.8\times 10^{-4}$  (V.).
- N-[2-Carbomethoxy-phenyl]-N-acetyl-glycin-methylester, N-Acetyl-[phenyl-glycin-o-carbonsäure]-dimethylester  $C_{13}H_{15}O_5N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-dimethylester (S. 350) mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (Bayer & Co., D. R. P. 117059; C. 1901 I, 347). F: 83° (B. & Co.), 81—82°; Kp<sub>30</sub>: 205—212° (geringe Zers.) (VORLÄNDER, B. 35, 1686). Gibt mit methylalkoholischer Natriummethylatlösung N-Acetyl-indoxylsäure-methylester (Syst. No. 3337) (Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82).
- 2 [Acetyl cyanmethyl amino] benzoesäure methylester, N Cyanmethyl-N-acetyl-anthranilsäure-methylester, N-Acetyl-[phenylglycinnitril-o-carbonsäure-methylester]  $C_{12}H_{12}O_3N_2=NC\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_3\cdot CH_3$ . B. Aus Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester (S. 350) und Essigsäureanhydrid (VORLÄNDER, B. 35, 1686) in Gegenwart von Natriumacetat (Kohner, J. pr. [2] 63, 401; H. Erdmann, D. R. P. 123 695; C. 1901 II, 799). Farblose Nadeln (aus Benzol-Ligroin). Schmeckt bitter (K.). F. 81—83° (V.), 82—83° (K.), 83° (H. E., D. R. P. 123 695). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (K.). Liefert, mit Naphthalin gemischt und mit Kali bei 150—170° verschmolzen, ein gelbes Salz, das in wäßr. Lösung bei der Oxydation durch Luft Indigo gibt (H. E., J. pr. [2] 63, 391; D. R. P. 123 695).
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-acetyl-glycin, N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbon-säureäthylester]  $C_{13}H_{15}O_5N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Halbverseifung des N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbon-säure]-diāthylesters (s. u.) (Vorländer, Meusel, B. 33, 3184). F: 130—132° (V., M.). 100 ccm der bei 13° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 0,41 g Ester (V., B. 35, 1686). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°:  $3.0\times 10^{-4}$  (V.).
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-acetyl-glycin-äthylester, N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester  $C_{15}H_{19}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Esterifizierung der N-Acetyl-[phenylglycin-o-carbonsäure] (Vorländer, Meusel, B. 33, 3184). Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (Bayer & Co., D. R. P. 117059; C. 1901 I, 347; V., Weissbrenner, B. 33, 556; V., M.). Tafeln oder Prismen (aus Äther oder Petroläther). Schmilzt bei 63—64°; siedet unter 15 mm Druck bei 214—218° fast unzersetzt (Vorländer, B. 35, 1686). Gibt mit Alkali eine rotgelbe Schmelze, aus deren wäßr. Lösung beim Einleiten von Luft Indigo ausfällt (B. & Co., D. R. P. 138177; C. 1903 I, 211; V., W.). Durch alkoh. Natriumäthylatlösung entsteht in der Kälte N-Acetyl-indoxylsäure-äthylester (Syst. No. 3337) (Leonhard & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82), in der Wärme Indoxylsäure-äthylester (V., W.). Beim Erhitzen mit Schwefelsäure auf 100° entstehen Indigosulfonsäuren (V., W.).
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-propionyl-glycin-äthylester, N-Propionyl-[phenyl-glycin-o-carbonsäure]-diäthylester  $C_{16}H_{21}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diāthylester durch Acylierung (Vorländer, B. 35, 1686). F: 64—66°.
- N-[2-Carboxy-phenyl]-N-benzoyl-glycin, N-Benzoyl-[phenylglycin-o-carbon-säure]  $C_{16}H_{13}O_5N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln von Phenylglycin-o-carbonsäure in alkal. Lösung mit Benzoylchlorid (Vorländer, B. 35, 1685). Aus N-Benzoyl-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester (s. u.) durch Verseifung (V.). Durch Oxydation von (nicht näher beschriebenem) N-o-Tolyl-N-benzoyl-glycin mit Kalium-permanganat (Bayer & Co., D. R. P. 102893; Frdl. 5, 402). Krystalle (aus Alkohol). F: 197° (B. & Co.), gegen 195° (Zers.) (V.).
- N [2 Carbäthoxy phenyl] N benzoyl glycin, N Benzoyl [phenylglycin-o-carbonsäureäthylester]  $C_{18}H_{17}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Natriumsalz des Phenylglycin-o-carbonsäureäthylesters (S. 351) mit Benzoylchlorid und Sodalösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 138207; C. 1903 I, 304). F: 141—143°.
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-benzoyl-glycin-äthylester, N-Benzoyl-[phenyl-glycin-o-carbonsäure]-diäthylester  $C_{20}H_{21}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester (S. 351) und Benzoylchlorid (Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82; vgl. Vorländer, B. 35, 1685). F: 53—54 $^{\circ}$  (L. & Co.), 51—52 $^{\circ}$  (V.).

- N-[2-Carboxy-phenyl]-N-carbäthoxy-glycin-äthylester, N-Carbäthoxy-[phenyl-glycinäthylester-o-carbonsäure]  $C_{14}H_{17}O_6N = C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Phenylglycinäthylester-o-carbonsäure (S. 349) und Chlorameisensäureäthylester (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 138207; C. 1903 I, 304). F: 114—116°.
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-carbäthoxy-glycin, N-Carbäthoxy-[phenylglycin-o-carbonsäureäthylester]  $C_{14}H_{17}O_6N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Natriumsalz des Phenylglycin-o-carbonsäureäthylesters (S. 351) und Chlorameisensäureäthylester in Gegenwart von Sodalösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 138207); C. 1903 I, 304). F: 106—108°.
- N [2 Carbāthoxy phenyl] N carbomethoxy glycin āthylester, N Carbomethoxy [phenylglycin o carbonsäure] diāthylester  $C_{15}H_{19}O_6N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot N(CO_2 \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diāthylester und Chlorameisensäuremethylester (Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82). F: 60—61°.
- N-[2-Carbäthoxy-phenyl]-N-carbäthoxy-glycin-äthylester, N-Carbäthoxy-[phenylglycin-o-carbonsäure]-diäthylester  $C_{16}H_{21}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure-diäthylester und Chlorameisensäure-äthylester (Leonhardt & Co., D. R. P. 126962; C. 1902 I, 82; Bad. Anilin-u. Sodaf., D. R. P. 127648; C. 1902 I, 337; Vorländer, B. 35, 1686). F: 50° (L. & Co.), 48—50° (V.), 48° (B. A. S. F.); Kp: oberhalb 360°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (B. A. S. F.).

Anthranilsäure - N.N - diessigsäure, [2-Carboxy - phenyl] - iminodiessigsäure, Anilin-N.N-diessigsäure-o-carbonsäure  $C_{11}H_{11}O_8N=(HO_2C\cdot CH_2)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure und 2 Mol.-Gew. Chloressigsäure in neutraler Lösung oder aus phenylglycin-o-carbonsaurem Natrium und chloressigsaurem Natrium bei 2-stdg. Kochen nwäßt. Lösung (Vorländer, Mumme, B. 33, 3182; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 127178, 128955; C. 1902 I, 151, 690)\(^1\). — Tafeln oder Blättchen (aus Wasser). F: ca. 2120 (Zers.) (V., M.), 2150 (B. A. S. F., D. R. P. 128955). — Bei der Behandlung mit Oxydationsmitteln entsteht zunächst Phenylglycin-o-carbonsäure, dann Anthranilsäure (B. A. S. F., D. R. P. 149346; C. 1904 I, 847). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Indoxyl-N-essigsäure (Syst. No. 3113), beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Ätzkali auf 2000 Indoxyl-säure-N-essigsäure (Syst. No. 3337), beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Ätzkali und Kalk auf 3000 entsteht ein Produkt, das, in wäßt. Lösung mit Luft oxydiert, Indigo abscheidet (B. A. S. F., D. R. P. 128955; vgl. V., M.).

Trimethylester  $C_{14}H_{17}O_6N = (CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsäure-N.N-diessigsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (V., M., B. 33, 3182). — F: 62°.

- 2-Glykoloylamino-benzoesäure, N-Glykoloyl-anthranilsäure  $C_9H_9O_4N=HO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von Anthranilsäure mit Glykolsäure (Bd. III, S. 228) (Höchster Farbw., D. R. P. 153576; C. 1904 II, 678). F: 167°; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in organischen Lösungsmitteln (H. F., D. R. P. 153576). Liefert beim Schmelzen mit Alkali ein Produkt, das in wäßriger Lösung mit Luft oxydiert, Indigo abscheidet (H. F., D. R. P. 153577; C. 1904 II, 679).
- e) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo-carbonsäuren, Oxy-aminen, Oxo-aminen und Amino-carbonsäuren, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches keine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).
- a- [2 Carboxy anilino] propionitril , N [2 Carboxy phenyl] alaninnitril  $\mathrm{C_{10}H_{10}O_2N_2} = \mathrm{NC\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H}.$  B. Beim Erwärmen von Äthylidenanthranilsäure (S. 333) in Methylalkohol mit wäßr. Blausäure auf 60—75° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). F: 192°.

Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{14}H_{11}O_4N = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Beim Erhitzen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit wäßr. Ammoniak in Gegenwart von Kupfer im geschlossenen Rohr auf ca. 125° (Höchster Farbw., D. R. P. 145605; C. 1903 II, 1099; ULLMANN, A. 355, 352). Beim Erhitzen der Alkalisalze der 2-Chlor-benzoesäure und Anthranilsäure bei Gegenwart von Kupfer mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 115—120° (H. F., D. R. P. 148179; C. 1904 I, 412; vgl. U.) oder beim Kochen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium mit Anthranilsäure und wasserfreier Soda bei Gegenwart von etwas Kupfer in

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von JACKSON, KENNER (Soc. 1928, 579).

möglichst wenig Amylalkohol (U.). -- Krystalle (aus Alkohol). F: 295° (Zers.); unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Benzol, schwer löslich in Alkohol (U.). — Natriumsalz. Sehr wenig löslich in verd. Natronlauge (H. F., D. R. P. 145605). — Saures Kaliumsalz. Krystallnadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in warmen verdünnten Alkalien (H. F., D. R. P. 148179).

 $\textbf{2-Salicoylamino-benzoes} \\ \textbf{aure, N-Salicoyl-anthranils} \\ \textbf{aure } \\ \textbf{C}_{14}\\ \textbf{H}_{11}\\ \textbf{O}_{4}\\ \textbf{N} \\ \textbf{=}\\ \textbf{HO} \cdot \\ \textbf{C}_{6}\\ \textbf{H}_{4} \cdot \\ \textbf{CO} \cdot \\ \textbf{CO} \cdot \\ \textbf{O} \cdot \\ \textbf{CO} \cdot \\ \textbf{O} \cdot \\$ NH C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO<sub>2</sub>H. B. Beim Kochen von [2-Carboxy-phenyl]-oxo-benzo-1.2.3 triazindihydrid  $C_{6}H_{4} \underbrace{CO \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2}H}_{N=N}$ (Syst. No. 3876) mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure (MEYER,

A. 351, 279). — Farblose Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 212°. Gibt mit Eisenchlorid keine Farbreaktion. — Gibt mit Essigsaureannyullu in Segonnor. 2 - [2 - acetoxy-phenyl] - 4.5 - benzo - 1.3 - oxazin  $C_6H_4$   $CO \cdot O$   $N = C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$  (Syst. No. 4300). keine Farbreaktion. — Gibt mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Schwefelsäure 6-Oxo-

2-Anisoylamino-benzoesäure, N-Anisoyl-anthranilsäure  $C_{15}H_{13}O_4N = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf 2-Nitro-a-[4-methoxyphenyl]-zimtsäure-nitril (Bd. X, S. 356) (PSCHORR, WOLFES, B. 32, 3404). — Darst. Durch Einw. von Anisoylchlorid (Bd. X, S. 163) auf Anthranilsäure in verd. Natronlauge (P., W.). — Scholz, Gran Albelch P. 2020. Spieße (aus Alkohol), F: 232º (korr.). Löslich in ca. 10 Tln. siedendem Alkohol, Eisessig oder Aceton, etwas schwerer in Nitrobenzol, Toluol und Äther, schwer löslich in Chloroform, fast unlöslich in Wasser und Ligroin.

 $\label{eq:carboxy-anilino} \textbf{[2-Carboxy-anilino]-malons} \textbf{aurediathylester} \quad C_{14}H_{17}O_6N = (C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot NH\cdot C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot NH\cdot C_2H_5\cdot O_2C$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Durch <sup>3</sup>/<sub>4</sub>·stdg. Kochen von 28 g Anthranilsäure und 24 g Brommalonester (Bd. II, S. 594) in 200 ccm Wasser (Vorländer, Koettnitz, B. 33, 2467). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127°. Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung rotbraun. — Durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht Indigo-disulfonsäure-(5.5') (Syst. No. 3707). Beim Schmelzen mit Atzkali bildet sich Indoxyl (Syst. No. 3113) bezw. Indigo (Syst. No. 3599),

1-[2-Carboxy-phenyliminoacetyl]-semicarbazid  $C_{10}H_{10}O_4N_4 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von  $[\beta,\beta,\beta]$ -Trichlor-āthyliden]-anthranilsäure (S. 333) mit einer wäßr. Lösung von salzsaurem Semicarbazid (Gärtner, A. 332, 243). — Gelbliche Nadeln (aus heißer Essigsäure). Zersetzt sich bei 278—280°. Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol und den übrigen organischen Lösungsmitteln. —  $Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_2 + 11H_2O$ . Nadelbüschel. Geht beim Kochen mit Wasser in ein schwer lösliches Salz über. —  $Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_2 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_2 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_3 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_4 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_4 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_4 + Ca(C_{10}H_0O_4N_4)_5 + Ca(C_{10}H_0O_4N_$  $Ba(C_{10}H_9O_4N_4)_2 + 9^1/_2H_2O$ . Nadeln.

 $\begin{array}{lll} \textbf{N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-brenztraubens\"{a}ureamidin} & \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{2} = \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CO} \cdot \textbf{C(NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H}): \textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H}. & \textbf{\textit{B}}. & \textbf{Bei der Kondensation} & \textbf{von Brenztraubens\"{a}ure} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} & \textbf{N.B.} & \textbf{Sei der Kondensation} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} \\ \textbf{N.B.} & \textbf{N.B.} & \textbf{N.B$ (Bd. III, S. 608) mit Anthranilsäure in Toluol-Lösung oder wäßr. Lösung (Kowalski, Niemen-TOWSKI, B. 30, 1190). — Nadeln (aus Alkohol). F: 295°. Unlöslich in Ather und Benzol, schwer löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser; löslich in konz. Salzsaure und in Alkalien.

2-[Acetoacetyl-amino]-benzoesäure, N-Acetoacetyl-anthranilsäure, Acetessigsäure-[2-carboxy-anilid]  $C_{11}H_{11}O_{4}N = CH_{3} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2}H$ . B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Anthranilsäure mit 1 Mol.-Gew. Acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 632) (Pellizzari, G. 21 I, 345). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 1600 unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in Äther.

5.6-Dimethoxy-2-[2-carboxy-phenyliminomethyl] - benzoesäure bezw. 6.7-Di- $C_6H_4 \cdot CO_2H$  bezw.  $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 \stackrel{CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)}{CO} = 0$ , Opiansäure - [2 - carboxy anil]. B. Beim Vermischen der alkoh. Lösungen von Opiansäure (Bd. X, S. 990) und Anthranilsäure (Liebermann, B. 29, 2035). — Krystalle, F: 231°.

N.N'- Äthylen - bis - [2 - amino - benzoesäure], N.N'- Äthylen-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-äthylendiamin  $C_{16}H_{16}O_4N_2=[-CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Der Diäthylester entsteht beim Erhitzen von 4 Mol.-Gew. Anthranilsäure-äthylester

mit 1 Mol.-Gew. Äthylenbromid, zweckmäßig unter Zusatz von Zink- oder Calciumcarbonat, auf 140—160°; man verseift den Diäthylester durch Erwärmen mit alkoh. Kali (Fränkel, Spiro, B. 28, 1686; D. R. P. 83056; Frdl. 4, 1031). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 213° bis 214°. Kaum löslich in Wasser, schwer in den meisten organischen Solvenzien; leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalien. — Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 260—300° entsteht eine Verbindung, die sich an der Luft zu Indigo oxydiert.

Diäthylester  $C_{20}H_{24}O_4N_2 = [-CH_2 \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 1176; unlöslich in verd. Salzsäure (F., Sp., B. 28, 1686).

N.N'-Pentamethylen-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-Pentamethylen-dianthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-pentamethylendiamin  $C_{19}H_{22}O_4N_2 = CH_2[CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus Anthranilsäure und Pentamethylenbromid beim Kochen in methylalkoholischer Lösung (Scholtz, Wassermann, B. 40, 857). — Nadeln. F: 171°. Leicht löslich in Aceton, löslich in heißem Wasser.

3'-Amino-diphenylamin-earbonsäure-(2)  $C_{13}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4 g 3'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 328), 10,5 g Zinnchlorür, 10 ccm rauchender Salzsäure und etwas Alkohol (Ullmann, A. 355, 331). — Farblose Nadeln (aus Toluol). F: 166° (Zers.). Unlöslich in Äther und Ligroin, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig; die fast farblose Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert beim Erwärmen grün.

4'-Amino-diphenylamin-earbonsäure-(2) C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 5 g 2-Chlor-benzoesäure, 5 g p-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 61) in 12 ccm Amylalkohol in Gegenwart von 5 g Kaliumcarbonat und 0,1 g Kupfer bei 140—150° (Ullmann, A. 355, 334). Aus Anthranilsäure und 4-Brom-anilin (Bd. XII, S. 636) in Amylalkohol bei Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupfer oder dessen Salzen (Goldberg, Ullmann, D. R. P. 173 523; C. 1906 II, 931). Aus 4'-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2')-carbonsäure-(2) (Syst. No. 1923) mit 60°/₀iger Schwefelsäure bei einer 100° nicht übersteigenden Temperatur (Ullmann, D. R. P. 193 351; C. 1908 I, 429). — Nadeln (aus Xylol). F: 205° (Zers.); unlöslich in Ligroin und Benzol, leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig; die Lösung in verd. Salzsäure färbt sich an der Luft violett (U., A. 355, 335).

N.N'-p-Phenylen-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-p-Phenylen-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-p-phenylendiamin  $C_{20}H_{16}O_4N_2 = C_6H_4(NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Neben 4'-Brom-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 328) bei  $3^{\prime\prime}/_2$ -stdg. Erhitzen von Anthranilsäure und p-Dibrom-benzol in Amylalkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat, Kupferchlorür und Kupfer auf 140—150° (Goldberg, Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931; Ullmann, Maac, B. 39, 1694). Aus 4'-Brom-diphenylamin-carbonsäure-(2) und Anthranilsäure in Amylalkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupferchlorür (U., M.). — Blättchen (aus Pyridin). Färbt sich bei 276° dunkel und schmilzt bei 286° (U., M.), bei 288° (G., U.) unter Zersetzung. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und Ligroin, schwer löslich in siedendem Anilin und Nitrobenzol, leicht in siedendem Pyridin mit grüner Farbe (U., M.). Die rotviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch etwas Salpeter oder Kaliumdichromat kirschrot (U., M.).

4'-Chlor - 2'.6'- diamino - diphenylamin - carbonsäure - (2)  $C_{13}H_{12}O_2N_3Cl = (H_2N)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 4'-Chlor-2'.6'-dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 329) mit Zinn und Salzsäure (Jourdan, B. 18, 1455). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht gegen 235° und schmilzt bei 245° unter starker Gasentwicklung. Schwer löslich in heißem Wasser, Äther und in heißem Alkohol, kaum löslich in Benzol und Ligroin. Wird in salzsaurer Lösung durch Eisenchlorid braunviolett gefärbt. — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entweicht Kohlendioxyd.

N.N'-o-Xylylen-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-o-Xylylen-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-o-xylylendiamin  $C_{22}H_{20}O_4N_2=C_6H_4(CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Beim Erwärmen von o-Xylylenbromid (Bd. V, S. 366) und Anthranilsäure in Alkohol (Scholtz, B. 31, 631). — Prismen (aus Acetessigester). Bräunt sich von 245° ab und schmilzt bei 259—260° unter Aufschäumen. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol. — Silbersalz. Weißer pulveriger Niederschlag (aus viel siedendem Wasser). — Calciumund Barium-Salz. Krystallinische Pulver (aus heißem Wasser).

N.N'-m-Xylylen-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-m-Xylylen-di-anthranilsäure, N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-m-xylylendiamin  $C_{22}H_{20}O_4N_2=C_6H_4(CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Aus m-Xylylenbromid und Anthranilsäure in Alkohol (Halffaar, B. 36, 1673). — Hellgelber mikrokrystallinischer Niederschlag, F: 247° (Zers.). —  $K_2C_{22}H_{18}O_4N_2$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 123°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. —  $CaC_{22}H_{18}O_4N_2$ . Amorpher Niederschlag. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. —  $F_{C_2}(C_{22}H_{18}O_4N_2)_3$ . Dunkelbrauner Niederschlag. Sintert bei 280°, ohne bis 300° zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H]<sub>2</sub>. B. Beim Kochen von 2-Chlor-benzoesäure mit Benzidin (Bd. XIII, S. 214) in Gegenwart von Kaliumcarbonat und Kupfer in Amylalkohol (KADIERA, B. 38, 3577). F: 278° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Essigsäure und Pyridin, schwer in siedendem Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther und Benzol. — Beim Erwärmen auf 285° entsteht N.N'-Diphenyl-benzidin (Bd. XIII, S. 223).

2 - [4.4'- Bis - dimethylamino - benzhydrylamino] - benzoesäure, N - [4.4'- Bis - dimethylamino - benzhydryl] - anthranilsäure, N - [2 - Carboxy - phenyl] - leuk auramin  $C_{24}H_{27}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Stehen der alkoh. Lösung von äquimolekularen Mengen Anthranilsäure und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 373). — Prismen (aus Chloroform). F: 173°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther. — Wird bei längerem Kochen mit Alkohol wieder zerlegt.

stehende Formel. B. Beim Kochen von 2.5-Bis- [2 - carboxy - anilino] - chinon (s. u.) mit Benzoyl- chlorid (VILLE, ASTRE, C. r. 120, 878; Bl. [3] 13, 749). — Ockerfarben, amorph. Unlöslich in Wasser und Ligroin, sehr schwer löslich in Allendard (VILLE) ( $0 \cdot C_6H_4 \cdot NH$ ).

 $\beta$ -[2-Carbomethoxy-anilino]-butyraldehyd-[2-carbomethoxy-anil]  $C_{20}H_{22}O_4N_2 =$  $CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus Anthranilsaure-methylester und Acetaldehyd in wäßrig-salzsaurer Lösung (Mehner, J. pr. [2] 63, 261). Krystalle (aus Ligroin). F: 146°.

2-[4-Amino-benzalamino]-benzoesäure, [4-Amino-benzal]-anthranilsäure  $C_{14}H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$  B. Bei  $^1/_2$  stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen Anthranilsäure und 4-Amino-benzaldehyd (S. 29) in alkoh. Lösung (PAWLEWSKI, B. 38, 1684). — Dunkelrote, blauschimmernde Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 225-2270 (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Eisessig.

N.N'-[Chinonylen - (2.5)] - bis - [2 - amino -

$$\frac{O}{O} \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$$

benzoesäure], N.N'- [Chinonylen - (2.5)] - 01s - [2 - amino - 0] - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s - 12s - 01s und Chloroform, wenig in Alkohol. — Liefert ein Dinitrosoderivat. — K<sub>2</sub>C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Nadeln.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2.5-Bis-[2-carboxy-anilino]-chinon-mono-[2-carboxy-anil]} & C_{27}H_{19}O_{7}N_{3} = HO_{2}C \cdot \\ C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot C_{6}H_{2}(:O)(:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H)\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H. & B. \text{ Neben 2.5-Bis-[2-carboxy-anilino]-chinon beim Kochen von 1,5 Mol.-Gew. Chinon mit 1 Mol.-Gew. Anthranilsaure in Eisenberger School (Control of the Control essig; man filtriert von 2.5-Bis-[2-carboxy-anilino]-chinon ab und engt das Filtrat ein (VILLE, ASTRE, C. r. 120, 686; Bl. [3] 13, 748). — Schwarz. Erweicht unter 100° und schmilzt gegen 145° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

N.N'-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-N.N'-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-di-anthranilsäure, 3.6-Di-chlor-2.5-bis-[2-carboxy-anilino]-chinon C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 6,345 g Trichlorchinon (Bd. VII, S. 634), gelöst in 90 ccm Alkohol-Essigester (1 Tl. Alkohol, 1 Tl. Essigester), mit 2,74 g Anthranilsäure, gelöst in 30 ccm Alkohol-Essigester, auf 70—80° (ASTRE, Bl. [3] 15,

$$\mathbf{HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \bigcup_{\overset{\overset{\bullet}{O}}{O} \cdot Cl}^{\overset{\bullet}{O} \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H}}$$

1027). — Nadeln. Wird gegen 300° teigig. Unlöslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig löslich in Wasser und Äther, ziemlich in Alkohol mit grüngelber Farbe.

- 2 Carboxy-anilinoessigsäure [2 carboxy-anilid], [N (2 Carboxy-phenyl)-glycin]-[2-carboxy-anilid]  $C_{16}H_{14}O_5N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348) aus 1 Mol.-Gew. Glyoxal-natriumdisulfit (Bd. I, S. 761) und  $1^1/2$  Mol.-Gew. Anthranilsäure; man trennt die Säuren durch heißes Wasser, in dem 2-Carboxy-anilinoessigsäure-[2-carboxy-anilid] unlöslich ist (HINSBERG, ROSENZWEIG, B. 27, 3253). Nädelchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 250°. Unlöslich in Wasser.
- 2-[(N-Methyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester, N-[N-Methyl-glycyl]-anthranilsäure-methylester  $C_{11}H_{14}O_3N_2=CH_3\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Einwirkung von wäßriger Methylaminlösung auf N-Chloracetyl-anthranilsäure-methylester in Gegenwart von Alkohol im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbade (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 164; E., D. R. P. 106502; G. 1900 I, 883). Öl.  $C_{11}H_{14}O_3N_2+HCl$ . Weiße Kryställchen (aus Alkohol + Äther). F: 202°.
- 2-[(N.N-Dimethyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester, N-[N.N-Dimethyl-glycyl]-anthranilsäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Einwirkung von alkoholischer Dimethylaminlösung auf N-[Chloracetyl]-anthranilsäure-methylester (E., O., A. 311, 164; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). -- Öl. --  $C_{12}H_{16}O_3N_2+H$ Br. Weiße Kryställchen (aus absol. Alkohol). F: 195° (Zers.).
- 2-[(N-Äthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester, N-[N-Äthyl-glycyl]-anthranilsäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_3N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Einwirkung von wäßriger Äthylaminlösung auf N-Chloracetyl-anthranilsäure-methylester in Gegenwart von Alkohol im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade (E., O., A. 311, 164; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Öl.  $C_{12}H_{16}O_3N_2+HCl$ . Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 191° (Zers.).
- 2-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester, N-[N.N-Diäthyl-glycyl]-anthranilsäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Einw. von absolut-alkoholischem Diäthylamin auf N-Chloracetyl-anthranilsäure-methylester auf dem Wasserbade (E., O., A. 311, 165; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Öl.  $C_{14}H_{20}O_3N_2+HBr$ . Nädelchen (aus Alkohol + Äther). F: 120°.
- 2•[2•Amino-benzamino] benzoesäure, N [2•Amino-benzoyl]-anthranilsäure, Anthranoyl-anthranilsäure  $C_{14}H_{12}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von N [2 Nitro-benzoyl]-anthranilsäure (S. 341) in heißem Alkohol mit salzsaurer Titantrichloridlösung (Meyer, A. 351, 274; Schroetter, Eisleb, A. 367, 128). Beim Erwärmen von Anthranoyl-anthranilsäure-methylester bezw. āthylester (S. 360) mit wäßrig -alkoholischer Natronlauge (Schroetter, B. 40, 1618). Aus Phthalimid (Syst. No. 3207) mit Natriumhypochloritlösung in Gegenwart von Natronlauge neben anderen Produkten (Монг, Кöhler, B. 39, 1057; Meyer, B. 39, 1451; Монг, Кöhler, Ulrich, J. pr. [2] 79, 281; 80, 1, 14, 18, 22). Man übergießt 1,63 g Isatosäureanhydrid  $C_6H_4$  NH·CO
- (Syst. No. 4298) mit 50 ccm Wasser, trägt bei Siedehitze ca. ½ Mol.-Gew. 1,5 n-Kalilauge langsam ein und säuert nach dem Erkalten vorsichtig mit Eisessig an (Монг, Кö., U., J. pr. [2] 79, 304). Man verrührt 8,15 g Isatosäureanhydrid und 6,85 g Anthranilsäure mit 10 ccm Wasser und fügt bei 50°allmählich 71 ccm 1,15 n-Natronlauge hinzu; die klare Lösung wird mit Eisessig angesäuert (Монг, Kö., U., J. pr. [2] 79, 320). Beim Erhitzen von 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) mit alkoh. Kali, neben Anthranilsäure (Anschütz, Schmidt, Greiffenberg, B. 35, 3478). Darst. Man trägt in eine auf —3° abgekühlte Lösung von 14,7 g Phthalimid in 50 ccm 2n-Natronlauge im Laufe von 7 Minuten eine Natriumhypochloritlösung ein, enthaltend 7,5 g NaOCl und 0,8 g NaOH, dargestellt durch Einleiten von Chlor in 2n-Natronlauge, und erwärmt bis zur Beendigung der Kohlendioxydentwicklung auf dem Dampfbade (2—3 Stdn.); das ausgeschiedene Natriumsalz wäscht man mit wenig kaltem Wasser und zersetzt es in wäßr. Lösung mit Eisessig (Монг, Kö., U., J. pr. [2] 80, 22). Fast farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 202° (Монг, Kö., U. J. pr. [2] 80, 28), 203° (Мечег, А. 351, 274), 203—204° (Конг.; Sche., Ei.).

Zersetzt sich bald oberhalb des Schmelzpunktes unter Wasserabspaltung; bei längerem Erhitzen tritt  $CO_2$ -Abspaltung ein unter Bildung hochmolekularer Anhydroprodukte (SCHR.; SCHR., Et.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, ziemlich leicht löslich in Äther; die Lösungen in Äther oder Benzol fluorescieren blau, nicht aber die alkoh. Lösung; 1 g löst sich in ca. 340 ccm siedendem Benzol oder in 33—35 ccm siedendem 50-volumprozentigem Alkohol; löslich in kalter, überschüssiger Sodalösung; leicht löslich in verd. Salzsäure (Mohr., Kö., U., J. pr. [2] 80, 28). — Bei der Einw. von Thionylchlorid erhält man das Hydrochlorid des 6-Oxo-2-[2-amino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazins  $C_6H_4$   $N_1$  (Syst. No. 4383) (SCHR.; SCHR., EI.; Mohr., Kö., J. pr. [2] 80, 539). Mit salpetriger Säure entsteht [2-Carboxy-phenyl]-oxo-benzo-1.2.3-triazindihydrid  $C_6H_4$  (Syst. No. 3876) (Meyer., A. 351, 278). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Anthranilsäure (A., SCHM., Gr., B. 35, 3479). Anthranoyl-anthranilsäure liefert beim kurzen Erwärmen mit genau 4 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid auf 100°

mit Natronlauge entsteht Anthranilsäure (A., Schm., Gr., B. 35, 3479). Anthranoyl-anthranilsäure liefert beim kurzen Erwärmen mit genau 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid auf 100° Acetyl-anthranoyl-anthranilsäure (s. u.) (A., Schm., Gr.; Mohr, Kö., B. 40, 997; J. pr. [2] 80, 535). Gibt bei längerem Erwärmen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 100° CO·O

6-Oxo-2-[2-acetamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin  $C_6H_4$   $\stackrel{CO \cdot O}{N} = \stackrel{1}{C} \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$  (Syst

No. 4383) (Mohr, Kö., B. 40, 997; J. pr. [2] 80, 521, 537). — Ammoniumsalz. Schwer löslich in kaltem Wasser (Meyer, A. 351, 269). — Lithiumsalz. Viel leichter löslich als das Ammoniumsalz (Meyer, A. 351, 269). — Na $C_{14}H_{11}O_3N_2+2,5H_2O$ . Nadeln mit schwach blauviolettem Schimmer. 1 Tl. löst sich in 12—13 Tln. Wasser von  $20-25^\circ$ ; ziemlich leicht löslich in Alkohol; sehr wenig löslich in verd. Natronlauge (Mohr, Kö., U., J. pr. [2] 80, 30). — K $C_{14}H_{11}O_3N_2$  (bei  $410^\circ$ ) (A., Schm., Gr.). Leicht löslich in Wasser; schwer löslich in verd. Kalilauge (Mohr, Kö., U., J. pr. [2] 80, 32). —  $Cu(C_{14}H_{11}O_3N_2)_2$ . Grasgrüne Nadeln (Mohr, Kö., U., J. pr. [2] 80, 33). —  $Cu(C_{14}H_{11}O_3N_2)_2+H_2O$ . Hellgrüne mikroskopische Warzen. Schwer löslich in kaltem Wasser (Mohr, Kö., U., J. pr. [2] 80, 32). — Bariumsalz. Prismen. Schwer löslich (Mohr, Kö., U., J. pr. [2] 80, 32). — Hydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in kalter verdünnter Salzsäure (Meyer, A. 351, 274, 278; Mohr, Kö., B. 39, 1057). — Sulfat. Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem, namentlich säurehaltigem Wasser (Meyer, A. 351, 278). — Nitrat. Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem, namentlich säurehaltigem Wasser (Meyer, A. 351, 278).

Acetyl-anthranoyl-anthranilsäure  $C_{16}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim kurzen Erhitzen von 0,5 g Anthranoyl-anthranilsäure mit 0,2 g Essigsäure-anhydrid auf 100° (Anschütz, Schmidt, Greiffenberg, B. 35, 3479; Mohr, Köhler, J. pr. [2] 80, 524, 535). Durch Kochen von 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolin-dihydrid (Syst. No. 3568) mit Sodalösung (Kowalski, Niementowski, B. 30, 1188; vgl.

A., Sch., G.). Man erhitzt "Acetylanthranil"  $C_6H_4$   $N=C \cdot CH_3$  (Syst. No. 4279) und Anthranilsäure zunächst  $^{1}/_{2}$  Stde. auf 125° und dann 2 Stdn. auf 100°; daneben entsteht 3-[2-Carboxy-

säure zunächst ½ Stde. auf 125° und dann 2 Stdn. auf 100°; daneben entsteht 3-[2-Carboxyphenyl]-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (A., SCH., G.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 226° (Kow., N.), 225—226° (A., SCH., G.), 221,5—222° (M., Kö.). — Liefert bei etwa 1-stdg. Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad 6-Oxo-2-[2-acetamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin (M., Kö.). — Ammoniumsalz. Weiße Nadeln (M., Kö.). — Natriumsalz. Schwer löslich in überschüssiger Natronlauge oder Sodalösung (M., Kö.).

[2 - Nitro - benzoyl] - anthranoyl - anthranilsäure  $C_{21}H_{15}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln von in Wasser gelöstem anthranoylanthranilsaurem Lithium mit einer äther. Lösung von 2-Nitro-benzoylchlorid (MEYER, A. 351, 275). — Fast farblose Krystalle (aus 96% igem Alkohol). Schmilzt bei 224° unter Gasentwicklung.

Phenacetyl-anthranoyl-anthranilsäure  $C_{22}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6$ 

Carboxyacetyl-anthranoyl-anthranilsäure  $C_{17}H_{14}O_6N_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung von NIEMENTOWSKI. — B. Durch Erhitzen einer alkal. Lösung von 3-[2-Carboxy-phenyl]-4-oxo-2-carboxymethyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3696) (N., C. 1902 II, 122). — Stäbchen. Schmilzt bei 190° unter Aufschäumen. Leicht löslich in Wasser und organischen Solvenzien.

360

Malonyl-bis-[anthranoyl-anthranilsäure]  $C_{31}H_{24}O_8N_4=CH_2(CO\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H$ 

Anthranoyl-anthranilsäure-methylester  $C_{15}H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von N·[2·Nitro-benzoyl]-anthranilsäure-methylester mit Zinnchlotür und alkoh. Salzsäure (Schroeter, B. 40, 1619). Beim Kochen von Anthranoyl-anthranilsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (Meyer, A. 351, 274). — Fast farblose, geruchlose Nädelchen (aus Methylalkohol). F: 115° (Sch.), 118—119°; schwer löslich in Methylalkohol (M.). —  $C_{15}H_{14}O_3N_2+HCl$ . Krystalle (aus verd. Salzsäure). Schmilzt unschaff bei 175—180°; schwer löslich in heißem Alkohol und in verd. Salzsäure (Sch.).

Anthranoyl-anthranilsäure-äthylester  $C_{16}H_{16}O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion des N-[2-Nitro-benzoyl]-anthranilsäure-äthylesters mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure (Schroeter, B. 40, 1619). — Derbe gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 105—106,8°. — Wird durch kurzes Erwärmen mit 1 Mol. Gew, wäßrigalkoholischer Natronlauge zu Anthranoyl-anthranilsäure verseift. — Hydrochlorid. Schwer löslich in verd, Salzsäure und in heißem Alkohol.

Dianthranoylanthranilsäure  $C_{21}H_{17}O_4N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von [2-Nitro-benzoyl]-anthranoyl-anthranilsäure in heißem Alkohol mit  $20^9/_0$ iger Titantrichloridlösung (Meyer, A. 351, 276). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Amylacetat). Schmilzt bei  $228^9$  unter Gasentwicklung, wird gleich darauf fest und zersetzt sich dann erst bei hoher Temperatur. Schwer löslich in Methylalkohol, leicht in heißem Amylacetat. — Gibt mit salpetriger Säure die Verbindung  $CO_2N_1CH_2CO_2NH_3CH_3CO_3NH_3CH_3CO_3NH_3CH_3CO_3NH_3CH_3CO_3NH_3CH_3CO_3NH_$ 

 $\begin{array}{c} \text{CO-N-$\check{C}_6H_4$\cdot$CO-$NH-$\check{C}_6H_4$\cdot$CO_2$H} \\ \text{N--N} \end{array} \\ \text{(Syst. No. 3876)}. \quad --- \text{Hydrochlorid.} \quad \text{Farblose Nadeln.} \end{array}$ 

 $\begin{array}{lll} \textbf{Acetylanthranoylanthranils\"{a}ureamid} & C_{16}H_{15}O_3N_3 = CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2\cdot CO\cdot N$ 

CO·O

C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> N=C·C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>·NH·CO·CH<sub>3</sub>

(Syst. No. 4383) beim Kochen mit alkoh. Ammoniak

(Mohr, Köhler, J. pr. [2] 80, 540; B. 40, 998). — Weiße dünne Prismen oder Blättchen

(aus Alkohol). Schmilzt bei mittlerer Erwärmungsgeschwindigkeit unter Zersetzung bei

226—227°, bei schnellem Erhitzen bei 232°. Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge.

Liefert beim Kochen mit Natronlauge 4-Oxo-2-[2-amino-phenyl]-chinazolindihydrid

(Syst. No. 3774).

[2-Nitro-benzoyl]-dianthranoylanthranilsäure  $C_{28}H_{20}O_7N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4$ 

Trianthranoylanthranilsäure  $C_{25}H_{22}O_5N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO$ 

Anthranoyl-methylanthranilsäure  $C_{15}H_{14}O_3N_2=NH_2\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Benzolsulfonyl-anthranoyl-methylanthranilsäure (S. 362) beim Stehen in konz. Schwefelsäure (Schroeter, Eisleb, A. 367, 148). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 170°; zersetzt sich bei langsamem Erhitzen. — Kupfersalz. Olivgrüne Nadeln.

Anthranoyl-phenylanthranilsäure  $C_{20}H_{16}O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von N-Phenyl-N-[2-nitro-benzoyl]-anthranilsäure (S. 342) in wenig siedendem Alkohol mit  $25^0/_0$ iger Titantrichloridlösung (SCHR., Et., A. 367, 146). — Gelbliche Nadeln (aus  $80^0/_0$ igem Alkohol). F: 227 $^0$  (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester, unlöslich in Ather, Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff.

f) N-Derivate der Anthranilsäure, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren.

2-Benzolsulfamino-benzoesäure, N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure  $C_{13}H_{11}O_{3}NS=C_{6}H_{5}\cdot SO_{2}\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H.$  B. Aus Anthranilsäure (S. 310) und Benzolsulfochlorid

- (Bd. XI, S. 34) in siedendem Xylol (Pawlewski, B. 38, 1683). Man gibt zu einer Lösung von 1 Tl. Anthranilsäure in 5 Tln. 8%/oiger Natronlauge allmählich unter Schütteln 1,8 Tle. Benzolsulfochlorid, läßt die Temperatur nicht über 50—60% steigen und sorgt durch weiteren Zusatz von Natronlauge dafür, daß die Reaktion der Lösung alkalisch bleibt (Schroeter, Eisleb, A. 367, 104). Federförmige Krystalle (aus siedendem Eisessig). F: 214—215% (P.), 214% (Schr., El., A. 367, 105). D%: 1,4255 (P.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in den organischen Lösungsmitteln (P.). Wird durch mehrtägiges Stehen in konz. Schwefelsäure in Anthranilsäure und Benzolsulfonsäure (Bd. XI, S. 26) gespalten (Schr., El., A. 367, 158). Erwärmt man 5 Tle. Benzolsulfonylanthranilsäure mit 4 Tln. Phosphorpentachlorid in 15 Tln. Benzol, bis klare Lösung eingetreten und die berechnete Menge Chlorwasserstoff abgespalten ist, so erhält man N-Benzolsulfonyl-anthranilsäurechlorid (s. u.) (Schr., El., A. 367, 105). Erhitzt man Benzolsulfonyl-anthranilsäure mit Phosphorpentachlorid, ohne Benzol als Verdünnungsmittel zuzusetzen, auf 130% bis 140% oder 140—160% bis zur klaren Schmelze, so entsteht neben Benzolsulfonylanthranilsäurechlorid bisweilen 6-Oxo-2-[2-benzolsulfamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin
- $\begin{array}{c} \text{CO} \cdot \text{O} \\ \text{C}_{8}\text{H}_{4} \cdot \text{NH} \cdot \text{SO}_{2} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{5} \end{array} \\ \text{(Syst. No. 4383) (Schr., El., A. 367, 106, 136).} \\ \text{To a Toluolsulfonvi = anthr.} \end{array}$
- 2 p Toluolsulfamino benzoesäure, N p Toluolsulfonyl anthranilsäure  $C_{14}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) in  $20^9/_0$ iger Natriumearbonatlösung (Ullmann, Bleier, B. 35, 4274) oder in  $8^9/_0$ iger Natronlauge (Schroeter, Eisler, A. 367, 110). Krystalle (aus  $80^9/_0$ igem Alkohol). F: 217° (U., B.; Schr., El.). Leicht löslich in warmem Alkohol und Eisessig, schwer in warmem Benzol, sehr wenig in Ligroin und Wasser (U., B.).
- 2-β-Naphthalinsulfamino-benzoesäure, N-β-Naphthalinsulfonyl-anthranilsäure  $C_{17}H_{13}O_4NS = C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranilsäure und β-Naphthalinsulfochlorid (Bd. XI, S. 173) in Benzol (Schroeter, Eisleb, A. 367, 112). Krystalle (aus Eisessig). F: 223°.
- 2-Benzolsulfamino-benzoesäure-methylester, N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-methylester  $C_{14}H_{13}O_4NS = C_8H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Lösen von N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (s. u.) in Methylalkohol (Schroeter, Eisler, A. 367, 107). F: 107°. Unlöslich in Alkali. Na $C_{14}H_{12}O_4NS$ . Blättehen.
- 2-Benzolsulfamino-benzoesäure-äthylester, N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-äthylester  $C_{15}H_{15}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-äthylester und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34), gelöst in Äther (Franke, J. pr. [2] 44, 419). Aus N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (s. u.) und Alkohol (Schroefer, B. 40, 1618; Schr., Eisler, A. 367, 106). F: 92,5° (F.; Schr., Ei., A. 367, 107). Leicht löslich in absol. Alkohol (F.). Unlöslich in wäßr. Alkali (Schr., Ei., A. 367, 107). Wird durch mehrtägiges Stehen in konz. Schwefelsäure quantitativ in Anthranilsäure-äthylester und Benzolsulfonsäure gespalten (Schr., Ei., A. 367, 158). Na $C_{15}H_{14}O_4NS$ . Blättchen (Schr., Ei., A. 367, 107).
- 2-p-Toluolsulfamino-benzoesäure-äthylester, N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure-äthylester  $C_{16}H_{17}O_4NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (s. u.) und Alkohol (SCHR., El., A. 367, 111). F: 112°.
- 2-β-Naphthalinsulfamino-benzoesäure-äthylester, N-β-Naphthalinsulfonylanthranilsäure-äthylester  $C_{19}H_{17}O_4NS=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-β-Naphthalinsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (S. 362) und Alkohol (SCHR., El., A. 367, 113). Nadeln. F: 131,5°.
- 2-Benzolsulfamino-benzoylchlorid, N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid  $C_{13}H_{10}O_3NClS=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus 5 Tln. N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure (S. 360) und 4 Tln. Phosphorpentachlorid in 15 Tln. Benzol beim Erwärmen bis zur klaren Lösung und Abspaltung der berechneten Menge Chlorwasserstoff (SCHR., El., A. 367, 105). Luftbeständige Krystalle. F: 155° (SCHR., B. 40, 1618; SCHR., El.). Leicht löslich in heißem Benzol, Toluol und Chloroform, unlöslich in Äther und Petroläther (SCHR., El.). Gibt mit Anthranilsäure-äthylester (S. 319) in siedendem Benzol Benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure äthylester (S. 362) (SCHR., El.). Einw. von Pyridin führt zu der Verbindung  $C_6H_4 < \frac{CO \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5)}{N(SO_3 \cdot C_6H_5) \cdot CO} > C_6H_4$  (Syst. No. 3595) (SCHR., El.).
- 2-p-Toluolsulfamino-benzoylchlorid, N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid  $C_{14}H_{12}\bar{O}_3NClS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (s. o.) und Phosphorpentachlorid in Benzol beim Erwärmen (SCHR., Et., A. 367, 111). F: 128—129°. Beim Erwärmen mit Pyridin entsteht die Verbindung  $C_6H_4<\underbrace{CO\cdot N(SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO}_{N(SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO}>C_6H_4$  (Syst. No. 3595).

- $\begin{array}{lll} \textbf{2} \cdot \beta \cdot \textbf{Naphthalinsulfamino-benzoylchlorid}, & \textbf{N} \cdot \beta \cdot \textbf{Naphthalinsulfonyl-anthranil-säure-chlorid} & \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{12}\textbf{O}_{3}\textbf{NCIS} = \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{7} \cdot \textbf{SO}_{2} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{COCl}. & \textbf{B.} & \textbf{Aus der N} \cdot \beta \cdot \textbf{Naphthalin-sulfonyl-anthranilsäure} & \textbf{(S. 361)} & \textbf{und Phosphorpentachlorid} & \textbf{in Benzol} & \textbf{(SCHR., El., A. 367, 142)}. & \textbf{-F: } 132^{0}. & \textbf{-Beim Erwärmen mit Pyridin entsteht die Verbindung} & \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{4} \cdot \langle \textbf{CO} \cdot \textbf{N}(\textbf{SO}_{2} \cdot \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{7}) \cdot \textbf{CO} \rangle \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{4} & \textbf{(Syst. No. 3595)}. & \textbf{-Solitonian of the control o$
- 2 Methansulfamino benzamid, [N Methansulfonyl anthranilsäure] amid  $C_8H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Anthranilsäure-amid (S. 320) und Methansulfonsäurechlorid (Bd. IV, S. 5) (Franke, J. pr. [2] 44, 430). Säulen (aus Wasser). F:  $156-457^{\circ}$ .
- 2 Benzolsulfamino benzamid, [N Benzolsulfonyl anthranilsäure] amid  $C_{13}H_{12}O_3N_2S = C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Anthranilsäure-amid (S. 320) und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) (Franke, J. pr. [2] 44, 417). Beim Behandeln von N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (S. 361) mit wäßr. Ammoniak (Schrotter, B. 40, 1618; Schr., Eisleb, A. 367, 106). Nadeln (aus Wasser). F: 166—1670 (F.; Schr.; Schr., Ell.). Sehr leicht löslich in Alkohol, äußerst schwer in heißem Wasser und in Benzol, unlöslich in Petrolsäther (F.). Leicht löslich in Alkalien (Schr.; Schr., Ell.). Zur Einw. von Phosphorpentachlorid bei 1750 vgl.: F., J. pr. [2] 44, 422; Schr., B. 40, 1617. Ag $C_{13}H_{11}O_3N_2S$ . Weißes Pulver (F.).
- 2 -Benzolsulfamino benzoesäure methylamid , [N Benzolsulfonyl anthranil säure] methylamid  $C_{14}H_{14}O_3N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-äthylester (S. 361) und alkoh. Methylamin im Einschlußrohr bei 140° (Franke, J. pr. [2] 44, 420). Aus Anthranilsäure-methylamid (S. 320) und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) (F.). Nädelchen (aus Alkohol). F: 114°. Unlöslich in kaltem Petroläther, leicht löslich in heißem Benzol, Alkohol und Äther.
- 2-Benzolsulfamino-benzoesäure-anilid, [N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure]-anilid  $C_{10}H_{16}O_3N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Anthranilsäure-anilid (S. 320) und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) (Franke, J. pr. [2] 44, 428). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144—144,5°.

Benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure  $C_{20}H_{18}O_5N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Anthranoyl-anthranilsäure (S. 358) in wäßr. Natronlauge und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) bei 30° (Schroeter, Eisler, A. 367, 133). Man gibt zu N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (S. 361) in Benzol Anthranilsäure-äthylester und verseift den dabei entstehenden Benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure-äthylester (s. u.) mit Natronlauge (Schr., B. 40, 1621; Schr., El.). Durch Kochen von 6-0xo-2-[2-benzol-culforming pharmall 4.5 benzol 4.2 appair CH CO·O

sulfamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin  $C_6H_4$   $N = \overset{\circ}{C} \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 4383); beim Stehen der Lösung in konz. Schwefelsäure bildet sich 6-Oxo-2-[2-amino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin (SCHR., El.).

Benzolsulfonyl-anthranoyl-methylanthranilsäure  $C_{21}H_{18}O_5N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man setzt 1 Mol.-Gew. N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (S. 364) in Benzol mit 2 Mol.-Gew. N-Methyl-anthranilsäure-methylester (S. 324) oder - äthylester (S. 325) um und verseift den entstandenen Benzolsulfonyl-anthranoyl-methyl-anthranilsäure-methylester bezw. - äthylester mit kochender Natronlauge (SCHROETER, LIEER, A. 367, 147). — F: 207°. — Liefert mit konz. Schwefelsäure Anthranoyl-methyl-anthranilsäure (S. 360), mit Thionylchlorid eine Additionsverbindung von Benzolsulfonyl-anthranoyl-methylanthranilsäure-chlorid mit Thionylchlorid (S. 363).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Methylester} & C_{22}H_{20}O_5N_2S = C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3. & \textit{B. s.} \\ \text{im vorangehenden Artikel.} & \textbf{Krystalle (aus Alkohol).} & F: 125^{\circ} (SCHR., El., \textit{A. 367, 147}). \end{array}$ 

Äthylester  $C_{23}H_{22}O_5N_2S=C_0H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. s. im Artikel Benzolsulfonyl-anthranoyl-methylanthranilsäure. — F: 133° (Sohr., El., A. 367, 147).

- anthranoyl-methylanthranilsāure (S. 362) mit Thionylchlorid auf dem Wasserbade (SCHR., El., A. 367, 148). Verbindung mit Thionylchlorid  $C_{21}H_{17}O_4N_2CIS + SOCl_2$ . Pulver. Liefert bei Einw. von Pyridin die Verbindung  $C_6H_4 < \frac{CO}{N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO} > C_6H_4$  (Syst. No. 3595).
- 2 [p-Toluolsulfonyl-methylamino] benzoesäure methylester,  $N p Toluol sulfonyl-N-methyl-anthranilsäure-methylester <math>C_{16}H_{17}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Schütteln von N-p-Toluolsulfonyl-anthranilsäure (S. 361) mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Ullmann, Bleier, B. 35, 4274). Krystalle. F: 94°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin.
- 2 [Benzolsulfonyl methylamino] benzamid, [N Benzolsulfonyl N methylanthranilsäure]-amid  $C_{14}H_{14}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus [N-Methylanthranilsäure]-amid (S. 325) und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) (Franke, J. pr. [2] 44, 427). Blättchen (aus Benzol). F: 154°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr sehwer in Benzol.
- 2-[Benzolsulfonyl-(2-nitro-benzoyl)-amino] benzoesäure äthylester, N-Benzolsulfonyl-N-(2-nitro-benzoyl] anthranilsäure-äthylester  $C_{22}H_{18}O_7N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot N(CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Man kocht N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-äthylester (S. 361) in Toluol mit Natrium, gibt nach dem Verschwinden des Natriums 2-Nitrobenzoylchlorid (Bd. IX, S. 373) hinzu und kocht weitere 3 Stunden (Schroeter, Eisler, A. 367, 142). Krystalle (aus Alkohol). F: 137°.
- N-Benzolsulfonyl-N-[2-carboxy-phenyl]-glycin, N-Benzolsulfonyl-[phenyl-glycin-o-carbonsäure]  $C_{15}H_{13}O_6NS = C_6H_5\cdot SO_2\cdot N(CH_2\cdot CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Blättchen (aus Methylalkohol). F: 190° (Zers.) (VORLÄNDER, B. 35, 1685).
- Benzolsulfonyl anthranoyl benzolsulfonylanthranilsäure äthylester  $\begin{array}{l} C_{28}H_{24}O_7N_2S_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus der Verbindung } C_6H_4 < \begin{matrix} CO \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \\ N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \end{matrix} > C_6H_4 \quad (Syst. No. 3595) \; \text{durch Kochen mit alkoh. Natrium-äthylatlösung (Schroeter, Eisleb, \textit{A. 367, 109}).} \quad \text{Krystalle (aus Eisessig).} \quad F: 201-202^o. \end{array}$
- [2-Carbomethoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_8H_9O_5NS = HO_3S\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Entsteht als Natriumverbindung aus 2-Nitro-benzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 372) und Natriumdisulfit (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriumverbindung. Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.
- [2-Carbäthoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_9H_{11}O_5NS=HO_3S\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Entsteht als Natriumverbindung aus 2-Nitro-benzoesäure-äthylester durch Natriumdisulfit (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriumverbindung. Krystallpulver (aus Alkohol). Sintert von  $90^{\circ}$  an und schmilzt bei  $110^{\circ}$  plötzlich zusammen.
- 2 Methylnitrosamino benzoesäure, N Nitroso N methyl anthranilsäure  $C_8H_8O_3N_2=ON\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Methyl-anthranilsäure (S. 323) in salzsaurer Lösung und Natriumnitrit (Fortmann, J. pr. [2] 47, 400; 55, 126; Vorländer, v. Schilling, Schrödter, B. 34, 1644). Aus Methyl-o-tolyl-nitrosamin (Bd. XII, S. 831) durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (V., v. Sch., Schr.). Prismen (aus Benzol). F: 128° (F.), 126° (Zers.) (V., v. Sch., Schr.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in Ligroin (F.). Lagert sich beim Stehen mit chlorwasserstoffhaltigem Alkohol (G. Schultz, Flachsländer, C. 1902 II, 448; Houben, Brassert, B. 40, 4740) oder chlorwasserstoffhaltigem Eisessig (H., Br.), sowie in rauchender wäßriger Salzsäure (H., B. 42, 3192) in das Hydrochlorid der 5-Nitroso-N-methyl-anthranilsäure (Bd. X, S. 802) um.
- Methylester  $C_9H_{10}O_3N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus N-Methyl-anthranil-säure-methylester (S. 324), gelöst in Salzsäure, und Kaliumnitrit in Wasser unter Eiskühlung (O. Schmidt, Ph. Ch. 58, 519). Hellgelbes Öl. Kp<sub>12</sub>: 476—177°.  $D_4^{19,8}$ : 1,2107;  $n_{\alpha}^{19,8}$ : 1,55219;  $n_{\beta}^{19,8}$ : 1,57008.
- Äthylester  $C_{10}H_{12}O_3N_2=ON\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Hinzufügen von wäßr. Kaliumnitritlösung zu einer salzsauren Lösung von N-Methyl-anthranilsäure-äthylester (S. 325) (Zacharias, J. pr. [2] 43, 448). Öl. Gibt beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 140—150° N-Methyl-anthranilsäure und [N-Nitroso-N-methyl-anthranilsäure]-amid (s. u.).
- Amid  $C_8H_9O_2N_3 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus [N-Methyl-anthranilsäure]-amid (S. 325) mit Salzsäure und Natriumnitrit (FINGER, J. pr. [2] 37, 441). Neben N-Methyl-

364

anthranilsäure (S. 323) beim Erhitzen von N-Nitroso-N-methyl-anthranilsäure-äthylester (S. 363) mit wäßr. Ammoniak auf 140—150° (Zacharias, J. pr. [2] 43, 449). — Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (F.; Z.). — Übergießt man die Verbindung mit absol. Alkohol und leitet Chlorwasserstoff ein, so erfolgt Spaltung in [N-Methyl-anthranilsäure]-amid und salpetrige Säure (F.).

2-Äthylnitrosamino-benzoesäure, N-Nitroso-N-äthyl-anthranilsäure  $C_9H_{10}O_3N_2=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Äthyl-anthranilsäure (S. 326) in Salzsäure mit Natriumnitritlösung (Vorländer, von Schilling, Schrödter, B. 34, 1645). — Nadeln. F: 90—91°.

Amid  $C_9H_{11}O_2N_3=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus [N-Athyl-anthranilsäure]-amid (S. 327) mit Salzsäure und Natriumnitrit (FINGER, J. pr. [2] 37, 442). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt gegen 110°.

- 2 Phenylnitrosamino benzoesäure, N Nitroso N phenyl anthranilsäure, N-Nitroso-diphenylamin-earbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_3N_2 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 1 Phenyl 3 oxo indiazen dihydrid (1.2)  $C_6H_4 \cdot CO_2H$ . NH (Syst. No. 3567) mit Kaliumpermanganat (König, Reissert, B. 32, 790). Gelbe, 1 Mol. Krystallbenzol enthaltende Krystalle (aus Benzol). F: 120—125° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Accton, schwer in Wasser und Ligroin.  $AgC_{13}H_9O_3N_2$ . Hellgelber Niederschlag.
- N.N'-Dinitroso-N.N'-malonyl-bis-[2-amino-benzoesäure], N.N'-Dinitroso-N.N'-malonyl-di-anthranilsäure  $C_{17}H_{12}O_8N_4 = CH_2[CO\cdot N(NO)\cdot C_8H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus N.N'-Malonyl-di-anthranilsäure (8. 344) Kaliumnitrit und verd. Salzsäure (v. Pollack, M. 26, 333). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 350°. Löslich in Alkohol und Äther, in Alkalien und Schwefelsäure.
- N-Nitroso-N-[2-carboxy-phenyl]-glycin, N-Nitroso-[phenylglycin-o-carbon-säure]  $C_9H_8O_5N_2=ON\cdot N(CH_2\cdot CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei der Öxydation von N-Nitroso-N-o-tolyl-glycin (Bd. XII, S. 831) mit alkal. Kaliumpermanganatlösung (Vorländer, v. Schilling, B. 34, 1646; D. R. P. 121287; C. 1901 II, 73). Durch Nitrosierung von Phenyl-glycin-o-carbonsäure (S. 348) (V., v. Sch.). Krystallinischer Niederschlag. F: 120° (Zers.). Beim Behandeln mit Zinkstaub und Natronlauge oder mit alkoh. Salzsäure oder beim Einleiten von Schwefeldioxyd in die alkal. Lösung entsteht Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348).
- 2-[Nitroso-cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Nitroso-N-cyanmethyl-anthranilsäure, N-Nitroso-[phenylg]yeinnitril-o-carbonsäure]  $C_9H_7O_3N_3=ON\cdot N(CH_2\cdot CN)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man löst N-Cyanmethyl-anthranilsäure (S. 349) in Soda, versetzt mit Natriumnitrit und dann mit Salzsäure (Kohner, J. pr. [2] 63, 402). Gelblichweiße Krystalle (aus Äther). F: 113—114°. In Alkohol und Äther leicht löslich. Löst sich in Wasser unter Zersetzung. Schmelzendes Kali liefert wenig Indigo (Syst. No. 3599).
- N.N' Dinitroso N.N' [chinonylen Q.5)] bis [2-amino benzoesäure], N.N' Dinitroso N.N' [chinonylen Q.5)] di anthranilsäure  $C_{20}H_{12}O_8N_4$ , s. nebenstehende  $HO_2C\cdot C_8H_4\cdot N(NO)\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$  anthranilsäure on N.N' [Chinonylen Q.5)] di-anthranilsäure (S. 357) in Eisessig und Salpetersäure bei 30—40° (VILLE, ASTRE, C.r. 120, 879; BL. [3] 13, 749). Dunkelroter Niederschlag. Enthält 1 Mol. Wasser, das bei 105° cntweicht. Schäumt gegen 180°. Fast unlöslich in Wasser und Benzol, ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Phosphorsäure-methylester-bis-[2-carbomethoxy-anilid], "Dianthranilsäure-methylester-N-phosphinsäuremethylester"  $C_{17}H_{19}O_6N_2P=CH_3\cdot 0\cdot OP(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Kochen von Anthranilsäurechlorid-N.N-diphosphinsäure-tetrakis-[2-chlor-formyl-anilid] (S. 365) mit Methylalkohol, neben salzsaurem Anthranilsäure-methylester (S. 317) (UHLFELDER, B. 36, 1828). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 174°.

[Anthranilsäure-N-phosphinsäure]-triphenylester  $C_{25}H_{20}O_5NP = (C_6H_5\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_5$ . B. Durch Erwärmen von Phosphorsäure-dichlorid-[2-chlorformyl-anilid] (s. u.) mit Phenol auf dem Wasserbade (Uhlfelder, B. 36, 1827). — Rautenförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 94°.

Phosphorsäure-dichlorid-[2-chlorformyl-anilid], "Anthranilsäurechlorid-N-oxychlorphosphin"  $C_7H_5O_2NCl_3P=Cl_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Neben Anthranilsäurechlorid-N.N-diphosphinsäure-tetrakis-[2-chlorformyl-anilid] (S. 365) durch Einw. von Phosphorpenta-chlorid auf Anthranilsäure in Petroläther (UHLFELDER, B. 36, 1826). — Prismen (aus Ligroin).

F: 62°. Ziemlich schwer löslich in Petroläther, sonst leicht löslich. — Wird von kaltem Wasser unter Bildung von Anthranilsäure nur langsam angegriffen. Ammoniak erzeugt Anthranilsäureamid. Spaltet mit Alkoholen unter Bildung von salzsaurem Anthranilsäureester den phosphorhaltigen Komplex ab, während mit Phenol der [Anthranilsäure-N-phosphinsäure]triphenylester (S. 364) entsteht. Eisessig zersetzt unter Bildung von N-Acetyl-anthranilsäure.

Anthranilsäurechlorid - N.N - diphosphinsäure - tetrakis - [2 - chlorformyl-anilid]  $C_{35}H_{24}O_7N_5Cl_5P_2=[(ClOC\cdot C_6H_4\cdot NH)_2OP]_2N\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus Anthranilsäure und Phosphorpentachlorid in Petroläther, neben Phosphorsäure-dichlorid-[2-chlorformyl-anilid] (UHLFELDER, B. 36, 1827). — Gelbe Nädelchen (aus Ligroin). F: 148—153°. — Zersetzt sich beim Kochen mit Methylalkohol in salzsauren Anthranilsäure-methylester und Phosphorsäure-methylester-bis-[2-carbomethoxy-anilid] (S. 364).

## Substitutionsprodukte der Anthranilsäure.

4-Chlor-2-amino-benzoesäure, 4-Chlor-anthranilsäure<sup>1</sup>)  $C_7H_8O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifung der N-Acctyl-4-chlor-anthranilsäure mit konz. Salzsäure und Zersetzung des entstandenen Hydrochlorids mit Natriumacetat (Cohn, M. 22, 485). — Hellbraune Nädelchen (aus verd. Alkohol). F:  $235-236^{\circ}$  (C., M. 22, 485). — Azofarbstoffe aus der diazotierten Säure: C., C. 1901 II, 925. — Kupfersalz. Zeisiggrüner Niederschlag (C., M. 22, 485).

4-Chlor-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-4-chlor-anthranilsäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 4-Chlor-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 835) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat (COHN, M. 22, 485). — Krystalle (aus Wasser). F: 214°.

5-Chlor-2-amino-benzoesäure, 5-Chlor-anthranilsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 5-Chlor-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 836) durch Oxydation und Verseifung des Reaktionsproduktes (Höchster Farbw., D. R. P. 152484; C. 1904 II, 168). Durch Verseifen des N-Acetyl-anthranilsäure-methylesters mit siedender konzentrierter Salzsäure (Freundler, C. r. 143, 910; Bl. [4] 1, 224). Beim Erhitzen von Chlorisatosäure-anhydrid C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl (F: 265—268° [Zers.]) (Syst. No. 4298) mit konz. Salzsäure (Dorsch, J. pr. [2] 33, 50). Man behandelt 3-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 337) mit rauchender Salpetersäure und reduziert das Nitrierungsprodukt (vgl. Hübner, Ulbich, A. 222, 95) mit Schwefelammon (Cunze, Hübner, A. 135, 111) oder mit Zinn und Salzsäure (Hübner, Weiss, B. 6, 175). — Nadeln (aus Alkohol). F: 204° (D.), 206° (Hö. Fa.), 211—212° (Fr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, leicht in Ather und Benzol, weniger leicht in Chloroform, sehr schwer löslich in Wasser (D.). Die Lösungen zeigen violette Fluorescenz (D.). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 4-Chlor-anilin (Fr.). Gibt bei Behandlung mit salpetriger Säure in warmem Wasser 5-Chlor-salicylsäure (Bd. X, S. 102) (Hü., W.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Hö. Fa.

Methylester  $C_8H_8O_2NCl = H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Esterifizierung von 5-Chlor-anthranilsäure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Freundler, C. r. 143, 910; Bl. [4] 1, 225). — Nadeln (aus Ligroin). F: 69°.  $Kp_{22}$ : 168—170°.

Amid  $C_7H_7ON_2Cl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Auflösen von Chlorisatosäure-anhydrid  $C_6H_3Cl < CO - O$  [F: 265—268° (Zers.)] (Syst. No. 4298) in heißem Ammoniak (Dorsch, J. pr. [2] 33, 50). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 172°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, weniger in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol.

5 - Chlor - 2 - methylamino - benzoesäure, N - Methyl - 5 - chlor - anthranilsäure  $C_8H_8O_2NCl=CH_3\cdot NH\cdot C_8H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf eine Lösung von 5-Amino-2-methylamino-benzoesäure und Kupferchlorür in Salzsäure (Keller, Ar. 246, 37). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohel). F: 173°. Löslich in warmem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther mit schwach bläulicher Fluorescenz.

5-Chlor-2-anilino-benzoesäure, N-Phenyl-5-chlor-anthranilsäure, 4-Chlor-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2NCl=C_3H_5\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Ullmann, Wagner, A. 371, 388. — B. Aus 2.5-Dichlor-benzoesäure und Anilin in Amylakohol in Gegenwart von Kupfer (U., W., A. 355, 365). — Gelbe Nadeln (aus Benzol oder

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- verd. Alkohol). F: 207°; schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol, Eisessig (U., W., A. 355, 365). Läßt sich durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid und Einw. von Aluminium-chlorid auf das Reaktionsprodukt in 2-Chlor-aeridon (Syst. No. 3187) überführen (U., W., A. 355, 365).
- 5-Chlor-2-acetamino-benzoesäure-methylester, N-Acetyl-5-chlor-anthranilsäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Natriumhypochlorit auf eine heiße essigsaure Lösung von N-Acetyl-anthranilsäure-methylester (Freundler, C. r. 143, 910; Bl. [4] 1, 224). Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 4-Chlor-phenylglycin-carbonsäure-(2) C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>NCl, s. CO<sub>2</sub>H nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von 71 Tln. Chlor in die Suspension von 195 Tln. Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348) in 600 Tln. Eisessig unter Kühlung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. Cl. 148615; C. 1904 I, 1045). Aus 4-Chlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2) durch Kochen mit Alkali (B. A. S. F.). Krystalle (aus Alkohol). F: 210—215°.
- 5-Chlor-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-5-chlor-anthranil-säure, 4-Chlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)  $C_9H_7O_2N_2Cl=NC\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von 71 Tln. Chlor in eine Suspension von 176 Tln. Phenylglycinnitril-o-carbonsäure (S. 349) in 600 Tln. Eisessig unter Kühlung (B. A. S. F., D. R. P. 148615; C. 1904 I. 1045). F: 199—200°.
- 6-Chlor-2-amino-benzoesäure, 6-Chlor-anthranilsäure 1)  $C_7H_6O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifung von N-Acetyl-6-chlor-anthranilsäure mit konz. Salzsäure und Zersetzung des entstandenen Hydrochlorids mit Natriumdicarbonat (Cohn, M. 22, 488). Nadeln (aus Benzol). F:146—147°; sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (C., M. 22, 488). Das Silbersalz liefert bei der trocknen Destillation 3-Chlor-anilin (C., M. 22, 488). Azofarbstoffe aus der diazotierten Säure: C., C. 1901 II, 925. Hydrochlorid. Weiße Nadeln (aus Salzsäure). Schmilzt bei 195° unter Abspaltung von Chlorwasserstoff (C., M. 22, 486).
- 6-Chlor-2-methylamino-benzoesäure, N-Methyl-6-chlor-anthranilsäure  $C_8H_8O_2NCl=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von N-Methyl-N-fo-myl-6-chlor-anthranilsäure (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (La Coste, Bodewig, B. 18, 431; vgl. La Coste, B. 18, 2941). Nadeln (aus Alkohol). F: 178°; sehr sehwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (La C., B.).
- 6 Chlor 2 [formylmethylamino] benzoesäure, N-Methyl N formyl 6 chloranthranilsäure  $C_3H_8O_3NCl = OHC \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3Cl \cdot CO_2H$ . B. Man behandelt das Gemisch von 5 und 7 Chlor-chinolin, welches man aus 3 Chlor-anilin mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure erhält, mit Methyljodid, führt das aus Wasser oder Alkohol umkrystallisierte, im wesentlichen aus 5 Chlor-chinolin-jodmethylat (vgl. La Coste, Bodewig, B. 17, 927) bestehende Produkte in das Chlormethylat über und oxydiert dieses in kalter wäßriger Lösung mit Kaliumpermanganat; als Nebenprodukt entsteht 1-Methyl-4-chlor-isatin (Syst. No. 3206) (La C., B., B. 18, 429; vgl. La C., B. 18, 2941). Nadeln oder Blättehen (aus Alkohol). Erweicht bei 195° und schmilzt bei 201—202° unter Zersetzung; schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther oder Chloroform, sehr schwer in Wasser (La C., B., B. 18, 430). Zerfällt beim Kochen mit wenig stark verdünnter Salzsäure in Ameisensäure und N-Methyl-6-chloranthranilsäure; beim Erwärmen mit konz. Salzsäure erfolgt Spaltung in Kohlendioxyd und N-Methyl-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 603) (La C., B., B. 18, 430).
- 6-Chlor-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-6-chlor-anthranilsäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 6-Chlor-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 836) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Cohn, M. 22, 487). Nadeln (aus Wasser). F: 215°.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

3.4-Dichlor-2-amino-benzoesäure, 3.4-Dichlor-anthrænilsäure  $^1$ )  $C_7H_5O_2NCl_2 \leftarrow H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von [3.4-Dichlor-phthalyl]-hydroxylamin  $C_6H_2Cl_2 < CO_2N \cdot OH$  (Syst. No. 3220) mit Sodalösung, neben 5.6-Dichlor-anthrænilsäure (VILLIGER, B. 42, 3543). — Nadeln (aus heißem Eisessig). F: 237—238°. Läßt sich in kleinen Mengen unzersetzt destillieren. Sehr wenig löslich in Wasser, Benzol, kaltem Eisessig, ziemlich leicht in Äther, leicht in Alkohol. — Geht beim Erhitzen in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 240° langsam in 2.3-Dichlor-anilin über. — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich. — Kaliumsalz. Nadeln. Leicht löslich. — Kupfersalz. Hellgrünes Krystallpulver. — Silbersalz. Nadeln. Schwer löslich. — Calciumsalz. Blättchen. Schwer löslich. — Bariumsalz. Blättchen. Schwer löslich.

3.5-Dichlor-2-amino-benzoesäure, 3.5-Dichlor-anthranilsäure <sup>1</sup>)  $C_7H_5O_2NCl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5-Dichlor-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 837) durch Oxydation und Verseifung des Reaktionsproduktes (Höchster Farbw., D. R. P. 152484; C. 1904 II, 168). Bei längerem Kochen von Dichlorisatosäureanhydrid  $C_6H_2Cl_2$  CO-O NH-CO bis 256° [Zers.]) (Syst. No. 4298) mit konz. Salzsäure (Dorsch, J. pr. [2] 33. 52). — Nadeln. F: 222—224° (Zers.) (D.), 223—225° (Franke, J. pr. [2] 44, 432), 225° (H. F.), 231—232° (VILLIGER, B. 42, 3534). Sehr leicht löslich in allen Lösungsmitteln, außer in Wasser (D.). — Gibt beim anhaltendem Erhitzen 2.4-Dichlor-anilin (V.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F.

Amid  $C_7H_6ON_2Cl_2 = H_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei längerem Erhitzen von Dichlorisatosäureanhydrid  $C_6H_2Cl_2 \cdot CO -O$  (Syst. No. 4298) mit Ammoniak auf 100° (Dorsch, J. pr. [2] 33, 52). Aus Anthranilsäure-amid und Sulfurylchlorid (Franke, J. pr. [2] 44, 432). — Nadeln (aus Alkohol + Aceton). Schmilzt unter Zersetzung bei 284° (D.), bei 175—176° (Fr.). Sehr schwer löslich (D.).

- 4.6-Dichlor-phenylglycin-carbonsäure-(2) C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NCl<sub>2</sub>, s. CO<sub>2</sub>H nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 220839; C. 1910 I, 1564). B. Beim Einleiten von 142 Tln. Chlor in die Suspension von 195 Tln. Phenylglycin- Cl. Cl. o-carbonsäure (S. 348) in 600 Tln. Eiscssig unter Kühlen (B. A. S. F., D. R. P. 148615; C. 1904 I, 1045). Aus 4.6-Dichlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2) (s. u.) durch Kochen mit Alkalien (B. A. S. F., D. R. P. 148615). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 237—238°.
- 3.5-Diehlor -2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-3.5-diehloranthranilsäure, 4.6-Diehlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)  $C_3H_6O_2N_2Cl_2=NC-CH_2\cdot NH\cdot C_8H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 220839; C. 1910 I, 1564. B. Beim Einleiten von 142 Tln. Chlor in eine Suspension von 176 Tln. Phenylglycinnitril-o-carbonsäure in 600 Tln. Eisessig unter Kühlen (B. A. S. F., D. R. P. 148615; C. 1904 I, 1045). F: 157—158° (B. A. S. F., D. R. P. 220839; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung).
- 3.6-Dichlor-2-amino-benzoesäure, 3.6-Dichlor-anthranilsäure  $^1$ )  $C_7H_5O_2NCl_2=H_2N\cdot C_8H_2Cl_3\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3.6-Dichlor-2-azido-benzaldehyd (Bd. VII, S. 266) mit Atzalkalien (Bamberger, Demuth, B. 34, 1326). In eine erkaltete Lösung von 1 Tl. [3.6-Dichlor-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) in 2 Tln. Ätznatron und 7—8 Tln. Wasser wird die berechnete Menge Natriumhypobromit (Graebe, Gourevitz, B. 33, 2025) bezw. Natriumhypochlorit (VILLIGER, B. 42, 3539) eingetragen und dann 15—20 Minuten auf 75—85° erwärmt. Beim Erwärmen von 4.7-Dichlor-anthranil  $C_6H_2Cl_2$   $\stackrel{CH}{\stackrel{}{\stackrel{}{\sim}}}$  O (Syst. No.

4195) mit verd. Natronlauge (Friedländer, Schreiber, B. 28, 1385). — Nädelchen (aus Wasser oder Essigsäure). F: 154,5—155° (korr.) (B., D.), 152° (F., Sch.), 151—153° (V.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen in Nadeln (Gr., Gou.). Leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol, heißem Wasser (B., D.). — Zerfällt bei 230—240° in 2.5-Dichlor-anilin und Kohlendioxyd (Gr., Gou.). Beim Kochen mit Natriumnitrit in absol. Alkohol entsteht 2.5-Dichlor-benzoesäure (Gr., Gou.). Liefert mit Formaldehyd das [3.6-Dichlor-anthranil-NH-CH.

säure]-formalid  $C_6H_2Cl_2$   $CO \cdot O$  (Syst. No. 4278) (V.). — Kupfersalz. Grüne amorphe Fällung (V.). — Silbersalz. Schwer lösliche Nadeln (V.).

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- 3.6 Dichlor phenylglycin carbonsäure (2)  $C_9H_7O_4NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 3.6-Dichlorphenylglycinnitril-carbonsäure-(2) mit verd, Natronlauge (VILLIGER, B. 42, 3541). — Nadeln (aus Wasser). F: 155—160° (Zers.). Schwer löslich.
- 3.6-Dichlor-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-3.6-dichloranthranilsäure, 3.6-Dichlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)  $C_9H_6O_2N_2Cl_2 = NC \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus [3.6-Dichlor-anthranilsäure]-formalid  $C_6H_4Cl_2 \cdot CO \cdot O$ (Syst. No. 4278) und Kaliumcyanidlösung (V., B. 42, 3541), — Nadeln (aus Benzol). F: 120° bis 123°.
- 4.5-Dichlor-2-amino-benzoesäure, 4.5-Dichlor-anthranilsäure 1)  $C_7H_5O_2NCl_2=$ H<sub>2</sub>N·C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Man erwärmt Dichlorphthalamidsäure, die man aus [4.5-Dichlorphthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2479) und 18—20°/oigem Ammoniak erhält, in natronalkal. Lösung mit Natriumhypochloritlösung auf 70—80° (V., B. 42, 3547). Beim Erwärmen von [4.5-Dichlor-phthalyl]-hydroxylamin (Syst. No. 3220) mit Sodalösung (V.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 213—214°. Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich leicht in Äther und Eisessig. In kleinen Mengen unzersetzt destillierbar. Geht bei längerem Kochen in Kohlendioxyd-Americka in 24 Dichlor arilin über. Atmosphäre in 3.4-Dichlor-anilin über.
- [4.5-Dichlor-anthranil-säure]-diformalid-methyläther C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formeln. B. Beim Kochen von 20,6 g 4.5-Dichlor-anthranilsäure in 70 ccm Methylslkohol mit 40 ccm 300/.juer [4.5-Dichlor-anthranil-Methylalkohol mit 40 ccm 30% iger Formaldehydlösung (V., B. 42, 3548). — Nadeln. F: 118—121%. Schwer löslich in kaltem Methylalkohol, Äther, löslich in Benzol, leicht in Chloroform.
- [4.5-Dichlor-anthranilsāure]-diformalid-āthylāther  $C_{11}H_{11}O_{3}NCl_{2}$ . B. Beim Kochen des entsprechenden Methylāthers (s. o.) mit Äthylalkohol (V., B. 42, 3549). Nadeln. F: 95--97°.
- 3543). - Nadeln (aus Methylalkohol). F: 176-1770 (Zers.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Methylalkohol und Eisessig. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt quantitativ in 3.4-Dichlor-anilin über. — Natriumsalz. Blättchen. Leicht löslich. — Kaliumsalz. Nadeln. Leicht löslich. — Kupfersalz. Hellgrünes Krystalipulver. — Silbersalz. Nadeln. Schwer löslich. — Zinksalz. Nadeln. Schwer löslich.
- [5.6-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-meth yläther  $C_{10}H_{2}O_{3}NCl_{2}$ , s. nebenstehende Formeln. B. Beim Hinzufügen von 20 ccm  $30^{9}/_{0}$  ger Formaldehydlösung zu einer siedenden Lösung von 20,6 g zu einer siedenden Lösung von 20,6 g roher 5.6-Dichlor-anthranilsäure in 70 ccm Methylalkohol (VILLIGER, B. 42, 3545; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216749; C. 1910 I, 310). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 152,5° (V.). Schwer löslich in siedendem Methylalkohol (V.). Unlöslich in kalter Alkalicarbonatlösung (V.).
- [5.6-Dichlor-anthranilsāure]-diformalid-āthylāther  $C_1H_1O_3NCl_2$ . B. Aus 5.6-Dichlor-anthranilsāure und Formaldehydlösung in Alkohol (VILLGER, B. 42, 3545; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216749; C. 1910 I, 310). Entsteht ferner beim Kochen des entsprechenden Methylāthers (s. o.) mit Āthylalkohol (V.). Nadeln. F: 123—124°; unlöslich in kalten Alkalicarbonaten (V.). Wird beim Kochen mit Sodalösung in die Komponenten gespalten (V.). Gibt mit kalter Kaliumcyanidlösung die Verbindung  $C_6H_2Cl_2$  (Syst. No. 4278) (V.; B. A. S. F.).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310,

- 3.4-Dichlor-phenylglycin-carbonsäure-(2)  $C_9H_7O_4NCl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der Verbindung  $C_6H_2Cl_2$   $CO \longrightarrow O$  (Syst. No. 4278) mit Natronlauge (VIII- CI)  $N(CH_2 \cdot CN) \cdot CH_2$  (Syst. No. 4278) mit Natronlauge (VIII- CI) CI CI  $NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$  LIGER, B. 42, 3546; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216749; C. 1910 I, 310). Nadeln (aus Methylalkohol). Zersetzt sich bei ca. 200°.
- 5.6-Dichlor-anthranilsäure-N.N-diessigsäure , [3.4-Dichlor-2-carboxy-phenyl]-iminodiessigsäure  $C_{11}H_{9}O_{6}NCl_{2}=(HO_{2}C\cdot CH_{2})_{2}N\cdot C_{6}H_{2}Cl_{2}\cdot CO_{2}H$ . B. Beim Verseifen des 5.6-Dichlor-anthranilsäure-N.N-bis-essigsäurenitrils (s. u.) mit verd. Natronlauge (VILLIGER, B. 42, 3546; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 216749; C. 1910 I, 310). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 190°. Schwer löslich.
- **3.4.6** Trichlor 2 amino benzoesäure , **3.4.6** Trichlor anthranilsäure  $^1$ )  $C_2H_4O_3NCl_3=H_2N\cdot C_6HCl_3\cdot CO_2H$ . Vgl. hierzu S. 418.
- 3.5.6-Trichlor-2-amino-benzoesäure, 3.5.6-Trichlor-anthranilsäure  $^1$ )  $C_7H_4O_2NCl_3=H_2N\cdot C_6HCl_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Natriumhypoehloritlösung auf [3.4.6-Trichlor-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) (Graebe, Rostowzew, B. 34, 2110). Krystalle. F: 180° (Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in den organischen Lösungsmitteln. Beim Erhitzen erfolgt Spaltung in Kohlendioxyd und 2.4.5-Trichlor-anilin.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 2 amino benzoesäure, 3.4.5.6 Tetrachlor anthranilsäure 1) C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>NCl<sub>4</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Eintragen von 3.4.5.6 Tetrachlor 2 nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 405) in ein zum Sieden erhitztes Gemisch aus Zinn und rauchender Salzsäure (Tust, B. 20, 2441). Man löst die Tetrachlor-phthalamidsäure, die man aus Tetrachlor-phthalsäureanhydrid und 20% gem Ammoniak erhält, in der eben hinreichenden Menge Natronlauge, fügt bei 0—5° eine alkal. Natriumhypochloritlösung hinzu und erwärmt auf 70—80° (VILLIGER, BLANGEY, B. 42, 3550). Nadeln (aus Methylalkohol). Krystallisiert aus warmem Eisessig mit Krystallessigsäure(?). F: 182—183° (Zers.); fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Eisessig und Benzol, leicht in Alkohol, Methylalkohol, Äther (V., B.). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 2.3.4.5 Tetrachlor-anilin über (V., B.).
- Gibt mit 1 Mol. Formaldehyd das Tetrachloranthranilsäure-formalid C<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub> NH·CH<sub>2</sub> (Syst. No. 4278) (V., B.). Ammoniumsalz. Blättchen (V., B.). Natriumsalz. Krystalle. Leicht löslich (V., B.). Kaliumsalz. Sechsseitige Tafeln. Leicht löslich (V., B.). Calciumsalz Blättchen (V., B.). Bariumsalz. Nadeln (V., B.).
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-3.4.5.6-tetrachlor-anthranilsäure, 3.4.5.6.-Tetrachlor-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)  $C_9H_4O_2N_2Cl_4=NC\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Tetrachloranthranilsäure-formalid (Syst. No. 4278) mit Kaliumeyanid-Lösung (V., B., B. 42, 3552). Nadeln. F: 178°.
- 3-Brom-2-amino-benzoesäure, 3-Brom-anthranilsäure<sup>1</sup>)  $C_7H_6O_2NBr = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Brom-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 405) mit Zink und Schwefelsäure (Hübner, Ohly, Philipp, A. 143, 244) oder besser (kurze Zeit) mit Zinn und Salzsäure (H., Petermann, A. 149, 134; H., A. 222, 104). Nadeln. F: 171—1720 (H., Pe.).  $Cu(C_7H_5O_2NBr)_2$ . Blaßblauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (H., Pe.).  $Ba(C_7H_5O_3NBr)_2 + H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich (H., O., Ph.).
- **4-Brom-2-amino-benzoesäure**, **4-Brom-anthranilsäure**<sup>1</sup>)  $C_7H_6O_2NBr = H_2N \cdot C_8H_3Br \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Brom-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406), gelöst in Eisessig, und Zinnehlorür bei Siedehitze (Claus, Scheulen, J. pr. [2] 43, 206). Nadeln

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

(aus Wasser). F: 222°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther und Chloroform. —  $AgC_7H_5O_2NBr$ . Flockiger Niederschlag. —  $Ca(C_7H_5O_2NBr)_2 + 1/_2H_2O$ . Nadeln oder Blättchen. —  $Ba(C_7H_5O_2NBr)_2 + H_2O$ . Nadeln.

4-Brom-2-[4-nitro- $\alpha$ -cyan-benzalamino]-benzoesäureäthylester, N-[4-Nitro- $\alpha$ -cyan-benzal]-4-brom-anthranilsäure-äthylester, 5-Brom-2-carbäthoxy-anil des 4-Nitrobenzoyleyanids  $C_{17}H_{12}O_4N_3Br$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-2-nitroso-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 370) Brund 4-Nitrobenzyleyanid (Bd. IX, S. 456) (Sachs, Sichel, B. 37, 1872). — Hellgelbe Krystalle. F: 144°.

5-Brom -2-amino-benzoesäure, 5-Brom -anthranilsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NBr = H<sub>2</sub>N·C<sub>8</sub>H<sub>3</sub>Br·CO<sub>3</sub>H. B. Aus 5-Brom-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) mit Zinn und Salzsäure (HÜBNER, PETEEMAN, A. 149, 133; vgl. HÜBNER, OHLY, PHILIPP, A. 143, 241). Bei der Einw. von Brom auf Anthranilsäure in Eisessig (Wheeler, Am. Soc. 31, 566). Bei der Einw. von Brom auf [β.β.β-Trichlor-āthyliden]-anthranilsäure (S. 333) oder auf N.N·[β.β.β-Trichlor-āthyliden]-di-anthranilsäure (S. 333) in Eisessig-Lösung (Wh.). Man oxydiert 5-Brom-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 839) in siedendem Wasser mit Kaliumpermanganat und verseift die entstandene N-Acetyl-5-brom-anthranilsäure durch Kochen mit konz. Salzsäure (Alt., B. 22, 1645; Bogert, Hand, Am. Soc. 27, 1482). Beim Kochen von Bromisatosäureanhydrid C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Br·NH·CO (F: 270—275° [Zers.]) (Syst. No. 4298) mit konzentrierter wäßriger Salzsäure (Dorsch, J. pr. [2] 33, 35). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211,5—212° (Alt.), 218—219° (korr.) (Wh.), 219—220° (korr.) (Bo., Ha., Am. Soc. 27, 1482). Unzersetzt flüchtig (H., Pe.). Kaum löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Eisessig, sehr leicht in Aceton (Do.). — Das Ammoniumsalz liefert beim Erhitzen mit Formamid 6-Brom-4-oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (Bo., Ha., Am. Soc. 28, 98). Analog entsteht mit Acetamid 6-Brom-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Bo., Ha., Am. Soc. 28, 99). — Kupfersalz. Apfelgrüner Niederschlag (Alt.). — Bariumsalz. Sechseitige Prismen. Sehr wenig löslich in Wasser (Bo., Ha., Am. Soc. 27, 1483). — Ba(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>NBr)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O (H., O., Ph., Alt.). Nadeln. Sehr löslich (H., O., Ph.). Verliert bei 100° 3H<sub>2</sub>O (Alt.). — Hydrochlorid. Wird durch Wasser sehr leicht zersetzt (Bo., Ha., Am. Soc. 27, 1483). — C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NBr + HBr. Nadeln (aus Eisessig). F: 238—240° (Zers.); löslich in heißem Eisessig, leichter löslich in absol. Alkohol; in der Kälte in den meisten organischen Lösungsmitteln unlöslich; wird durch Wasser hydrolytisch gespalten (Wh.).

Amid  $C_7H_7ON_2Br = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Verdampfen von Bromisatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit wäßr. Ammoniak (Dorsch, J. pr. [2] 33, 35). — Nadeln (aus Alkohol durch Äther). F: 177°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, weniger leicht in Wasser und Benzol, unlöslich in Äther.

N.N'-[ $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[5-brom-2-amino-benzoesäure], N.N'-[ $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[5-brom-anthranilsäure]  $C_{16}H_{11}O_4N_2Cl_3Br_2=CCl_3\cdot CH(NH\cdot C_6H_3Br\cdot CO_2H)_3$ . B. Aus Chloral und 5-Brom-anthranilsäure in siedendem Toluol (Wheeler, Jordan, Am. Soc. 31, 940). — Nadeln (aus Benzol). F: 174—175°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, schwer löslich in Äther. — Wird durch Wasser leicht in Chloral und 5-Brom-anthranilsäure gespalten.

5-Brom-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-5-brom-anthranilsäure C<sub>9</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>NBr = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Br·CO<sub>2</sub>H. B. Bei der Oxydation von 5-Brom-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 839) mit Permanganat in siedendem Wasser (Alt, B. 22, 1645; Bogert, Hand, Am. Soc. 27, 1480). Aus N-Acetyl-anthranilsäure mit Bromwasser (Jackson, B. 14, 886) oder mit Brom-Bromkaliumlösung (B., H.). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol), Prismen (aus Eisessig). F: 223—224° (korr.) (B., H.). Unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, leicht löslich in Alkohol und Äther (A.), — Bariumsalz. Sehr wenig löslich in Wasser (B., H.).

5-Brom-2-acetamino-benzonitril, N-Acetyl-5-brom-anthranilsäure-nitril  $C_9H_7ON_2Br=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot CN$ . B. Man leitet einen mit Bromdampf beladenen Luftstrom durch eine Suspension von N-Acetyl-anthranilsäure-nitril in Wasser (Bocer, Hand, Am. Soc. 27, 1484). — Sechsseitige Prismen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 1580 (korr.); sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aceton, Chloroform (B., H., Am. Soc. 27, 1484). — Geht bei Einw. von Natriumperoxyd-Lösung oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in 6-Brom-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über (B., H., Am. Soc. 28, 100).

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- 4-Brom-phenylglycin-carbonsäure-(2) <sup>1</sup>) C<sub>0</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>NBr, s. nebenstehende Formel. B. Beim allmählichen Hinzufügen von 160 Tln. Brom zu einer Suspension von 195 Tln. Phenylglycin-o-carbonsäure in 600 Tln. Eisessig (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. Br. 148615; C. 1904 I, 1045), Beim Kochen von 4-Brom-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2) mit Alkalilauge (B. A. S. F.). Nadeln (aus Alkohol), F: 228°.
- 5-Brom-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure, N-Cyanmethyl-5-brom-anthranilsäure, 4-Brom-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)  $C_9H_7O_2N_2Br = NC \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot CO_2H^1$ ). B. Bei der Einw. von Brom auf die Suspension von Phenylglycinnitrilo-carbonsäure in Eisessig (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 148615; C. 1904 I, 1045) oder in Chloroform (Kohner, J. pr. [2] 63, 403). Blättchen (aus Alkohol). F: 210—212° (Zers.) (K.), 209—210° (B. A. S. F.). Unlöslich in Wasser (K.).
- 5-Brom-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure-methylester, N-Cyanmethyl-5-brom-anthranilsäure-methylester, 4-Brom-phenylglycinnitril-carbonsäure-(2)-methylester  $C_{10}H_9O_2N_2Br = NC \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei langsamem Versetzen einer Lösung von Phenylglycinnitril-o-carbonsäuremethylester in Chloroform mit Brom (Kohner, J. pr. [2] 63, 404). Krystalle (aus Alkohol). F: 141—142°.
- [4-Brom-phenylglycin-carbonsäure-(2)]-diāthylester  $C_{13}H_{16}O_4NBr$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus [Phenylglycin-o-carbonsäure]-diāthylester (S. 351) durch Bromieren in Eisessig (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 134986; C. 1902 II, 1086). F: 97°.
- [N-Nitroso-4-brom-phenylglycin-carbonsäure-(2)]-diäthylester  $C_{13}H_{15}O_5N_2Br=C_2H_5\cdot O_3C\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot C_4H_3Br\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus [4-Brom-phenylglycin-carbonsäure-(2)]-diäthylester (s. o.) in Benzol mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 134986; C. 1902 II, 1086). Schweres dunkelrotes Öl. Läßt sich durch Kochen mit Kalilauge und Behandlung des Reaktionsproduktes in wäßr. Lösung mit Luft in 5.5'-Dibrom-indigo (Syst. No. 3599) überführen (Ch. F. v. H., D. R. P. 135564; C. 1902 II, 1234).
- **3.5-Dibrom-2-amino-benzoesäure**, **3.5-Dibrom-anthranilsäure**<sup>2</sup>)  $C_7H_5O_2NBr_3 =$ H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erhitzen von 2-Nitro-toluol mit Brom im Druckrohr auf 100° (Wachendorff, A. 185, 281; vgl. Friedländer, Laske, M. 28, 987) oder beim Eintragen von Brom in auf 170° erhitztes 2-Nitro-toluol (Greiff, B. 13, 288; vgl. Frie., La.). Beim Kochen von 3.5-Dibrom-2-azido-benzaldehyd 3) (Bd. VII, S. 266) mit Kalilauge (Bamberger. DEMUTH, B. 34, 1329). Beim Behandeln von 3.5-Dibrom-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 408) mit Zinn und Salzsaure (Hübner, Hesemann, Köhler, A. 222, 175). Durch Bromieren von Anthranilsäure in warmer Eisessig-Lösung (Freundler, C. r. 149, 1137). Beim allmählichen Versetzen einer Lösung von 10 g Anthranilsäure in 200 ccm Eisessig mit einer Lösung von 8 ccm Brom in konzentrierter wäßriger Kaliumbromid-Lösung (Rosanoff, Prager, Am. Soc. 30, 1903; Ph. Ch. 66, 286). Durch Einw. der berechneten Menge Kaliumbromid-Kalium-Soc. 30, 1903; Ph. Ch. 66, 286). Durch Einw. der berechneten Menge Kalumbromid-Kalumbromatlösung auf in einem großen Volum verd. Salzsäure gelöste Anthranilsäure (Bogert, Hand, Am. Soc. 25, 939). Bei Einw. von Brom auf N.N'-Bis-[2-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 345) in Eisessig-Suspension, neben 2.4-Dioxo-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591) (Koenig, J. pr. [2] 69, 35). Beim Verseifen von 3.5-Dibrom-anthranilsäure-nitril mit 80% giger Schwefelsäure bei 180% (Bo., Ha.). Beim Erhitzen von Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) mit 4 Tln. Brom und Eisessig auf 100% (Dorsch, J. pr. [2] 33, 36; Frie., La.). Man stellt aus Isatin (Syst. No. 3206) durch Einw. von Bromwasser 5-Brom-isatin her (A. W. Hofmann, A. 53, 40). aus dissem durch Erhitzen mit überschüssium Brome in Fiscasiu auf dem Wassenbade 40), aus diesem durch Erhitzen mit überschüssigem Brom in Eisessig auf dem Wasserbade 5.7-Dibrom-isatin (BAEYER, ÖKONOMIDES, B. 15, 2098), oxydiert dieses mit Chromsäure in Eisessig zu dem entsprechenden Dibromisatosäureanhydrid und kocht letzteres mit konz. Salzsäure (Do., J. pr. [2] 33, 46, 47). — Nadeln (aus Alkohol). F: 235—236° (korr.) (Ba., DE.), 235,5—2360 (korr.) (Bo., Ha.). Leicht löslich in absol. Alkohol, Aceton (Bo., Ha.), löslich in Äther (Koe.; Bo., Ha.), heißem Benzol (Bo., Ha.), Eisessig (Hü., He., Kö.), unlöslich in Ligroin und Wasser (Bo., Ha.); sehr leicht löslich in Alkalien (Kof.). — Zersetzt sich etwas oberhalb des Schmelzpunktes in Kohlendioxyd und 2.4-Dibrom-anilin (FREU.; vgl. FRIE., LA.). Gibt bei der

Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlnßtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1 I. 1910] erschienene Arbeit von FRIEDLÄNDER, BRUCKNER, DEUTSCH, A. 388, 34.
 Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Fuchs, M. 36, 128.

Reduktion mit Natriumamalgam in Natronlauge Anthranilsäure (Gr.). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazolösung mit Alkohol (Frie., La.) oder durch Einw. von alkal. Natriumstannitlösung auf die diazotierte Lösung (Ro., Pr.) in 3.5-Dibrom-benzoesäure überführen. —  $\text{Cu}(\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_2\text{NBr}_2)_2$ . Hellgrüner krystallimischer Niederschlag (Hü., He., Kö.). —  $\text{Ca}(\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_2\text{NBr}_2)_2 + 4\text{H}_2\text{O}$ . Nadeln. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Hü., He., Kö.). —  $\text{Ba}(\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_2\text{NBr}_2)_2 + 3^{1/2}\text{H}_2\text{O}$ . Verliert im Vakuum über Schwefelsäure  $1^{1/2}$  Mol., bei  $100^{0}$  alles Krystallwasser (Bo., Ha.). —  $\text{Ba}(\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_2\text{NBr}_2)_2 + 4\text{H}_2\text{O}$ . Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (Hü., He., Kö.). —  $\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2\text{NBr}_2 + \text{HCI}$  (Bo., Ha.).

Amid  $C_7H_6ON_2Br_9 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Man stellt aus Isatin (Syst. No. 3206) durch Einw. von Bromwasser 5-Brom-isatin her (A. W. Hofmann, A. 53, 40), aus diesem durch Erhitzen mit überschüssigem Brom in Eisessig auf dem Wasserbade 5.7-Dibromisatin (Baeyer, Ökonomides, B. 15, 2098), oxydiert dieses mit Chromsäure in Eisessig zu dem entsprechenden Dibromisatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) und erhitzt letzteres mit Ammoniak auf 100° (Dorsch, J. pr. [2] 33, 46, 48). — Tafeln (aus Aceton + Alkohol). F: 196—197°. Sehr schwer löslich in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Nitril  $C_7H_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CN$ . B. Man löst 3 g Anthranilsäurenitril in Alkohol, säuert mit Salzsäure an und versetzt mit alkal. Kaliumhypobromitlösung oder mit der berechneten Menge einer Kaliumbromid-Kaliumbromat-Lösung (Bogert, Hand, Am. Soc. 25, 937). — Nadeln (aus  $95^0/_0$ igem Alkohol). F:  $156-156,5^0$  (korr.). — Beim Erhitzen mit Ameisensäure auf  $200-209^0$  entsteht 6.8-Dibrom-4-oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568).

3.5 • Dibrom - 2 - acetamino - benzoesäure, N - Acetyl - 3.5-dibrom - anthranilsäure  $C_9H_7O_3NBr_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Bromieren von N-Acetyl-anthranilsäure-methylester in warmer Eisessig-Lösung, neben einer geringen Menge N-Acetyl-3.5-dibrom-anthranilsäure-methylester (Freundler, C. r. 149, 1137). — F: 221° (Zers.).

Methylester  $C_{10}H_9O_3NBr_2=CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. In geringer Menge beim Bromieren des N-Acetyl-anthranilsäure-methylesters in warmer Eisessig-Lösung neben N-Acetyl-3.5-dibrom-anthranilsäure (F., C. r. 149, 1137). — Blättehen. F: 91°.

- 4.6-Dibrom-phenylglycin-carbonsäure-(2) C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NBr<sub>2</sub>, s. CO<sub>2</sub>H nebenstehende Formel. B. Aus Phenylglycin-o-carbonsäure durch Bromieren in mineralsaurer Lösung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 216266; C. 1909 II, 2104; ULLMANN, KOPETSCHNI, Br. Br. Br. 44 [1911], 429); man kocht die rohe bei 228° schmelzende Säure mit wenig Eisessig aus und krystallisiert die hierbei nahezu rein zurückbleibende 4.6-Dibrom-phenylglycin-carbonsäure-(2) aus Alkohol um (U., K.). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 248° (U., K.). Unlöslich in Wasser (A. G. f. A.), Benzol (U., K.), Ligroin (A. G. f. A.; U., K.), sehr schwer in Äther und Chloroform, in der Siedehitze schwer löslich in Alkohol und Eisessig (U., K.).
- 4.5-Dibrom-2-amino-benzoesäure, 4.5-Dibrom-anthranilsäure¹)  $C_7H_5O_2NBr_2=H_2N\cdot C_5H_2Br_2\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Hübner, Smith, A. 222, 192. B. Beim Behandeln von 4.5-Dibrom-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 408) mit Zinn und Salzsäure (Hübner, Smith, A. 222, 189; vgl. H., Angerstein, A. 158, 16). Nadeln (aus Alkohol). F: 225°; sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (H., S.). Geht beim Behandeln mit Natriumamalgam in Anthranilsäure über (H., S.).  $Cu(C_7H_4O_2NBr_2)_2$ . Grüner Niederschlag. Ganz unlöslich in Wasser (H., S.).  $Ca(C_7H_4O_2NBr_2)_2 + 4^1/2H_2O$ . Nadeln. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (H., S.).  $Sr(C_7H_4O_2NBr_2)_2 + 2H_2O$ . Nadeln. Schwer löslich in Wasser (H., S.).  $Sr(C_7H_4O_2NBr_2)_2 + 4H_2O$ . Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (H., S.).

Tetrabrom - 2-amino - benzoesäure, Tetrabromanthranilsäure  $C_7H_3O_2NBr_4 = H_2N \cdot C_8Br_4 \cdot CO_2H$ . Die von Dorsch (*J. pr.* [2] **33**, 38) unter diesem Namen beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] als 2.4.6-Tribrom-anilin erkannt worden (Grandmougin, *B.* 47, 384; *C. r.* 173, 984 Anm. 1; vgl. Lesser, Weiss, *B.* 46, 3942).

3-Jod-2-amino-benzoesäure, 3-Jod-anthranilsäure<sup>1</sup>)  $C_7H_6O_2NI = H_2N \cdot C_6H_3I \cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Wheeler, Liddle, Am. 42, 500. — B. Bei der Reduktion von 3-Jod-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 409) in essigsaurer Lösung (Grothe, J. pr. [2] 18, 326). — Krystalle. F: 137°. Leicht löslich in Wasser (G.). — Liefert mit nascierendem

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

Wasserstoff Anthranilsäure (G.). —  $Ba(C_7H_5O_2NI)_2 + H_2O$ . Täfelchen (G.). —  $C_7H_6O_2NI + HCl$ . Nadeln (G.).

- 5-Jod-2-amino-benzoesäure, 5-Jod-anthranilsäure¹)  $C_7H_6O_2NI = H_2N \cdot C_6H_3I \cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Wheeler, Liddle, Am. 42, 500. B. Bei der Reduktion von 5-Jod-2-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 409) in essigsaurer Lösung (Grothe, J. pr. [2] 18, 327). Beim Erwärmen von N-Acetyl-5-jod-anthranilsäure mit Salzsäure (Wheeler, Liddle, Am. 42, 503). Prismen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 209—210° (Wh., L.), unter starker Zersetzung bei 209° (G.). Die Verbindungen mit Säuren sind sehr unbeständig (G.). Bei der Einw. von nascierendem Wasserstoff entsteht Anthranilsäure (G.).  $Ca(C_7H_5O_2NI)_2 + 2H_2O$ . Nadeln (G.).  $Sr(C_7H_5O_2NI)_2$ . Nadeln (G.).  $Ba(C_7H_5O_2NI)_2$ . Blättehen (G.).
- 5-Jod-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-5-jod-anthranilsäure  $C_9H_8O_3NI = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_3I \cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Jod-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 842) durch Oxydation mit Kaliumpermanganat bei Gegenwart von Magnesiumsulfat (Wheeler, Liddle, Am. 42, 503). Nadeln (aus Wasser oder 50°/0 igem Alkohol). F: 235° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- 5-Nitroso-2-methylamino-benzoesäure, N-Methyl-5-nitroso-anthranilsäure¹)  $C_8H_8O_3N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit Chinon-methylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsāure-(2)  $CH_3\cdot N\cdot C_6H_3(:N\cdot OH)\cdot CO_2H$ , Bd. X, S. 802.
- 5-Nitroso-2--äthylamino-benzoesäure, N-Äthyl-5-nitroso-anthranilsäure  $C_3H_{10}O_3N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit Chinon-äthylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsäure-(2)  $C_2H_5\cdot N:C_6H_3(:N\cdot OH)\cdot CO_2H$ , Bd. X, S. 802.
- 3-Nitro-2-amino-benzoesäure, 3-Nitro-anthranilsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Erhitzen von Äthyläther·3-nitro-salicylsäuro-āthylester (Bd. X, S. 116) mit alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 130—160° und Verseifung des Reaktionsproduktes durch Kochen mit Barytwasser (Hübner, Hall, B. 8, 1216; Hü., A. 195, 37). Aus 3-Nitro-anthranilsäure-āthylester (s. u.) durch Kochen mit Barytwasser (Zacharias, J. pr. [2] 43, 436). Beim Erhitzen von 2-Chlor·3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) mit alkoh. Ammoniak auf 140—160° (Holleman, de Bruyn, R. 20, 209). Entsteht neben viel 6-Nitro-anthranilsäure (S. 378) bei der Einw. von Kallumhypobromit auf [3-Nitro-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) (Kahn, B. 35, 472). Gelbe Nadeln (aus Wasser). Monohin prismatisch (Jaeger, Z. Kr. 38, 295). F: 204° (Hü.; Ho., de. B.), 203° (K.). D<sup>15</sup>: 1,558 (J.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, viel weniger in Benzol und Chloroform (Hü.). Verflüchtigt sich schwer mit Wasserdampf (Hü.). Salze: Hü. NaC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + xH<sub>2</sub>O. Rote Nadeln. In Wasser leicht löslich. KC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Ziegelrote Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Cu(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. AgC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Braungelber Niederschlag. Ca(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Hellbraune Säulen. Wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in heißem Wasser. Ba(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Purpurrote Nadeln. In kaltem Wasser wenig löslich. HO·Pb·C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Gelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Purpurrote Nadeln. In kaltem Wasser wenig löslich. HO·Pb·C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Gelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Purpurrote Nadeln. In kaltem Wasser und Alkohol. C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Purpurrote Nadeln. In Raster Salzsäure.

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen des Äthyläther-3-nitro-salicylsäure-äthylesters (Bd. X, S. 116) mit alkoh. Ammoniak auf 130—1500 (Zachaeias, J. pr. [2] 43, 435; vgl. Hübner, Hall, B. 8, 1216; Hü., A. 195, 38). Beim Erhitzen des Silbersalzes oder des Kaliumsalzes der 3-Nitro-anthranilsäure mit Äthylbromid im Druckrohr auf 130—1400 (Z., J. pr. [2] 43, 437; Hü., A. 195, 40). — Gelbe Blättehen. F:  $109^0$  (Z.). Kaum löslich in Wasser und Alkohol; verflüchtigt sich leicht mit Wasserdampf (Hü.).

3 - Nitro - 2 - methylamino - benzoesäure, N - Methyl - 3 - nitro - anthranilsäure  $C_8H_8O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Nitrierung von N·Methyl-anthranilsäure (S. 323) mit Natriumnitrit und Schwefelsäure bei 80° neben N·Methyl-5-nitro-anthranilsäure (S. 377) (Keller, Ar. 246, 32). — Rotbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in Alkohol und Äther mit tiefrotbrauner Farbe, sehr wenig in Wasser. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3-Amino-2-methylamino-benzoesäure (S. 448) und N·Methyl-anthranilsäure.

Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- 3-Nitro-2-acetamino-benzoesäure-äthylester, N-Acetyl-3-nitro-anthranilsäure-äthylester  $C_{11}H_{12}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei 1—2-stdg. Kochen von 3-Nitro-anthranilsäure-äthylester (S. 373) mit Acetylchlorid (Zacharias, J. pr. [2] 43, 438). Existiert in einer farblosen und einer gelben Form. Die farblose Form krystallisiert aus Wasser in Nadeln vom Schmelzpunkt 102°, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther; sie geht beim Sublimieren oder beim Erhitzen im Druckrohr auf 140° teilweise in die gelbe Form über. Die gelbe Form wurde nicht in reinem Zustande erhalten; sie schmilzt unterhalb 100°, ist leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Petroläther; sie konnte nicht in die farblose Form übergeführt werden. Beide Formen werden durch alkoh. Ammoniak bei 170° in 8-Nitro-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) verwandelt.
- 3-Nitro-2-benzamino-benzoesäure-äthylester, N-Benzoyl-3-nitro-anthranil-säure-äthylester  $C_{16}H_{14}O_5N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_8(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-anthranilsäure-äthylester (S. 373) mit Benzoylchlorid (Zacharias, J. pr. [2] 43, 444). Krystalle (aus Ligroin). F: 85,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin. Alkoholisches Ammoniak erzeugt bei 160° 8-Nitro-4-oxo-2-phenyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3572).
- 4-Nitro-2-amino-benzoesäure, 4-Nitro-anthranilsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erhitzen von N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure (s. u.) in alkoh. Lösung mit Schwefelsäure (Wheeler, Barnes, Am. 20, 221) oder korz. Salzsäure (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1802; Ull., Privatmitteilung). Neben geringen Mengen 5-Nitro-anthranilsäure (S. 375), durch Behandeln einer Lösung von [4-Nitro-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) in eiskalter Natronlauge mit einer eiskalten Mischung von Chlorkalk und Natronlauge und Erwärmen der Mischung auf 100° (Seidel, B. 34, 4352; S., Bittner, M. 23, 423). Hellrote Nadeln (Wh., Ba.); orangegelb (S.; S., Bi.). Schmeckt süß (S.; S., Bl.). F: 264° (Zers.) (Wh., Ba.); S.), 269,5° (Ull., Uzl.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in heißem Wasser, löslich in Xylol (S., Bl.). Das Silbersalz gibt mit Äthyljodid in Äther N-Äthyl-4-nitro-anthranilsäure und ihren Äthylester, mit Acetyl-klorid N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure (Wh., Ba.). Letztere Verbindung entsteht auch durch Kochen von 4-Nitro-anthranilsäure mit Essigsäureanhydrid und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (S., Bl.). 4-Nitro-anthranilsäure gibt mit viel überschüssiger Chloressigsäure (Bd. II, S. 194) und Soda die Säuren HO<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H und (HO<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>)·N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H (S. 375) (Schwarz, M. 26, 1255). NH<sub>4</sub>C<sub>1</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Leicht löslich in Wasser (Wh., Ba.). NaC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Rotorangefarbene Krystalle (S., Bl.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Wh., Ba.). AgC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Gelbbraunes Pulver (Wh., Ba.). C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + HCl. Fast farblose Blättchen; wird sehr leicht dissoziiert (S., Bl.).

Methylester  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Nitroanthranilsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Wheeler, Barnes, Am. 20, 221). — Dunkelorangefarbene Nadeln. F: 157°. Löslich in Ligroin und Alkohol.

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 4-Nitroanthranilsäure mit Äthylalkohol und Chlorwasserstoff (Wheeler, Barnes, Am. 20, 222). — Dunkelorangefarbene Tafeln. F: 89—91° (Seidel, Bittner, M. 23, 430). Löslich in Alkohol und Benzol (Wh., Ba.).

4-Nitro-2-äthylamino-benzoesäure, N-Äthyl-4-nitro-anthranilsäure  $C_9H_{10}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben dem Äthylester (s. u.) beim Erwärmen des Silbersalzes der 4-Nitro-anthranilsäure mit Äthyljodid in Äther (Wheeler, Barnes, Am. 20, 222). — Goldgelbe Tafeln. F: 223°.

Äthylester  $C_{11}H_{14}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Neben N-Äthyl-4-nitroanthranilsäure beim Erwärmen des Silbersalzes der 4-Nitro-anthranilsäure mit Äthyljodid in Äther (Wheeler, Barnes, Am. 20, 222). Beim Kochen der N-Äthyl-4-nitro-anthranilsäure mit Schwefelsäure und Äthylalkohol (Wh., Ba.). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). F: 80°.

- 4-Nitro-2-anilino-benzoesäure, N-Phenyl-4-nitro-anthranilsäure, 5-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 1 g 2-Chlor-4-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 404), 5 g Anilin, 0,9 g Kaliumcarbonat und 0,02 g Kupferpulver beim Erhitzen (Ullmann, Wagner, A. 355, 363). Orangegelbe Nadeln (aus Toluol). F: 230°. Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in kaltem Benzol und Alkohol.
- 4-Nitro-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure  $C_9H_8O_6N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation von 4-Nitro-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 845) mit Kaliumpermanganat (Wheeler, Barnes, Am. 20, 219) oder mit Calcium-

 $<sup>^{1}</sup>$ ) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

permanganat (Uelmann, Uzbachian, B. 36, 1801; Ulemann, Privatmitteilung). Durch Erhitzen von 4-Nitro-anthranilsäure (S. 374) mit der 4-fachen Gewichtsmenge Essigsäure-anhydrid und Eintragen des Reaktionsproduktes in kaltes Wasser (Seidel, Bittner, M. 23, 431). Aus dem Silbersalz der 4-Nitro-anthranilsäure mit Acetylchlorid in Äther (Wh., Ba., Am. 20, 221). — Gelbe Nadeln. F: 215° (Wh., Ba.), 221° (Ul., Uz.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Benzol und Ligroin (Ul., Uz.). — Natriumsalz. Hellgelber Niederschlag. Leicht löslich in Wasser, etwas in Alkohol (Wh., Ba.). — AgC<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>, Hellgelber Niederschlag (Wh., Ba.). — Guanidinsalz. Linsenförmige Krystalle. F: 247° (korr.) (Bogert, Klaber, Am. Soc. 30, 813).

Äthylester  $C_{11}H_{12}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Silberoder Natriumsalz der N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure mit Äthyljodid (Wheeler, Barnes, Am. 20, 220). — Hellgelbe Tafeln. F: 112°. — Beim Erwärmen mit Schwefelsäure in alkoh. Lösung wird die Acetylgruppe, durch kalte Natronlauge die Äthylgruppe abgespalten.

Amid  $C_9H_9O_4N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Man kocht N-Acetyl4-nitro-anthranilsäure (S. 374) mit Essigsäureanhydrid und behandelt das entstandene "Nitroacetylanthranil"  $O_2N\cdot C_6H_3$ — $C\cdot CH_3$  (Syst. No. 4279) mit Ammoniak (Bogert, Steiner, Am. Soc. 27, 1330). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218—223° (korr.). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt geht es in 7-Nitro-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.

- 5-Nitro-phenylglycin-carbonsäure-(2)  $C_9H_8O_6N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der Säure  $(HO_2C\cdot CH_2)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$  (s. u.) aus 4-Nitro-anthranilsäure, Chloressigsäure (Bd. II, S. 194) und Soda in siedender wäßriger Lösung (Schwarz, M. 26, 1255). Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich von 225° ab und schmilzt bei 240—242° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aceton, Petroläther und heißem Wasser, weniger in Äther, Benzol, Chloroform und kaltem Wasser. Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat O.N-Diacetyl-6-nitro-indoxyl (Syst. No. 3113).  $KC_9H_7O_6N_2$ . Hellrote Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln.  $Ag_2C_9H_6O_6N_2$ . Orangegelber Niederschlag. Löslich in Salpetersäure und in Ammoniak. Zersetzt sich am Licht.
- 4-Nitro-anthranilsäure-N.N-diessigsäure, [5-Nitro-2-carboxy-phenyl]-iminodiessigsäure  $C_{11}H_{10}O_8N_2=(HO_2C\cdot CH_2)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben 5-Nitro-phenylglycin-carbonsäure-(2) (s. o.) aus 4-Nitro-anthranilsäure (S. 374), viel überschüssiger Chloressigsäure (Bd. II, S. 194) und Soda in siedender wäßriger Lösung (Schwarz, M. 26, 1255). Nadeln. Zersetzt sich bei 177°. Sehr leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.
- 5-Nitro-2-amino-benzoesäure, 5-Nitro-anthranilsäure  $^1$ )  $C_7H_6O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 6-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 407) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf  $140-150^{\circ}$  (Zincke, Rhalis, A. 198, 112). Man erhitzt den Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit alkoh. Ammoniak auf  $130-160^{\circ}$  und kocht das gebildete Produkt mit Barytwasser (HÜBNER, WATTENBERG, B. 8, 1219; Hü., A. 195, 21). Aus der N-Acetyl-5-nitro-anthranilsäure (S. 378) bei höchstens  $^{1}$ /<sub>2</sub>-stdg. Kochen mit konz. Salzsäure oder  $^{11}$ /<sub>2</sub>-stdg. Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Rupe, B. 30, 1097). Beim Kochen von 5-Nitro-2-[ $\omega$ -nitro-ureido]-henzoesäure (S. 378) mit Wasser (Griess, B. 11, 1730). Beim Eindampfen des entsprechenden Nitroisatosäureanhydrids  $O_2N\cdot C_6H_3$  (Syst. No. 4298) mit Salzsäure (Kolbe, J. pr. [2] 30, 478). Aus dem

Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

Nitro-β-phentriazon der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3876) beim Kochen mit starker Kalilauge oder mit Salzsäure, wie auch bei kurzem Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (Kratz, J. pr. [2] 53, 219). Neben dem Hauptprodukt 4-Nitro-anthranilsäure (S. 374), durch Behandeln einer Lösung von [4-Nitro-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) in eiskalter Natronlauge mit einer eiskalten Mischung von Chlorkalk und Natronlauge und Erwärmen der Mischung auf 100° (Seidel, B. 34, 4352; S., Bittner, M. 23, 423). — Hellgelbe Nadeln. Schmeckt nicht süß (S., Bl.). F: 261—263° (Kra.), 263° (Hü.; Ru.), 265—270° (Zers.) (Gr.; Ko.), 270° (Zers.) (Zi., Rha.), 280° (S.; S., Bl.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und kochendem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Benzol und Chloroform (Hü.), unlöslich in Xylol (S., Bl.). — Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in Ammoniak und 5-Nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 116) (Gr.). Beim Kochen der diazotierten Säure mit Wasser entsteht ebenfalls 5-Nitro-salicylsäure (Ru.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Kalle & Co., D. R. P. 126671, 133714; C. 1902 I, 84; 1902 II, 615. — Salze: Hü., A. 195, 22. — KC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Gelbbraune Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser. — Ca(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Gelbb Nadeln oder Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser, wenig in kaltem Wasser. Wird bei 100° unter Wasserverlust ziegelrot. — Pb(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Strohgelbe Nadeln (aus Wasser). In Wasser sehr schwer löslich. — C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + HCl. Farblose Nadeln. Gibt an Wasser Salzsäure ab.

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei 6-stdg. Erhitzen von Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 130—140° (Theme, J. pr. [2] 43, 470). Aus 6-Brom-3-nitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 408) und alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 160° (Grohmann, B. 24, 3810). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145° (Th.), 148° (G.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig (Th.), Benzol, Chloroform und Aceton; schwer löslich in Petroläther (G.).

Amid  $C_7H_7O_3N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen des entsprechenden Nitroisatosäureanhydrids  $O_2N\cdot C_6H_3$  (CO—O (Syst. No. 4298) mit Ammoniak (Kolbe, J. pr. [2] 30, 479). Aus 6-Brom-3-nitro-benzamid (Bd. IX, S. 408) und alkoh. Ammoniak im Druckrohr bei 150° (Grohmann, B. 24, 3811). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Aceton). Zersetzt sich bei 200—210° (K.); F: 230° (G.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und in siedendem Alkohol, leicht in Aceton (K.).

Methylamid  $C_8H_9O_3N_3=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$ . B. Aus dem entsprechenden Nitroisatosäureanhydrid  $O_2N\cdot C_6H_3$  (Syst. No. 4298) und wäßr. Methylaminlösung (Kratz, J. pr. [2] 53, 215). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 230° bis 231° unter teilweiser Zersetzung. Sehr leicht löslich in warmem Wasser und warmem Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol. — Salpetrige Säure erzeugt das Nitro-N-methyl-β-phentriazon nebenstehender Formel (Syst. No. 3876).

Äthylamid  $C_9H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_5$ . B. Beim Eintragen des entsprechenden Nitroisatosäureanhydrids in eine warme wäßrige Äthylaminlösung (K., J. pr. [2] 53, 216). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 150° und schmilzt bei 156° unter Bräunung. Schwer löslich in Wasser und Chloroform, ziemlich leicht in kaltem verdünntem Alkohol, sehr leicht in Eisessig. — Salpetrige Säure erzeugt Nitro-N-äthyl- $\beta$ -phentriazon (Syst. No. 3876).

Anilid  $C_{13}H_{11}O_3N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Anilin, gelöst in Alkohol, und Nitroisatosäureanhydrid (K., J. pr. [2] 53, 218). — Nadeln (aus Eisessig). Erweicht bei ca. 201° und schmilzt bei 203°. Schr wenig löslich in Wasser und Alkohol, etwas löslich in Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol. — Salpetrige Säure erzeugt Nitro-N-phenyl- $\beta$ -phentriazon (Syst. No. 3876).

N.N'-Bis-[5-nitro-2-amino-benzoyl]-äthylendiamin  $C_{16}H_{16}O_6N_6=[H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2-]_2$ . B. Beim Eintragen von Nitroisatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) in die warme wäßrige Lösung von Athylendiamin (Bd. IV, S. 230) (K., J. pr. [2] 53, 217). — Gelbe Blättehen (aus heißem Eisessig). Bräunt sich bei 275° und sehmilzt oberhalb 290°. Unlöslöslich in fast allen organischen Lösungsmitteln, sehwer löslich in Eisessig. —  $O_2N$  · CO  $O_2N$  · NO $O_2N$  ·

5-Nitro-2-amino-benzhydrazid, 5-Nitro-anthranilsäure-hydrazid  $C_7H_8O_3N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ . Bei allmählichem Eintragen von Nitroisatosäureanhydrid

in die Lösung von Hydrazinsulfat und Kalilauge in heißem Wasser (K., J. pr. [2] 53, 222). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 214—218°, ohne vorher zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform und Äther. — Reduziert leicht alkal. Kupferoxydlösung und ammoniakalische Silberlösung. Verbindet sich mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd zum [N-Benzal-5-nitro-anthranilsäure]-benzalhydrazid (S. 378). Durch Erhitzen mit wasserfreier Ameisensäure und Eindampfen des Produktes mit konz. Salzsäure entsteht 3-Amino-6-nitro-4-oxo-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568).

5-Nitro-2-methylamino-benzoesäure, N-Methyl-5-nitro-anthranilsäure  $C_8H_8O_4N_2=CH_3$  NH· $C_6H_3(NO_2)$ · $CO_2H$ . B. Man erhitzt Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit 33%/oiger alkoholischer Methylaminlösung auf 120—125° und verseift den entstandenen N-Methyl-5-nitro-anthranilsäure-äthylester (s. u.) mit Kalilauge (Thieme, J. pr. [2] 43, 471). Durch Nitrierung von N-Methyl-anthranilsäure mittels Natrium-nitrits und Schwefelsäure bei 80°, neben N-Methyl-3-nitro-anthranilsäure (S. 373) (Keller, Ar. 246, 32). Aus 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) und Methylamin in Alkohol (Blanksma, R. 21, 275). — Hellgelbe Täfelchen (aus Alkohol). F: 259° (Zers.) (Th.; B.), 258° (K.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in kaltem Wasser (Th.). — Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig N-Methyl-2.6-dibrom-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 743), bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) Methyl-pikryl-nitramin (Bd. XII, S. 770) (B.).

Äthylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit 33°/oiger alkoholischer Methylaminlösung im Druckrohr auf 120—125° (Thieme, J. pr. [2] 43, 471). — Grünlichgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103°. Sublimiert in Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in heißem Wasser, Eisessig und Salzsäure.

Methylamid  $C_9H_{11}O_3N_9 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$ . B. Bei 8-stdg. Erhitzen von Äthyläther-5-nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit einer 33% jegen alkoh. Lösung von Methylamin im Druckrohr auf 180% (THIEME, J. pr. [2] 43, 472). — Goldgelbe Nadeln (aus heißem Wasser). F: 204%. Sublimiert in Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser und in Äther, leichter in Alkohol und konz. Salzsäure.

5-Nitro-2-dimethylamino-benzoesäure, N.N-Dimethyl-5-nitro-anthranilsäure  $C_9H_{10}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) und Dimethylamin in Gegenwart von wäßr. Sodalösung im Druckrohr bei 130° (Kalle & Co., D. R. P. 124907; C. 1901 II, 1103). — Natriumsalz. Goldgelbe Blättchen.

5-Nitro-2-anilino-benzoesäure, N-Phenyl-5-nitro-anthranilsäure, 4-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_4N_2=C_6H_5$  NH· $C_6H_3(NO_2)$ · $CO_2H$ . B. Beim Kochen von 4 g 6-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 407) mit 5 g Anilin (Schöfff, B. 23, 3441). — Strohgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 247—248°. Sublimiert in Nadeln. — Na $C_{13}H_9O_4N_2+2H_2O$ . Gelbe Nadeln. — Ba $(C_{12}H_9O_4N_2)_2+5H_2O$ . Nadeln.

Äthylester  $C_{15}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung von N-Phenyl-5-nitro-anthranilsäure (s. o.) (Schöfff, B. 23, 3442). Bei der Einw. von Äthyljodid auf das Natriumsalz der N-Phenyl-5-nitro-anthranilsäure in alkoh. Lösung (Sch.). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 6-Brom-3-nitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 408) und Anilin (Grohmann, B. 24, 3810). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 121° (Sch.), 118° (G.).

Anilid  $C_{19}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 6-Brom-3-nitro-benzoylehlorid (Bd. IX, S. 408) mit Anilin (Grohmann, B. 24, 3811). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 159°.

Nitril, 4-Nitro-2-cyan-diphenylamin  $C_{13}H_0O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CN$ . B. Aus 6-Brom-3-nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 408) und Anilin (Schöfff, B. 23, 3444). — Citronengelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 170°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol.

- 5 Nitro 2 o toluidino benzoesäure, N o Tolyl 5 nitro anthranilsäure, 4′ Nitro 2 methyl diphenylamin carbonsäure (2′)  $C_{14}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. Bei 20 Minuten langem Erhitzen von 10 Tln. 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) mit 15 Tln. o-Toluidin auf 180—185° (Locher, A. 279, 275). Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F:253—254°. Na $C_{14}H_{11}O_4N_2 + 3H_2O$ . Orangerote Krystalle. Wenig löslich in kaltem Wasser.  $KC_{14}H_{11}O_4N_2 + 2H_2O$ . Orangerote Krystalle.  $AgC_{14}H_{11}O_4N_2$ . Braunroter Niederschlag.
- 5 Nitro 2 p toluidino benzoesäure , N p Tolyl 5 nitro anthranilsäure , 4 Nitro 4' methyl diphenylamin carbonsäure (2)  $C_{14}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. Bei allmählichem Erwärmen von 1 Tl. 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) mit 1,5 Tln. p-Toluidin auf 170° (Kahn, A. 278, 270). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 262,5° (korr.). Sehr schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und heißem Eisessig.  $KC_{14}H_{11}O_4N_2 + 2^1/_2H_2O$ . Gelbe Nadeln. Ba( $C_{14}H_{11}O_4N_2$ ) $_2 + 7H_2O$ . Zinnoberrote Krystalle.

- 5-Nitro-2-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure, N-[2.4-Dimethyl-phenyl]-5-nitro-anthranilsäure, 4'-Nitro-2.4-dimethyl-diphenylamin-carbonsäure-(2')  $C_{15}H_{14}O_4N_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) mit 2 Tln. asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) auf 150° (KAUFMANN, A. 279, 281). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 241° unter geringer Zersetzung. Schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und Eisessig.  $KC_{15}H_{13}O_4N_2+H_2O$ . Gelbe Nädelchen. Schwer löslich in kaltem Wasser.  $Ba(C_{15}H_{13}O_4N_2)_2+5H_2O$ . Orangerote Krystalle.
- 5-Nitro-2-benzalamino-benzoesäure-benzalhydrazid, [N-Benzal-5-nitro-anthranilsäure]-benzalhydrazid  $C_{21}H_{16}O_3N_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erwärmen von 5-Nitro-anthranilsäure-hydrazid (S. 376) mit Benzaldehyd (Kratz, J. pr. [2] 53, 223). Gelbe Täfelchen (aus heißem Alkohol). Schmilzt nach vorangehendem Erweichen bei 224—225°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform.
- 5-Nitro-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-5-nitro-anthranilsäure  $C_0H_8O_5N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Bei Einw. von in konz. Schwefelsäure gelöster Salpetersäure (D: 1,44) auf in Schwefelsäure gelöste N-Acetyl-anthranilsäure (S. 337) bei ca. 40° (Rupe, B. 30, 1097). Durch Erhitzen von 5-Nitro-anthranilsäure (S. 375) mit Essigäure-anhydrid und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (Seidel, Bittner, M. 23, 435; Pertsch, D. R. P. 133679; C. 1902 II, 554). Bei der Oxydation von 5-Nitro-2-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 847) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bogert, Cook, Am. Soc. 28, 1451). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 213° (P.), 214—216° (S., Bl.), 215° (R., Privatmitteilung), 221,5° (korr.) (Bo., C.). In Alkohol und Eisessig in der Kälte schwer löslich, in der Hitze leicht löslich (P.). Wird beim kurzen Kochen mit korz. Salzsäure oder alkoh. Kalilauge zu 5-Nitro-anthranilsäure (S. 375) verseift, während Kochen mit 50°/oiger Schwefelsäure oder korz. Kalilauge 4-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 711) liefert (R.).
- Äthylester  $C_{11}H_{12}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei 2-stdg. gelindem Erhitzen von 5-Nitro-anthranilsäure-äthylester (S. 376) mit etwas mehr als der berechneten Menge Acetylehlorid (THIEME, J. pr. [2] 43, 473). Nadeln (aus Alkohol). F: 153°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Alkoh. Ammoniak erzeugt bei 170° 6-Nitro-4-oxo-2-mcthyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) und 5-Nitro-anthranilsäure-äthylester.
- 5-Nitro-2-[acetylmethylamino]-benzoesäure-äthylester, N-Methyl-N-acetyl-5-nitro-anthranilsäure-äthylester  $C_{12}H_{14}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-Methyl-5-nitro-anthranilsäure-äthylester (S. 377) und Acetylchlorid (Theref, J. pr. [2] 43, 478). Säulen oder Tafeln (aus Äther). F: 66°. Kaum löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser und in Alkohol.
- 5-Nitro-2-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure  $C_8H_8O_7N_4=O_3N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2H^1$ ). Zur Konstitution vgl. Zincke, A. **291**, 320. B. Beim Behandeln von 2-Ureidobenzoesäure (S. 345) mit konz. Salpetersäure (Griess, B. 11, 1730). Zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Bildung von 5-Nitro-anthranilsäure (S. 375) (Gr.).
- 6-Nitro-2-amino-benzoesäure, 6-Nitro-anthranilsäure²) C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Entsteht neben wenig 3-Nitro-anthranilsäure (S. 373) bei der Einw. von Kaliumhypobromit auf [3-Nitro-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3220) (Kahn, B. 35, 472). Durch Einfließenlassen eines homogenen dünnen Breis von Chlorkalk mit eiskalter Natronlauge (30° Bé) in eine eiskalte Lösung von [3-Nitro-phthalsäure]-imid in Natronlauge (30° Bé) und Erwärmen der Mischung auf 100° (Seidel, B. 34, 4351; S., Bittner, M. 23, 421). Durch Behandlung von 3-Nitro-phthal-1-amidsäure (Bd. IX, S. 828) mit Kaliumhypobromit in alkal. Lösung (K., B. 35, 3863; vgl. Bogert, Chambers, Am. Soc. 27, 652). Gelbe Blättchen (aus Wasser). Schmeckt intensiv süß (K.). F: ca. 180° (Zers.) (K.), 183° bis 184° (S., Bl.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, leicht in heißem Wasser, schwer in Benzol, Schwefelköhlenstoff und Chloroform (K.). Löst sich in Alkalien mit ziegelroter Farbe, in konz. Schwefelsäure unter Zersetzung; liefert aus heißer salzsaurer Lösung ein farbloses Hydrochlorid (K.). 6-Nitro-anthranilsäure geht beim längeren Stehen in eine in Äther unlösliche Modifikation über (K.). Läßt sich durch Diazotieren und Erhitzen der Diazoniumsalzlösung auf dem Wasserbade in 3-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 222) überführen (K.). Läßt sich durch Einw. von Alkohol und Chlorwasserstoff oder Schwefelsäure nicht esterifizieren, sondern spaltet dabei CO<sub>2</sub> ab unter Bildung von 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698) (K.).

<sup>1)</sup> Vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von BOGERT, SCATCHARD, Am. Soc. 41, 2063.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310

6-Nitro-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-6-nitro-anthranilsäure  $C_9H_8O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Man kocht das durch Einw. von Essigsäureanhydrid

auf 6-Nitro-anthranilsäure gebildete "Nitroacetylanthranil"  $O_2N \cdot C_6H_3$  CO·O (Syst. No. 4279) mit Wasser (Bogert, Chambers, Am. Soc. 27, 653). — Krystalle (aus Wasser).

No. 4279) mit Wasser (Bogert, Chambers, Am. Soc. 27, 653). — Krystalle (aus Wasser). F: 212—214° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Aceton, heißem Alkohol, heißem Essigester, schwer in heißem Chloroform, Benzol, unlöslich in Äther, Petroläther. — Wird durch langes Kochen mit Wasser langsam verseift.

Amid  $C_9H_9O_4N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Man behandelt das durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf 6-Nitro-anthranilsäure gebildete "Nitroacetylanthranil" (Syst. No. 4279) mit Ammoniak (Bogert, Seil, Am. Soc. 27, 1309). — Krystallinische Masse. F: 218—219° (korr.). Löslich in verd. Alkalien. — Geht beim Erhitzen der alkal. Lösung in 5-Nitro-4-oxo-2-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.

**6-Nitro-2-propionylamino-benzoesäure, N-Propionyl-6-nitro-anthranilsäure**  $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H.$  B. Beim Erhitzen von 6-Nitro-anthranilsäure (S. 378) mit Propionsäureanhydrid (Bd. II, S. 242) (BOGERT, SEIL, Am. Soc. 29, 531). — Krystalle (aus Essigester). F: 2180 (korr.).

x-Brom-5-nitro-2-amino-benzoesäure, x-Brom-5-nitro-anthranilsäure¹)  $C_7H_5O_4N_2Br = H_2N\cdot C_6H_2Br(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Man erhitzt das aus Isatosäureanhydrid  $C_6H_4$  CO·O (Syst. No. 4298) und Salpetersäure (D: 1,48) erhältliche Nitroisatosäureanhydrid, in Eisessig suspendiert, mit überschüssigem Brom mehrere Stunden auf 100°; aus der entstandenen Lösung krystallisiert beim Erkalten x-Brom-5-nitro-anthranilsäure aus; versetzt man die Mutterlauge mit Brom und dampft sie auf dem Wasserbade zur Trockne ein, so bilden sich x.x-Dibrom-5-nitro-anthranilsäure und 3.4.6-Tribrom-5-nitro-anthranilsäure; man löst das Gemisch in Aceton; aus der Lösung krystallisiert nach längerem Stehen x.x-Dibrom-5-nitro-anthranilsäure aus; das Filtrat scheidet auf Zusatz von Wasser 3.4.6-Tribrom-5-nitro-anthranilsäure ab (Dorsch, J. pr. [2] 33, 40). — x-Brom-5-nitro-anthranilsäure bildet gelbe Nadeln, die bei 272° unter Zersetzung schmelzen; leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, ziemlich leicht in Äther, löslich in heißem Wasser, unlöslich in Chloroform und Benzol.

- x.x-Dibrom-5-nitro-2-amino-benzoesäure, x.x-Dibrom-5-nitro-anthranilsäure<sup>1</sup>)  $C_7H_4O_4N_2Br_2 = H_2N \cdot C_6HBr_2(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. s. im vorangehenden Artikel. Goldgelbe Blättchen (aus Aceton). F: ca. 203°; leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, weniger leicht in Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser (Dorsch, J. pr. [2] 33, 41).
- 3.4.6-Tribrom-5-nitro-2-amino-benzoesäure, 3.4.6-Tribrom-5-nitro-anthranilsäure  $^1$ )  $C_7H_3O_4N_2Br_3=H_2N\cdot C_6Br_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. s. oben im Artikel x-Brom-5-nitro-anthranilsäure. Weiße Nadeln.  $F\colon 196^\circ$ ; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, sehr leicht in Aceton (D.,  $J.\ pr.\ [2]\ 33,\ 42$ ).
- 3.5 Dinitro 2 amino benzoesäure, 3.5 Dinitro anthranilsäure  $^1)$   $C_7H_5O_6N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) beim Kochen mit überschüssiger Ammoniaklösung (P. Cohn, M. 22, 387; Ривоотт, Сонтавы, G. 32 I, 531). In geringer Menge beim Erhitzen von Methyläther- oder Äthyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-methylester (Bd. X, S. 123) mit Ammoniak, neben dem als Hauptprodukt entstehenden 3.5-Dinitro-anthranilsäure-methylester (S. 380) (Salkowski, A. 173, 45, 48). Beim Erhitzen von Methyläther- oder Äthyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 123) mit Ammoniak, neben 3.5-Dinitro-anthranilsäure-äthylester (S. 380) (S., A. 173, 50, 51). Aus 6.8-Dinitro-chinolin-tetrahydrid-(1,2,3,4)-carbonsäure-(1)-äthylester (Syst. No. 3062) durch Oxydation mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure und Essigsäure, neben 3.5-Dinitro-2-carbäthoxyamino-hydrozimtsäure (S. 491) (Van Dorf, R. 23, 317). Goldglänzende Schuppen (aus Alkohol). F: 256° (S.; Pu., Con.), 265° (P. Cohn), 268° (korr.) (v. D.). 100 g Wasser lösen bei 15° 0,018—0,0185 g Säure (v. D.). Schwer löslich in Alkohol (S.). Liefert bei der Reduktion mit Zinnch orür und Salzsäure 2.3.5-Triamino-benzoesäure (S. 455) (P. Cohn, Schifferes, C. 1902 I, 1293). Liefert mit verd. Natronlauge 3.5-Dinitro-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

salicylsäure (Bd. X, S. 122), mit konz. Natronlauge 2.4-Dinitro-phenol (Bd. VI, S. 251) (Pu., Con.). —  $NH_4C_7H_4O_6N_3+H_2O$ . Gelbe Nadeln. Verliert das Krystallwasser nicht über Schwefelsäure (S.).

Methylester  $C_8H_7O_6N_3=H_2N\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Neben 3.5-Dinitro-anthranil-säure (S. 379) beim Erhitzen von Methyläther- oder von Athyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-methylester (Bd. X, S. 123) mit Ammoniak (Salkowski, A. 173, 45, 48). — Gelbe Blättchen oder Nadeln. F: 165° (S.), 166,5—167,5° (korr.) (van Dorp, R. 23, 319). Schwer löslich in siedendem Alkohol (S.). — Beim Erhitzen mit Natronlauge entsteht 3.5-Dinitro-salicylsäure (Bd. X, S. 122) (S.).

Äthylester  $C_9H_9O_6N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der 3.5-Dinitro-anthranilsäure (Salkowski, A. 173, 47), Neben 3.5-Dinitro-anthranilsäure beim Erhitzen von Methyläther- oder Äthyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 123) mit Ammoniak (S., A. 173, 50, 51). — Gelbe Blättehen. F: 135° (S.), 133° (korr.) (van Dorf, R. 23, 319). Schwer löslich in kochendem Alkohol (S.).

Nitril  $C_7H_4O_4N_4=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CN.$  B. Aus Methyläther-3.5-dinitro-salicylsäurenitril (Bd. X, S. 124) (Blanksma, C. 1908 II, 1827) oder aus Athyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 124) (Bl., R. 20, 413) und alkoh. Ammoniak. — Gelbe Krystalle. F: 217 $^6$  (Bl., C. 1908 II, 1827), 219 $^6$  (Bl., R. 20, 413).

3.5-Dinitro-2-methylamino-benzoesäure, N-Methyl-3.5-dinitro-anthranilsäure  $C_8H_7O_6N_3=CH_3\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) in Sodalösung mit Methylaminlösung (Ullmann, A. 366, 83). — Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 233°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig, schwer in Benzol.

Nitril  $C_8H_6O_4N_4=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CN$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzonitril (Bd. IX, S. 416) mit alkoh. Methylaminlösung (Blanksma, R. 21, 274). Aus Äthyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 124) mit alkoh. Methylaminlösung (B., R. 21, 274). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 161°. — Liefert beim Nitrieren N-Methyl-N.3.5-trinitro-anthranilsäure-nitril (S. 383).

3.5-Dinitro-2-dimethylamino-benzoesäure, N.N-Dimethyl-3.5-dinitro-anthranilsäure  $C_9H_9O_6N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) in Sodalösung mit Dimethylaminlösung (Ullmann, A. 366, 83). — Orangegelbe Nadeln. F: 185°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Benzol.

3.5-Dinitro-2-äthylamino-benzonitril N-Äthyl-3.5-dinitro-anthranilsäure-nitril  $C_9H_8O_4N_4=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CN$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzonitril (Bd. IX, S. 416) mit alkoh. Äthylaminlösung (BLANKSMA, R. 21, 274). Aus Äthyläther-3.5-dinitro-salicylsäure-nitril (Bd. X, S. 124) mit alkoh. Äthylaminlösung (B., R. 21, 274). — Gelbe Krystalle. F: 121°. — Liefert beim Nitrieren N-Äthyl-N.3.5-trinitro-anthranilsäure-nitril (S. 383).

3.5 - Dinitro - 2 - anilino - benzoesāure, N - Phenyl - 3.5 - dinitro - anthranilsāure, 4.6 - Dinitro - diphenylamin - carbonsāure - (2) C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> · NH· C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>· CO<sub>2</sub>H. B. Durch Erhitzen von 6,1 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesāure (Bd. IX, S. 415) mit 2,3 g Anilin in Gegenwart von 7 g Natriumacetat in wāßrig-alkoholischer Lösung (P. Cohn, M. 22, 389). Beim Erhitzen von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesāure und 3 Mol.-Gew. Anilin in alkoh. Lösung (Purgottt, Contard, G. 32 I, 575; Ullmann, A. 366, 83). Aus dem betainartigen Anhydrid des [4.6-Dinitro-2-carboxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds (Syst. No. 3051) beim Kochen mit Eisessig und Anilin (Zincke, J. pr. [2] 82, 22). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 214° (P. Cohn; Z.), 215° (Pu., Con.). Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Wasser, Äther, Chloroform, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (P. Cohn). — Gibt bei der Reduktion mit der berechneten Menge Schwefelwasserstoff in ammoniakalischer Lösung 4-Nitro-6-amino-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 448) (U.). Bei der Einw. von überschüssigem Schwefelammonium, das mit Schwefelwasserstoff gesättigt ist, entsteht 4.6-Diamino-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 455) (U.). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht 2.4-Dinitro-aeridon (Syst. No. 3187) (P. Cohn). — Salze: P. Cohn. Ammoniums alz. Rote Krystalle. Monoklin prismatisch (von Lang, M. 22, 390; Z. Kr. 40, 624; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 55). — Natriumsalz. Dunkelgelbe Nädelchen. Löslich in Wasser. — Kaliumsalz. Rote Nädelchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Silbers alz. Gelber Niederschlag. — Bariumsalz. Gelbe Tafeln. — Anilinsalz C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N. Rote Nadeln. Zersetzt sich von 141° ab und schmilzt bei 253° (Pu., Con.); F: 192° (U.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und siedendem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser (U.).

Nitril, 4.6-Dinitro-2-cyan-diphenylamin  $C_{13}H_8O_4N_4 = C_0H_5$ ·NH· $C_0H_2(NO_2)_2$ ·CN. B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzonitril (Bd. IX, S. 416) und Anilin (Blanksma, R. 20, 419). — Gelbe Nadeln. F: 183°.

- 3.5-Dinitro-2-äthylanilino-benzoesäure, N-Äthyl-N-phenyl-3.5-dinitro-anthranilsäure, 4.6-Dinitro-N-äthyl-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $\mathrm{C_{15}H_{13}O_6N_3}=\mathrm{C_6H_5}$ ·  $\mathrm{N}(\mathrm{C_2H_5})\cdot\mathrm{C_6H_2}(\mathrm{NO_2})_2\cdot\mathrm{CO_2H}$ . B. Aus 10 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, 8. 415) und 9,7 g Äthylanilin (Bd. XII, S. 159) (Purgotti, Lunini, G. 33 II, 329). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 150—151°. Löslich in warmem Wasser und siedendem Alkohol, ziemlich löslich in Essigsäure, sehwer in Aceton und Chloroform, unlöslich in Benzol. Kaliumsalz. Rote Nadeln.
- 3.5 Dinitro 2 o toluidino benzoesäure, N-o Tolyl 3.5 dinitro anthranilsäure, 4′.6′-Dinitro 2 methyl diphenylamin carbonsäure (2′)  $C_{14}H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Bei etwa 3-stdg. Erhitzen von 10 g 2-Chlor-3.5 dinitro benzoesäure in alkoh. Lösung mit 8,7 g o Toluidin (Bd. XII, S. 772) (P., L., G. 33 II, 325). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171—172°. Löslich in Äther, Essigsäure, Chloroform, Aceton, sehr wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, unlöslich in Benzol. Natriumsalz. Goldgelbe Blättchen.  $KC_{14}H_{10}O_6N_3 + H_2O$ . Rotes Pulver.
- 3.5-Dinitro-2-m-toluidino-benzoesäure, N-nı-Tolyl-3.5-dinitro-anthranilsäure, 4.6-Dinitro-3'-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus 10 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure und 8,7 g m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) (P., L., G. 33 II, 327). Gelbe Kryställchen (aus Alkohol). F: 203°. Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Wasser, Chloroform, ziemlich löslich in Alkohol, Aceton, Essigsäure.
- 3.5 Dinitro 2 p toluidino benzoesäure, N-p-Tolyl-3.5 -dinitro anthranilsäure, 4.6 Dinitro 4'-methyl-diphenylamin carbonsäure (2)  $C_{14}H_{11}O_6N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3.5 -dinitro benzoesäure und p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) (P., L., G. 33 II, 327). Aus dem betainartigen Anhydrid des [4.6-Dinitro 2-carboxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds (Syst. No. 3051) beim Kochen mit Eisessig und p-Toluidin (ZINCKE, J. pr. [2] 82, 22). Goldgelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich von 200° an; F: 220° (P., L.), 228° (Z.). Ziemlich löslich in warmem Alkohol, Ather, Aceton und Essigsäure, sehwer in Wasser und Chloroform, unlöslich in Benzol (P., L.). Natriumsalz. Rote Blättehen (P., L.). KC<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub>+2H<sub>2</sub>O. Purpurrotes Pulver (P., L.).
- 4.6.3'-Trinitro 4'- methyl diphenylamin carbonsäure-(2)  $\rm C_{14}H_{10}O_8N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei etwa 2-stdg. Kochen alkoh. Lösungen äquimolekularer Mengen von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) und 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) mit alkoh.

 $\operatorname{CH_3}$   $\subset$   $\operatorname{NO_2}$   $\operatorname{CO_2H}$   $\operatorname{NO_2}$   $\operatorname{NO_2}$ 

Ammoniak am Rückflußkühler (CUTTITTA, G. 36 I, 325). — Gelbe Blättehen mit  $2^1/2$  H<sub>2</sub>O (aus Alkohol). F: 232° (C.). Schwer löslich in Wasser und Essigsäure, weit weniger löslich in Benzol (C.). — Ammoniumsalz. Goldgelbe Blättehen. F: 220°; schwer löslich in kaltem, viel leichter in siedendem Wasser, leicht löslich in Benzol, Xylol und Alkohol (C.). —  $NaC_{14}H_9O_8N_4 + 2^1/2H_2O$ . Orangerote Krystalle. Triklin pinakoidal (RANFALDI, G. 36 I, 327; R. A. L. [5] 15 I, 715; vgl. Groth, G. K. K. 5, 55). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (C.).

- 3.5-Dinitro-2-a-naphthylamino-benzoesäure, N-a-Naphthyl-3.5-dinitro-anthranilsäure  $C_{17}H_{11}O_6N_3=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ .
- a) Präparat von Purgotti, Lunini. B. Beim 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) mit 4,8 Mol.-Gew. a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (Purgotti, Lunini, G. 33 II, 328). Krystallinisches ziegelrotes Pulver (aus Alkohol). F: 226° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer in Benzol, Äther und Chloroform, ziemlich in siedendem Alkohol, Essigsäure und Aceton.
- b) Präparat von P. Cohn. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-3.5-dinitrobenzoesäure mit 1 Mol.-Gew. a-Naphthylamin in Gegenwart von Natriumacetat in alkoh.wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (P. Cohn, M. 22, 393). Rote Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 150—151°. Kaum löslich in kaltem Wasser, sehwer in heißem Wasser; leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, mäßig in Äther und Chloroform, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, vollkommen unlöslich in Ligroin. Kaliumsalz. Orangerote Nadeln (aus Wasser). Calciumsalz. Roter Niederschlag, der beim Kochen in dunkelviolette Nädelchen übergeht.
- 3.5-Dinitro-2- $\beta$ -naphthylamino-benzoesäure, N- $\beta$ -Naphthyl-3.5-dinitro-anthranilsäure  $C_{17}H_{11}O_6N_3=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ .
- a) Prä parat von Purgotti, Lunini. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) mit 4,8 Mol.-Gew.  $\beta$ -Naphthylamin (Bd. XII, S. 4265) in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (Purgotti, Lunini, G. 33 II, 329). Krystalle. F: 210° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform und Äther, schwer löslich in Alkohol, löslich in Essigsäure.
- b) Präparat von P. Cohn. B. Beim  $\frac{1}{2}$ -stdg. Erhitzen von 1 Mol. Gew. 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) mit 1 Mol. Gew.  $\beta$ -Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) in Gegen-

wart von Natriumscetat in alkoh. wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (P. Cohn, M. 22, 395). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 238—239°. Kaum löslich in kaltem Wasser, mäßig löslich in heißem Wasser; leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig; schwer löslich in Äther, Chloroform, Benzol, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff und in Ligroin. — Kaliumsalz. Orangerote Tafeln. Schwerlöslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser.

4.6 - Dinitro - 2' - oxy - diphenylamin - carbonsäure - (2) C<sub>13</sub>H<sub>2</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>, s. Formel I. B. Beim Kochen von 2,46 g 2-Chlor-3.5-dinitro - benzoesäure mit 1,09 g 2-Amino-phenol (Bd. XIII, 354), 2,7 g krystallisiertem Natriumacetat und 15 g Wasser (ULL-MANN, A. 366, 89; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Rotbraune

2-Amino-phenol (Bd. XIII, 354), 2,7 g krystallisiertem Natriumacetat und 15 g Wasser (Ullmann, A. 366, 89; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Rotbraune Nadeln. F: 213° (U.). Unlöslich in kaltem, schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig mit orangegelber Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit weinroter, in Alkalien mit rotbrauner Farbe (U.). — Gibt beim Erhitzen mit Alkalien 2-Nitro-phenoxazin-carbonsäure-(4) (s. Formel II) (Syst. No. 4311) (U.; A.-G. f. A.).

4.6-Dinitro-4'-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(2)

Cl<sub>2</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 445) und 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) in Gegenwart von Natriumacetat in wäßr-alkoh. Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 108872; C. 1900 II, 509; P. Conn, M. 22, 392). — Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). F: 103° (P. C.), 105° (K. & Co.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig; löslich in viel heißem Wasser; unlöslich in Schwefelkohlenstoff (P. C.). — Gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen schwarzen Baumwollfarbstoff (K. & Co.). Liefert mit Essigsäureanhydrid ein Acetylderivat vom Schmelzpunkt 97—99°, mit Benzoylchlorid ein Benzoylderivat vom Schmelzpunkt 123° (P. C.). — Ammoniumsalz. Rote Täfelchen. Die wäßr. Lösung gibt mit Silbernitrat Silberspiegel (P. C.). — Natriumsalz. Rote Nädelchen. Leicht löslich in Wasser (P. C.). — Bariumsalz. Rote Nadeln, Zerfließlich (P. C.).

3.5-Dinitro-2-[ $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ -trichlor-äthylidenamino]-benzoesäure, N-[ $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthyliden]-3.5-dinitro-anthranilsäure  $C_9H_4O_8N_3Cl_3=CCl_3\cdot CH:N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus N.N'-[ $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthyliden]-di-anthranilsäure (S. 333) und Salpetersäure (D: 1,52) (Niementowski, B. 35, 3899). — Gelblichbraune Kryställchen. Schmilzt bei 1870 unter Aufschäumen. Leicht löslich in Aceton, weniger in Alkohol, schwer in siedendem Äther; unlöslich in Wasser und verd. Mineralsäuren, löslich in Alkalilauge mit blutroter Farbe.

Glutacondialdehyd - mono - [4.6 - dinitro - 2-carboxy - anil]  $C_{12}H_9O_7N_3$ , nebenstehende Formel bezw. desmotrope Formen. B. Aus dem betainartigen Anhydrid des [4.6-Dinitro-2-carboxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds (Syst. No. 3051) in wäßr. Lösung mit Alkali (Zincke, J. pr. [2] 82, 20). — Rotbraunes Krystallpulver mit 1  $H_9O$ . F: 135—140° (Zers.). Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Liefert mit Eisessig, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, das Anhydrid des [4.6-Dinitro-2-carboxy-phenyl]-pyridiniumhydroxyds zurück. Beim Kochen mit einem Gemisch von Eisessig und konz. Salzsäure entsteht neben ziemlich viel Anhydrid die 3,5-Dinitro-anthranilsäure (S. 379). Beim Kochen mit überschüssigem Anilin unter Zusatz von etwas Alkohol entsteht Glutacondialdehyd-dianil (Bd. XII, S. 204) und 3,5-Dinitro-anthranilsäure.

- 3.5-Dinitro-2-acetylanilino-benzoesäure, N-Phenyl-N-acetyl-3.5-dinitro-anthranilsäure, 4.6-Dinitro-N-acetyl-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{15}H_{11}O_7N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf N-Phenyl-3.5-dinitro-anthranilsäure (S. 380) (P. COHN, M. 22, 390). Gelbe Nādelchen. F: 209—210°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.
- 3.5 Dinitro 2 benzoylanilino benzoesäure, N-Phenyl-N-benzoyl-3.5-dinitro-anthranilsäure, 4.6-Dinitro-N-benzoyl-diphenylamin-earbonsäure-(2)  $C_{20}H_{13}O_7N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Benzoylchlorid auf N-Phenyl-3.5-dinitro-anthranilsäure (S. 380) (P. C., M. 22, 391). Nadeln. F: 120—121°.
- 4.6-Dinitro-phenylglycin-carbonsäure-(2)  $C_9H_7O_8N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2,93 g Glykokoll (Bd. IV, S. 333) and 10 g 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) (PURGOTTI, LUNINI, G. 33 II, 333). Gelbe Nadeln (aus sehr Verd. Essigsäure). F: 186—187°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther und kaltem Wasser, sehr wenig in Benzol.  $Ag_2C_9H_5O_8N_3$ .  $BaC_9H_5O_8N_3 + 2H_2O$ . Nadeln.

**4.6-Dinitro-diphenylamin-dicarbonsäure-(2.2')**  $C_{14}H_9O_6N_3$ ,  $CO_2H$ 

s. nebenstehende Formel.

a) Präparat von Purgotti, Lunini. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. 1X, S. 415) mit 0,7 Mol.-Gew. Anthranilsäure in Gegenwart von Sodalösung

(Purgotti, Lunini, G. 33 II, 330). — Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 251—252°. Ziemlich löslich in Alkohol, Aceton und warmer Essigsäure, schwer in kalter Essigsäure und heißem Wasser, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Natriumsalz. Rote

Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

b) Präparat von P. Cohn. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-3.5-dinitrobenzoesäure mit 1,1 Mol.-Gew. Anthranilsäure in Gegenwart von Natriumacetatlösung (Р. Сонк, M. 22, 396). — Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). Beginnt bei 135° zu sintern, bei 153° zu schmelzen und ist bei 159° völlig geschmolzen. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Eisessig, weniger in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, in Benzol und Chloroform, kaum löslich in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin. — Silbersalz. Gelber käsiger Niederschlag, der sich beim Kochen dunkelgelb färbt. — BaC<sub>14</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub>. Orangegelbe Nadeln.

4.6-Dinitro-N-acetyl-diphenylamin-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{18}H_{11}O_9N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 254—255° (P. COHN, M. 22, 397).

4.6 - Dinitro - 2' - amino - diphenylamin - carbonsäure - (2)

- C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>4</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) und o-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 6) in siedender wäßriger Natriumacetatlösung (Ullmann, A. 366, 91). Rote Nadeln (aus Alkohol). NO<sub>2</sub> NO<sub>2</sub> Leicht löslich in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, sehr wenig in Benzol und Äther. Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür in Alkohol unter langsamem Zusatz von konz.
- 3.5-Dinitro-2-methylnitramino-benzonitril, N-Methyl-N.3.5-trinitro-anthranil-säure-nitril, Methyl-[4.6-dinitro-2-cyan-phenyl]-nitramin  $C_8H_5O_6N_5=O_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_2(NO_2)\cdot CN$ . B. Durch Nitrieren von N-Methyl-3.5-dinitro-anthranilsäure-nitril (S. 380) mit konz. Salpetersäure (D: 1,52) (Blanksma, R. 21, 275). F:  $112^0$ .
- 3.5 Dinitro 2 äthylnitramino benzonitril, N-Äthyl-N.3.5 trinitro anthranil-säure-nitril, Äthyl-[4.6-dinitro-2-cyan-phenyl]-nitramin  $C_9H_7O_6N_5=O_3N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CN$ . B. Durch Nitrieren von N-Äthyl-3.5-dinitro-anthranilsäure-nitril (S. 380) mit konz. Salpetersäure (D: 1,52) (B., R. 21, 275). F: 89°.
- $\begin{array}{c} \textbf{4-Acetamino-3-carboxy-phenyl-}\\ \text{arsenmonoxyd} \quad C_9H_8O_4NAs, \quad s. \quad nebenstehende \quad Formel, \quad s. \quad Syst. \ No. \ 2320. \end{array}$

Salzsäure 2-Amino-phenazin (Syst. No. 3719).

$$\begin{array}{c} CO_2H \\ \hline OAs. & NH \cdot CO \cdot CH_3 \end{array}$$

## Derivat eines Schwefelanalogons der Anthranilsäure.

2-Amino-thiobenzamid C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CS·NH<sub>2</sub> bezw. H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·C(SH):NH. B. Anthranilsäure-nitril (S. 322) wird mit Alkohol, der bei 0° mit trocknem Ammoniak und trocknem Schwefelwasserstoff gesättigt worden ist, im geschlossenen Rohr einige Stunden auf 100° erhitzt (Bogert, Breneman, Hand, Am. Soc. 25, 375). Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung von Anthranilsäure-nitril in wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Reissert, Grube, B. 42, 3717). — Hellgelbe Tafeln (aus Wasser). Schmilzt bei 121,5° nach vorherigem Sintern (R., G.), bei 121—122° (Bo., Br., H.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Äther, Aceton, weniger in Wasser, Benzol, kaum löslich in Petroläther (R., G.). — Gibt mit alkoh. Jodlösung das Hydrojodid des 3.5-Bis-[2-amino-phenyl]-1.2.4-thiodiazols (Formel I) (Syst. No. 4608) (R., NH<sub>2</sub> NH<sub>2</sub> CS NH salzsaurer Lösung das Thion-benzol. 2.3-triazindihydrid der Formel II (Syst.

No. 3876) (R., G.). —  $C_7H_6N_2S + \tilde{H}Cl$ . Farblose Nādelchen. Zersetzt sich bei 203°; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (R., G.).

## 3-Amino-benzoesäure und ihre Derivate.

3-Amino-benzoesäure, m-Amino-benzoesäure  $C_rH_rO_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Bildung. Bei der Reduktion von 3-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 376) mit Schwefelammonium (ZININ, J. pr. [1] 36, 103; Berzelius' Jahresber. 26, 450), in siedender wäßriger

384

Lösung (Gerland, A. 91, 188; Ernst, J. pr. [1] 81, 97; J. 1860, 299). Man löst 3-Nitrobenzoesäure in überschüssigem starkem wäßrigem Ammoniak, sättigt die Lösung in der Kälte mit Schwefelwasserstoff, filtriert vom gefällten Schwefel ab und verdampft das Filtrat im Wasserbade; den Rückstand säuert man mit Essigsäure an (Griess, A. 117, 2 Anm.; vgl. Gerland, A. 91, 188). Durch Reduktion der 3-Nitro-benzoesäure mit Essigsäure und Eisen (Schiff, J. pr. [1] 70, 283; A. 101, 94; Harbordt, A. 128, 287) oder mit Zinn oder Zink und warmer Salzsäure (Wilbeand, Beilstein, A. 128, 265, 267) oder mit Zinn-chlorür in Salzsäure (Goldschmidt, Ingeberchtsen, Ph. Ch. 48, 445). Aus 4-Chlor-3-amino-benzoesäure (S. 412) und 6-Chlor-3-amino-benzoesäure (S. 412) durch Einw. von Natrium-amalgam und Wasser (Hüßner, Biedermann, A. 147, 260, 265); desgleichen aus 4-Brom-3-amino-benzoesäure (S. 413) (Hüßner, A. 222, 180). Beim Kochen der 3-Amino-phthalsäure (Syst. No. 1908) mit verd. Salzsäure (Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 486; vgl. auch Faust, A. 160, 61; Miller, Æ. 10, 201; A. 208, 245). Beim Kochen von 4-Amino-phthalsäure (Syst. No. 1908) mit Salzsäure (Bogert, Renshaw, Am. Soc. 30, 1138; vgl. Miller, Æ. 10, 199; A. 208, 235.

Darstellung. Man reduziert 3-Nitro-benzoesäure mit Schwefelammonium und setzt die gebildete 3-Amino-benzoesäure durch Weinsäure (45 g auf 100 g 3-Nitro-benzoesäure) in

Freiheit (HOLLEMAN, VOERMAN, R. 21, 58).

Physikalische Eigenschaften. Nadeln (aus Wasser oder durch Sublimation) (Hübner, Biedermann, A. 147, 261, 268). F: 173—175° (Faust, A. 180, 61; Hü., Bie.), 174° (Widnmann, A. 193, 231), 172—173° (Holleman, Vorrman, R. 21, 58). Schmeckt süß und zugleich säuerlich (Zinin, J. pr. [1] 36, 104). D4 (fest): 1,5105 (Schröder, B. 12, 1612). 10 ccm 99,7° [6] alkohol lösen 0,276 g (Kailan, M. 27, 1007). Es lösen je 10 ccm destilliertes Wasser bei 14,9° 0,0590 g, Alkohol (von 90 Volumprozent) bei 9,6° 0,2200 g, absol. Äther bei 5,6° 0,1810 g, Eisessig bei 10° 0,778 g, Essigester bei 10,8° 0,1124 g, Schwefelkohlenstoff bei 10,8° 0,0020 g; 3-Amino-benzoesäure ist unlöslich in Petroläther und Benzol (Oechsner de Connuck, A. ch. [7] 4, 537, 539, 540). Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Lugnin, A. ch. [5] 17, 259; in Methylalkohol und in Äthylalkohol: Timofejew, C. 1905 II, 436. Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Magini, R. A. L. [5] 12 II, 260; C. 1904 II, 935. Die alkoh. Lösung der 3-Amino-benzoesäure zeigt bei der Temperatur der flüssigen Luft gelbgrüne Phosphoreseenz (Dzierzeicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). Innere Reibung: Kullgen, Öf. Sv. 1896, 649. Elektrische Leitfähigkeit bei 17°: Beethellor, A. ch. [6] 23, 95, bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 262. Konstante der sauren Dissoziation k, bei 25°: 1,67×10 5 (bestimmt durch Zersetzung von Diazoessigester) (Holmberg, Ph. Ch. 36, 565; berechnet von Walker, Ph. Ch. 51, 709); Konstante der basischen Dissoziation k, bei 25°: 1,22×10-11 (berechnet aus dem Grad der Hydrolyse des salzsauren Salzes, der durch Leitfähigkeitsmessung und durch Hydrolyse von Äthylacetat bestimmt wurde) (Winkelblech, Ph. Ch. 36, 565, 582; vgl. Lundén, Ph. Ch. 54, 561). Grad der Farbveränderung von Methylorange als Maß der Affinität: Velley, Soc. 91, 163; vgl. Lundén, Affinitätsmessungen an schwachen Säuren und Basen [Stuttgart 1999], S. 31. 3-Amino-benzoesäure reagiert gegen Methylorange fast neutral (Imbert, Astruc, C. r. 130, 37). Erfordert bei der Neutralisation gegen Lackmus, Phenolphthalein und

Chemisches Verhalten. 3-Amino-benzoesäure zerfällt beim Erhitzen mit Platinschwamm in Anilin und Kohlendioxyd (Chancel, C. r. 28, 422; J. 1849, 360). Entwickelt beim Erhitzen mit Glycerin auf etwa 300° nur Spuren von CO<sub>2</sub> (Oechsner de Connck, Raynaud, C. r. 136, 817). Bräunt sich in feuchtem Zustand sowie in wäßr. Lösung an der Luft (G. Fischer, A. 127, 144; Widnmann, A. 193, 232). Beim Kochen mit Wasser und Braunstein oder beim Behandeln mit Kaliumpermanganatlösung wird Benzoesäure gebildet (Gerland, A. 91, 195). Geschwindigkeit der Oxydation mit Kaliumpermanganat: Bradshaw, Am. 35, 332. Konzentrierte Jodwasserstoffsäure spaltet bei 180° glatt in Benzoesäure und Ammoniak (Kwisda, M. 12, 428). 3-Amino-benzoesäure läßt sich mit 4°/oigem Natriumamalgam in heißer, durch Salzsäure sauer erhaltener Lösung zu 3-Amino-benzylalkohol (Bd. XIII, S. 619) reduzieren (Langguth, B. 38, 2062). Das Kupfersalz liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in heißer wäßriger Lösung Benzoesäure und Ammoniak (Hübner, Petermann, A. 149, 149). Bei der Reduktion von 3-Amino-benzoesäure mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol entstehen 3-Amino-hexahydrobenzoesäure (S. 301), 3-Oxy-hexahydrobenzoesäure Bd. X, S. 5), Hexahydrobenzoesäure (Bd. IX. S. 7), 3-Isoamylamino-benzoesäure (S. 393), 3-Isoamylamino-hexahydrobenzoesäure und eine Säure C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub> (vielleicht 5-Oxy-2-isoamyl-benzoesäure) (S. 388); in äthylalkoholischer Lösung entsteht ebenfalls 3-Amino-hexahydrobenzoesäure; als Nebenprodukt bildet sich dabei eine Säure C<sub>3</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> (vielleicht 5-Oxy-2-isoamyl-benzoesäure) (S. 388) (Bauer, Einhorn, A. 319, 324). Beim Sättigen einer heißen wäßrigen Lösung von 3-Amino-benzoesäure mit Chlor bildet sich Benzoesäure (Gerland, A. 91,

196). Beim Erwärmen von 3-Amino-benzoesäure mit Kaliumchlorat und Salzsäure entsteht Tetrachlorchinon (Bd. VII, S. 636) und daneben Trichlorchinon (WIDNMANN, A. 193, 234; vgl. ERLENMEYER, J. 1861, 404). 3-Amino-benzoesäure läßt sich in salzsaurer Lösung durch Bromwasser in 2.4.6-Tribrom-3-amino-benzoesäure (S.413) überführen (Beilstein, Geitner, A. 139, 6; HÜBNER, VOLLBRECHT, B. 10, 1708; LLOYD, SUDBOROUGH, Soc. 75, 589). Beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Jod und Quecksilberoxyd in eine alkoh. Lösung der 3-Amino-benzoesăure entstehen x.x-Dijod-3-amino-benzoesăure (S. 413) und x.x'-Dijod-azobenzol-dicarbonsäure (3.3') (Syst. No. 2139) (BENEDIKT, B. 8, 384). Durch Jodierung mit Jod und Jodsäure unter bestimmten Bedingungen ist 2.4.6-Trijod-3-amino-benzoesäure (S. 414) erhältlich (Kretzer, B. 30, 1944). Läßt man nitrose Gase auf die Lösung von 3-Amino-benzoesäure in kalter wäßriger oder alkoholischer Salpetersäure einwirken, so scheidet sich 1-Carboxybenzol-diazoniumnitrat-(3) (Syst. No. 2201) aus (GRIESS, A. 120, 126). Sättigt man einen Brei aus schwefelsaurer 3-Amino-benzoesäure und verd. Schwefelsäure mit nitrosen Gasen, so crhält man 1-Carboxy-benzol-diazoniumsulfat-(3) und das entsprechende Nitrat (GRIESS, B. 9, 1655). Das Nitrat entsteht auch beim Leiten von nitrosen Gasen in die kalte alkoholische Lösung von schwefelsaurer 3-Amino-benzoesäure (HAND, A. 234, 152). Die Diazotierung der 3-Amino-benzoesäure erfolgt auch beim Eintragen von Natriumnitrit in eine Suspension von 3-Amino-benzoesäure in verd. Salzsäure unter Kühlung (Roder, A. 236, 164). Leitet man nitrose Gase in eine kalte alkoholische Lösung der 3-Amino-benzoesäure, so entsteht Diazoaminobenzol-dicarbonsäure-(3.3') (Syst. No. 2236) (GRIESS, A. 113, 334); diese entsteht auch beim schwachen Erwärmen der alkoh. Lösung von 3-Amino-benzoesäure mit Athylnitrit (Griess, A. 117, 3); ferner beim Vermischen der wäßr. Lösungen von 3-Amino-benzoesäure und I-Carboxy-benzol-diazoniumnitrat-(3) (GRIESS, Z. 1864, 462; J. 1864, 353). Beim Behandeln von 3-Amino-benzoesäure, gelöst in siedendem Wasser, mit nitrosen Gasen entsteht 3-Oxybenzoesäure (Bd. X, S. 134) (Gerland, A. 91, 189; G. Fischer, A. 127, 148). Versetzt man eine Cuprochlorid enthaltende salzsaure Lösung von 3-Amino-benzoesäure nahe bei Siedetemperatur mit Natriumnitritlösung, so bildet sich 3-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 337) (SANDMEYER, B. 17, 1634). Durch Eintragen von 3-Amino-benzoesäure in rauchende Salpetersäure erhält man 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 148) (Beilstein, Geitner, A. 139, 11). 3-Amino-benzoesäure wird durch Kochen mit rauchender Salpetersäure in Pikrinsäure übergeführt (Gerland, A. 86, 150). Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure entwickelt sich Kohlendioxyd (OECHSNER DE CONINCK, RAYNAUD, C. r. 136, 817) unter Bildung von Sulfanilsäure (Syst. No. 1923) (CHANCEL, C. r. 28, 423; J. 1849, 360). Beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure bei 1700 entsteht 3-Aminobenzoesäure-sulfonsäure-(4) und daneben 5-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 1928) (GRIESS, J. pr. [2] 5, 244; VAN DORSSEN, R. 29 [1910], 389). 3-Amino-benzoesäure geht beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom auf 2000 (HARBORDT, A. 123, 289) oder beim Erhitzen mit Thionylchlorid in Benzol (MICHAELIS, SIEBERT, A. 274, 247) in ihr Anhydrid (H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO)<sub>2</sub>O (S. 389) über. Durch Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Phosphorpentachlorid und Zersetzung des Produktes mit siedendem Wasser wird nach Harbordt, A. 123, 290, eine Verbindung (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>x</sub> (S. 388) erhalten. Über ein auf ähnliche Weise erhaltenes Produkt vgl. Grimaux, Bl. [2] 42, 75. Michaelis, v. Arend, A. 326, 241, erhielten aus 3-Amino-benzoesäure und PCl<sub>5</sub> ohne Verdünnungsmittel unter nicht näher angegebenen Bedingungen das Anhydrid (H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO)<sub>2</sub>O und Phosphorsäure-dichlorid-[3-chlorformyl-anilid] Cl<sub>2</sub>OP·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·COCl (S. 411), beim Erwärmen der 3-Amino-benzoesäure mit 2 Mol. Gew. PCl<sub>5</sub> in Chloroform-Suspension glatt das letzte Produkt. 3-Amino-benzoesäure liefet heise Scheschen with the state of the st benzoesäure liefert beim Schmelzen mit Ätzkali viel Ammoniak und nur wenig Anilin (Ger-

EAND, A. 86, 146, 155; REICHENBACH, BEILSTEIN, A. 132, 142).

Erhitzt man 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Methyljodid auf 100° im Druckrohr, so erhält man das Hydrojodid der 3-Methylamino-benzoesäure (S. 391) (CUMMING, C. 1906 II, 1007). Läßt man 3-Amino-benzoesäure mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid und Methylalkohol stehen und erhält die Mischung durch Kali immer alkalisch, so bildet sich das 3-Dimethylamino-benzoesäure-jodmethylat (S. 392) (Cum.; vgl. Griess, B. 6, 586). Beim Kochen von 3-amino-benzoesäure mit Äthyljodid und Alkohol wurden immer Gemische von 3-Äthylamino- und 3-Diäthylamino-benzoesäure erhalten; bei Anwendung von Allyljodid entsteht nur 3-Diallylamino-benzoesäure (S. 393) (Griess, B. 5, 1038, 1041). 3-Amino-benzoesäure liefert mit Pikrylchlorid in Alkohol 3-Pikrylamino-benzoesäure (S. 393) (Wedekind, B. 33, 431). 3-Amino-benzoesäure liefert beim Kochen mit Äthylenbromid und Alkohol N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-āthylendiamin (S. 440) (Schiff, Parenti, G. 14, 465; A. 226, 244). 3-Amino-benzoesäure gibt mit Pentamethylendibromid 3-Piperidino-benzoesäure (Syst. No. 3038) (Scholtz, Wassermann, B. 40, 858). Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Chloroform und Kalilauge entsteht eine Amino-formyl-benzoesäure (?) (Syst. No. 1916) (Elliott, Soc. 69, 1513; vgl. E., Soc. 77, 213). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende methylalkoholische Lösung von 3-Amino-benzoesäure entsteht 3-Amino-benzoesäure-methylester (S. 389) (Cumming, O. 1906 II, 1007; Freundler,

Bl. [4] 1, 220 Anm.). Behandelt man das 3-amino-benzoesaure Natrium in wäßr. Lösung mit 1 Mol. Gew. Dimethylsulfat, so erhält man 3-Methylamino benzoesäure und 3-Dimethylamino-benzoesäure (Š. 392) (Cumm.). Geschwindigkeit der Veresterung von 3-Amino-benzoesäure durch äthylalkoholische Salzsäure: Kailan, M. 27, 1007. Bischoff, Reinfeld, B. 36, 51 erhielten aus 2 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure, gelöst in Alkohol, und 1 Mol. Gew. wäßr. Formaldehydlösung Gemische von N.N'-Methylen-bis-[3-amino-benzoesäure] und 3-Methylenamino-benzoesäure, die nicht getrennt werden konnten. Aus 3-Amino-benzoesäure und Chlordimethylsulfat (Bd. I, S. 582) in siedendem Eisessig entsteht polymere 3-Methylenamino-benzoesäure (S. 394) (Houben, Arnold, B. 41, 1573). 3-Amino-benzoesäure, gelöst in 1 Mol.-Gew. Salzsäure, gibt mit Cyankalium und Formaldehyd 3-[Cyanmethyl-amino]-benzoesäure (S. 408) (Houben, Arnold, B. 41, 1573). Beim Vermischen von 3-Amino-benzoesäure und Acetaldehyd in verd. wäßr. Lösung entsteht Beim Vermischen von 3-Amino-benzoesaure und Acetaidenyd in Verd. Wabr. Losding einstein 3-Äthylidenamino-benzoesaure (S. 394) (Schiff, G. 11, 453; A. 210, 117). Mit Chloral in siedendem Benzol entsteht N.N'-  $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-āthyliden]-bis-[3-amino-benzoesaure] (Wheeler, Jordan, Am. Soc. 31, 939). 3-Amino-benzoesaure gibt, in wäßr. Lösung mit Benzaldehyd geschüttelt, 3-[a-Oxy-benzylamino]-benzoesaure (S. 394) und 3-Benzalamino-benzoesaure (S. 395)(Hantzsch, Kraft, B. 24, 3521). Beim Schütteln einer mit SO<sub>2</sub> gesättigten wäßr. Lösung von 3-Amino-benzoesaure mit Benzaldehyd entsteht eine Verb.  $C_{14}H_{15}O_8NS$ (S. 394) (SCHIFF, G. 11, 459; A. 210, 124). Beim Erhitzen der 3-Amino-benzoesäure mit Eisessig auf 160° oder ihres Zinksalzes mit Acetylchlorid auf 100° entsteht 3-Acetamino-benzoesäure (Foster, Soc. 13, 235; A. 117, 165). Diese entsteht auch beim Behandeln des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Acetanhydrid (Oddo, Manuelli, G. 26 II, 484) sowie aus 3-Aminobenzoesäure beim Vermischen mit Thioessigsaure (PAWLEWSKI, B. 35, 113) oder durch Verschmelzen mit Acetamid oder Erhitzen mit Essigester auf  $150^{\circ}$  (Pellizzari, G. 15, 557; A. 232, Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Chloressigsäure und Soda in wäßr. Lösung entsteht eine bei  $210-212^{\circ}$  schmelzende Verbindung (Mauthner, Suida, M. 11, 382). 3-Amino-benzoesäure gibt mit 2-chlor-benzoesaurem Kalium und wasserfreier Soda in siedendem Amylalkohol bei Gegenwart von etwas Kupferpulver Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.3') (S. 409) (Ullmann, A. 355, 355). Beim Erhitzen von 7 Tln. 3-Amino-benzoesaure mit 6 Tln. wasserfreier Oxalsäure auf 150—155° entsteht [3-Carboxy-phenyl]-oxamidsäure (S. 398) (SCHIFF, G. 15, 544; A. 232, 142; vgl. Griess, B. 18, 2412 Anm.). Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Oxalester und Alkohol entsteht [3-Carboxy-phenyl]-oxamidsäureāthylester (S. 398) (Schiff, G. 14, 227; A. 232, 131). Beim Erhitzen von 3-Aminobenzoesäure mit Oxamāthan  $H_2N \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  entsteht das Ammoniumsalz des [3-Carboxy-phenyl]-oxamīds (S. 398) (Schiff, G. 15, 537; A. 232, 133). Beim Einleiten von Dicyan (Bd. II, S. 549) in eine wäßrige Lösung von 3-Amino-benzoesäure werden Oxalsäure-bis-[(3-carboxy-phenyl)-amidin]  $\mathrm{HO_2C} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C(:NH)} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CO_2H}$  (S. 399) und [3-Carboxy-phenyl]-cyanformamidin  $\mathrm{NC} \cdot \mathrm{C(:NH)} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CO_2H}$  (S. 399) gefällt; leitet man Dicyan in eine alkoholische Lösung von 3-Amino-benzoesäure, so entstehen 26, 327, 330). Beim Kochen dieser Komponenten mit Alkohol entsteht außerdem N-[3-Carboxy-phenyl]-malonamidsäureäthylester (S. 400) (SCHIFF, G. 15, 546; A. 232, 144). 3-Aminobenzoesäure gibt beim Erhitzen mit Citraconsäure in wäßr. Lösung N-[3-Carboxy-phenyl]citraconsäureimid (Syst. No. 3202) (MICHAEL, PALMER, B. 19, 1390; Am. 9, 201). Bei Einw. von 3-Amino-benzoesäure auf Phthalsäurediäthylester entstehen 3-Phthalimidobenzoesaure (Syst. No. 3214) und deren Äthylester (Pellizzari, G. 15, 554; B. 18, 216). Beim Schmelzen von 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) entsteht 3-Phthalimido-benzoesaure (Gabriel, B. 11, 2262; Piutti, G. 13, 329)1). Diese entsteht auch beim Erhitzen mit Phthalimid (Syst. No. 3207) auf 200° oder mit N-Phenylphthalimid auf 180° (Piutti, G. 13, 334, 335; B. 16, 1320). Bindung von Kohlendioxyd durch 3-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Kalkmilch: Siegfried, Neumann, H. 54, 432. Beim Erwärmen von 2 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) entsteht [3-Carboxy-phenyl]-urethan (S. 402) (Griess, B. 9, 797). Das salzsaure oder schwefelsaure Salz der 3-Amino-benzoesäure liefert mit Kaliumcyanat in wäßr. Lösung 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) (Menschutkin, Ж. 1, 39; A. 153, 84). Beim Einleiten von Phosgen in die benzolische Suspension der 3-Amino-benzoesäure entsteht N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff (S. 403) (SARAUW, B. 15, 44). Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) gibt mit der freien 3-Amino-benzoesäure bei 100° (KÜHN, B. 17, 2882) oder beim Schütteln mit der wäßr. Lösung des Natriumsalzes (PAAL, B. 27, 979) 3-[ω-Phenyl-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Tingle, Brenton, Am. Soc. 32, 115.

ureido]-benzoesäure (S. 403). Beim Einleiten von Chlorevan (Bd. III, S. 38) in die kalte alkoholische Lösung der 3-Amino-benzoesäure entsteht 3-Cyanamino-benzoesäure (S. 404), beim Einleiten von Chlorcyan in geschmolzene 3-Amino-benzoesäure entsteht neben Zersetzungsprodukten der 3-Cyanamino-benzoesäure auch N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff (S. 403) (I. Traube, B. 15, 2113, 2117). Beim Verschmelzen von 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff entsteht 3-Ureido-benzoesäure, die teilweise in N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff übergeht (GRIESS, B. 2, 47; J. pr. [2] 4, 292); beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff auf 1300 entsteht fast quantitativ N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff (I. TRAUBE, B. 15, 2128). Bei längerem Stehen einer mit 1 Mol.-Gew. Cyanamid und etwas Ammoniak versetzten alkoholischen Lösung von 3-Amino-benzoesäure entsteht [3-Carboxy-phenyl]-guanidin (S. 404) (GRIESS, B. 7, 575; 8, 323). Aus schwefelsaurer 3-Amino-benzoesaure und Rhodankalium (Bd. III, S. 150) in wenig Wasser erhält man das rhodanwasserstoffsaure Salz, das sich durch wiederholtes Lösen in Alkohol und Abdampfen in 3-Thioureido-benzoesäure (S. 405) überführen läßt (Arzruni, B. 4, 407). Beim Erwärmen von 3-Amino-benzoesäure mit Thiophosgen auf 1000 entstehen N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 406) und wenig 3-Carboxy-phenylsenföl (S. 408) (Bathke, Schäfer, A. 169, 101). Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Thioharnstoff auf 130° entsteht N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff (Rathke, SCHÄFER, A. 169, 103). Dieser entsteht auch aus 3-Amino-benzoesaure mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung (Merz, Weith, B. 3, 812; Griess, A. 172, 171). Beim Erhitzen gleicher Teile 3-Amino-benzoesäure und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) im Druckrohr auf  $100^{\circ}$  entsteht neben N.N'-Diphenyl-thioharnstoff 3-[6-Phenyl-thioureido]-benzoesäure (F: 260—262°) (Aschan, B. 17, 428). Beim Erhitzen von 4 Tln. 3-Amino-benzoesäure mit 3 Tln. krystallisierter Äpfelsäure auf 140—150° entsteht neben etwas Fumarsäure N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-malamid (S. 409) (Schiff, G. 16, 37; A. 232, 166). 3-Amino-benzoesäure liefert beim Erhitzen mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Weinsäure auf 150—160° neben anderen Produkten N-[3-Carboxy-phenyl]-tartramidsäure (S. 409) und N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-tartramid (S. 409) (SCHIFF, G. 16, 28; A. 232, 157). Einw. von Glyoxylsäure auf 3-Aminobenzoesäure: Böttinger, Ar. 233, 208. Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit dem gleichen Gewicht Acetessigester und 2 Tln. Alkohol entsteht Acetessigsäureäthylester-[3-carboxy-anil] (S. 410); beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Acetessigester ohne Solvens entsteht jedoch 3-[Acetoacetyl-amino]-benzoesäure (S. 410) (PELLIZZABI, R. A. L. [4] 6 II, 332, 334; G. 21 I, 341, 343). 3-Amino-benzoesäure kondensiert sich in essigsaurer Lösung mit Diacetonitril (Bd. III, S. 660) zu Acetessigsäurenitril-[3-carboxy-anil] (V. Meyer, J. pr. [2] 78, 503). Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Benzaldehyd, Brenztraubensäure und Alkohol entsteht N-[3-Carboxy-phenyl]- $\beta$ -[3-carboxy-phenylimino]-a'-phenyl-a-pyrrolidon

 $\begin{array}{c} \mathbf{C_6H_5 \cdot HC} \\ \mathbf{N}(\mathbf{C_6H_4 \cdot CO_2H}) \cdot \mathbf{CO} \\ \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{-C:N} \end{array}$ C:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (Syst. No. 3221) (Döbner, Fettback, A. 281,

5; vgl. v. Garzarolli-Thurnlackh, M. 20, 487; Borsche, B. 41, 3886).

Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Anilin wird 3-Amino-benzoesäure-anilid

gebildet (Piutti, G. 13, 337; B. 16, 1321).

Beim Eintragen von 1 Mol. Gew. Furfurol (Syst. No. 2461) in eine wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. 3-amino-benzoesaurem Anilin entsteht das 1 oder 5-Phenylimino-5 oder 1-[3-carboxy-phenylimino]-pentanon-(2) (S. 395) (Schiff, G. 17, 338; A. 239, 361; vgl. Zincke, Mühlhausen, B. 38, 3824). Einw von Phthalsäureanhydrid auf 3-Amino-benzoesäure s. S. 386. 3-Amino-benzoesäure verbindet sich mit Isatin (Syst. No. 3206) in siedendem Alkohol zu Isatin- $\beta$ -[3-carboxy-anil]  $C_8H_4$   $C(:N\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)$  CO (Syst. No. 3206) (Schiff, G. 11. 457; A. 210, 121). Einw. von Phthalimid auf 3-Amino-benzoesäure s. S. 386. Kondensation von 3-Amino-benzoesāure mit Gallocyaninfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 166679; C. 1906 I, 620.

Biochemisches Verhalten. Giftwirkung der 3-Amino-benzoesäure: Hildebrandt, B. Ph. P. 3, 371. 3-Amino-benzoesäure geht im Örganismus des Menschen, Hundes und Kaninchens zum Teil in 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) über (Salkowski, H. 7, 94, 113; R. Cohn, B. 25, 2462; H. 17, 292); manchmal tritt auch 3-Amino-hippursäure (S. 390) im Harn auf (Salk.).

Verwendung. 3-Amino-benzoesäure findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen; vgl. darüber: Soc. St. Denis, D. R. P. 29991; Frdl. 1, 539; BAYER & Co., D. R. P. 58271, 59081, 60494, 60500, 63104, 68529, 69445, 74198, 74516, 78493, 86314; Frdl. 3, 614, 617, 620, 622, 624, 776, 778, 779; 4, 793, 795; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 76127; Frdl.

Farbreaktionen: Oechsner de Coninck, C. r. 114, 1275; Bl. [3] 7, 681.

Salze. C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N+NH<sub>2</sub>·OH. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol (SSABA-NEJEW, Ж. 31, 381; C. 1899 II, 32). — NaC, H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>N (bei 100°). Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Voit. A. 99, 102). — Cu(C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub>. Grünes, sehr sehwer lösliches Pulver (Hübner, BIEDERMANN, A. 147, 262). —  $AgC_7H_6O_2N + H_2O$ . Nadeln (Cohn, H. 17, 290). Fast unlöslich in kaltem Wasser (Chancel, C. r. 28, 423; J. 1849, 360). —  $Mg(C_7H_6O_2N)_2 + 7 H_2O$ . Sechsseitige durchsichtige Säulen (Voit). —  $Ca(C_7H_6O_2N)_2 + 3 H_2O$ . Nadeln oder Tafeln. In Wasser äußerst leicht löslich (Hü., Bi., A. 147, 269). —  $Sr(C_7H_6O_2N)_2 + 2 H_2O$ . Prismen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Voit). —  $Ba(C_7H_6O_2N)_2 + 3 H_2O$ . Nadeln (Cohn, H. 17, 290). —  $Ba(C_7H_6O_2N)_2 + 4 H_2O$ . Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in starkem Alkohol (Hü., Bi.). —  $Zn(C_7H_6O_2N)_2$  (bei 100°). Körniger Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig (Foster, Soc. 13, 236; A. 117, 166). —  $Pb(C_7H_6O_2N)_2$ . Schwer lösliche Nadeln oder Blätter (Hü., Bi.). —  $C_7H_7O_2N + HCl$ . Prismen. Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol (Cahours, A. ch. [3] 53, 324; A. 109, 12). —  $C_7H_7O_2N + HBr$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol 53, 324; A. 109, 12). —  $C_7H_7O_2N + HBr$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ca.). —  $2C_7H_7O_2N + H_2SO_4 + H_2O$  (vgl. auch HAND, A. 234, 152). Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser, leicht in kohenden; schulzt bei 225° und wasserlöslich in Alkohol und kaltem Wasser, leicht im kochendem; schmilzt bei 225° und wasserfrei bei 230° (Hübner, Biedermann, A. 147, 263, 267, 270). Schmeckt süß (Gebland, A. 86, 151). —  $C_7H_7O_2N + HNO_3$ . Blättchen. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (Gebland). —  $C_7H_7O_2N + H_3PO_4$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser (Harbord, A. 123, 290). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; wird beim Kochen mit Wasser nicht zersetzt (Raikow, Schtarbanow, Ch.Z. 25, 262). — Oxalat  $2C_7H_7O_2N + C_2H_2O_4$ . F: 246° (Anselmino, C. 1906 I, 753). —  $C_7H_7O_2N + HCl + SnCl_2$ . Krystallblätter. Leicht löslich in Wasser (Wilberand, Beilstein, A. 128, 265). —  $2C_7H_7O_2N + HCl + C_7H_7O_2N + C_7H_7$ 2HCl + PtCl<sub>4</sub>. Goldgelbe Nadeln (CA.).

,,m-Aminob enzoid"  $\left(C_7H_5ON\right)_2$  (?) =  $C_6H_4 < \frac{CO \cdot NH}{NH \cdot CO} > C_6H_4$  (?). B. Entstcht neben "Poly-m-aminobenzoid" beim Erhitzen von m-Amino benzoesäure-anilid (S. 390) mit Anilin auf 200°; beim Auskochen des Produktes mit Alkohol geht "m-Aminobenzoid" in Lösung, während "Poly-m-aminobenzoid" ungelöst bleibt (Piutti, G. 18, 340; B. 16, 1321). — Warzen. Schmilzt gegen 225°. Etwas löslich in Benzol, Chloroform, Ather. — Wird von NH<sub>3</sub> oder Anilin, auch bei hoher Temperatur, nicht angegriffen. Spaltet sich beim Erwärmen mit

starker Kalilauge unter Bildung von 3-Amino-benzoesäure, "Poly-m-aminobenzoid" (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>ON)<sub>x</sub>. B. Siehe o Siehe oben bei "m-Aminobenzoid". ---Amorphes Pulver, unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure und daraus durch Wasser fällbar; verhält sich gegen Ammoniak, Anilin oder Kalilauge

wie ..m-Aminobenzoid" (Prutti, G. 13, 340; B. 16, 1322).

Verbind ung (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>x</sub>. B. Entsteht neben dem Phosphat der 3-Amino-benzoesäure, wenn man diese mit Phosphorpentachlorid erwärmt und das Produkt mit Wasser auskocht (Harbordt, A. 123, 291). — Amorph. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkalien. —  $\operatorname{AgC}_{14}H_9\operatorname{O}_4\operatorname{N}_2$ . —  $\operatorname{Ba}(\operatorname{C}_{23}H_{19}\operatorname{O}_6\operatorname{N}_4)_2$ .

Säure  $C_9H_{10}O_3$  [vielleicht 5-Oxy-2-āthyl-benzoesäure  $HO\cdot C_8H_3(C_2H_5)\cdot CO_2H$ ]. B. Neben 3-Amino-hexahydrobenzoesäure (S. 301) bei der Behandlung von 3-Amino-benzoesäure mit Natrium und Äthylalkohol (BAUER, EINHORN, A. 319, 342). — Nadeln (aus Wasser). F: 172°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Äthylacetat, Chloroform und Eisessig, schwer in

Wasser und Benzol, unlöslich in Gasolin.

Methylester der Säure C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> (s. o.) C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub> = C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Beim Sättigen einer Lösung der Säure C<sub>3</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> in Methylalkohol mit HCl (B., EI., A. 319, 343). — Tafeln (aus Gasolin). F: 71°. — Löslich in verd. Natronlauge und aus der Lösung durch CO<sub>2</sub> fällbar. Athylester der Säure C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> (s. o.) C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub> = C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Haarförmige Krystalle (aus Gasolin). F: 96° (B., EI., A. 319, 343).

Acetylderivat der Säure C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> (s. o.) C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub> = C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>·CO·CH<sub>3</sub>. B. Aus der Säure C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> und Acetanhydrid bei Gegenwart konz. Schwefelsäure (B., EI., A. 319, 344). — Nadeln (aus Alkohol). F: 145°. Löslich in Sodalösung.

Benzoylderivat der Säure C. H., O<sub>2</sub> (S. o.) C. H., O<sub>3</sub> = C. H., O<sub>3</sub>·CO·Ch. B.

Benzoylderivat der Säure  $C_9H_{10}O_3$  (s. o.)  $C_{16}H_{14}O_4=C_9H_9O_3\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus der Säure  $C_9H_{10}O_3$  und Benzoylchlorid bei Gegenwart von Natronlauge (B., El., A. 319, 344). — Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 177°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, sowie in verd. Sodalösung.

Saure  $C_{12}H_{16}O_3$  [vielleicht 5-Oxy-2-isoamyl-benzoesaure  $HO \cdot C_6H_3(C_5H_{11})$ . CO<sub>2</sub>H]. B. Bei der Behandlung von 3-Amino benzoesäure mit Natrium und Isoamylalkohol, als Nebenprodukt (BAUER, EINHORN, A. 319, 340). — Schuppen (aus Benzol). F: 177°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Äthylacetat. Äthylester  $C_{14}H_{20}O_3=C_{12}H_{15}O_3\cdot C_2H_5$ . B. Beim Sättigen einer Lösung der Säure  $C_{12}H_{16}O_3$  in der 10fachen Menge Alkohol mit HCl (B., El., A. 319, 340). — Haarförmige Krystalle (aus Gasolin). F: 75°. Löslich in Natronlauge, daraus durch Kohlendioxyd fällbar.

## Funktionelle Derivate der 3-Amino-benzoesäure.

- 1. Derivate, die lediglich durch Veränderung der Carboxylgruppe entstanden sind.
- 3-Amino-benzoesäure-methylester  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitrobenzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 378) in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (Chancel, C. r. 30, 753; J. 1850, 419; Cahours, A. ch. [3] 53, 331; A. 109, 16). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von 3-Amino-benzoesäure in Methylalkohol (Freundler, Bl. [4] 1, 220 Anm.; vgl. Cumming, C. 1906 II, 1007). Krystalle. F: 36—38°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, schwer in Ligroin und Petroläther (Auwers, Ulrich, A. 332, 196 Anm.). Dissoziationskonstante k bei 25°: 43,6×10<sup>-12</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Cumming, C. 1906 II, 1007; Ph. Ch. 57, 592, 599).  $C_8H_9O_2N+HCl$ . Krystalle. F: 201—202° (Zers.) (Cu., C. 1906 II, 1007).
- 3-Amino-benzoesäure-äthylester  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Nitrobenzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 378) in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (Chancel, C. r. 30, 752; J. 1850, 418; Cahours, A. ch. [3] 53, 327; A. 109, 14). Durch Sättigen der heißen alkoholischen Lösung von 3-Amino-benzoesäure mit Chlorwasserstoff (H. Schiff, A. 201, 366 Anm.; Müller, B. 19, 1494). Öl. Kp: 294° (M.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Ca.), schwer in Wasser (Ca.; Bauer, Einhorn, A. 319, 338).  $C_9H_{11}O_2N + HCl$  (Ca.; M.). F: 185° (M.).  $C_9H_{11}O_2N + HNO_3$ . Prismen (Ca.). Pikrat. Citronengelbe Körner (aus Alkohol). F: 169° (B., El.).  $C_9H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$  (Ca.).
- 3 Amino benzoesäure  $[\beta$  chlor äthyl] ester  $C_9H_{10}O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure durch Veresterung mit Glykolchlorhydrin (Bd. I, S. 337) (Höchster Farbw., D. R. P. 170587; C. 1906 II, 471). Durch Reduktion des nicht näher beschriebenen 3-Nitro-benzoesäure- $[\beta$ -chlor-āthyl]-esters (H. F.). Gibt beim Erhitzen mit Diäthylamin 3-Amino-benzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-āthyl]-ester (s. u.).
- 3-Amino-benzoesäure-[d-amyl]-ester (vgl. Bd. I, S. 385)  $C_{12}H_{17}O_2N = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung von 3-Amino-benzoesäure in linksdrehendem Amylalkohol (vgl. Bd. I, S. 385) (Guye, Babel, Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 7, 31). Kp<sub>35</sub>: 184—187°; D<sup>18</sup>: 4,051; n<sub>0</sub>: 4,5351 (G., B., Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 7, 32; G. 1899 I, 467). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) [a]<sub>0</sub><sup>16</sup>: +6,46°; [a]<sub>0</sub><sup>5</sup>: +5,61° (G., Bl. [3] 25, 550).
- 3-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol-[3-amino-benzoat]  $C_{17}H_{17}O_3N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_3(0\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2$ . B. Aus Eugenol-[3-nitro-benzoat] (Bd. IX, S. 380) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure in siedendem Alkohol oder mit Zink und Essigsäure bei 50—60° (RIEDEL, D. R. P. 189333; C. 1908 I, 185). Prismen (aus Methylalkohol oder Äther-Ligroin). F: 72—73°. Hydrochlorid. Schuppen (aus Alkohol-Äther). F: 160—162°. Wird durch Wasser zerlegt.
- 3-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{13}H_{20}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Erwärmen von 1 Mol.-Gew.  $\beta$ -Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282), gelöst in Benzol, mit 2 Mol.-Gew. 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) und Reduktion des entstandenen 3-Nitro-benzoesäure-[ $\beta$ -diäthylamino-äthyl]-esters mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 170587; C. 1906 II, 471). Durch Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure-methylester (s. o.) mit  $\beta$ -Diäthylamino-äthylalkohol (H. F., D. R. P. 170587). Durch Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -chlor-äthyl]-ester (s. o.) mit Diäthylamin auf 100—120° (H. F., D. R. P. 170587). Aus Azobenzol-dicarbonsäure-(3.3')-bis-[( $\beta$ -diäthylamino-äthyl)-ester] (Syst. No. 2139) durch reduktive Spaltung (H. F., D. R. P. 172301; C. 1906 II, 472). Krystalle (aus Ligroin). F: 45—47°. Hydrochlorid. Prismen (aus Alkohol). F: 118—120°.
- [3-Amino-benzoesäure]-anhydrid  $C_{14}H_{12}O_3N_2 = (H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO)_2O$ . Zur Konstitution vgl. Michaelis, Siebert, A. 274, 248. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure im trocknen Chlorwasserstoffstrome auf  $200^{\circ}$  (Harbordt, A. 123, 289). Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure und Thionylchlorid in Benzol auf dem Wasserbade (Michaelis, Siebert, A. 274, 247). Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf 3-Amino-benzoesäure in Abwesenheit eines Lösungsmittels (Michaelis, v. Arend, A. 326, 241). Graues Pulver.

Unlöslich in Wasser; unlöslich in konz. Salzsäure (H.; M., S.) und Salpetersäure (M., S.). Löslich in konz. Schwefelsäure, daraus durch Wasser fällbar (H.; M., S.). Löst sich in konz. Kalilauge erst bei längerem Erhitzen (M., S.).

- 3-Amino-benzamid C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH<sub>2</sub>. B. Durch Einw. von wäßr. Schwefelammonium auf eine siedend heiße wäßrige Lösung von 3-Nitro-benzamid (Bd. IX, S. 381) (CHANCEL, C. r. 28, 293; A. 72, 276; J. 1849, 358). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol. Wasser (CH.). Die wasserhaltigen Krystalle sind monoklin prismatisch (SCHULZE, A. 251, 158; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 527). Sie schmelzen bei 75° (Beilstein, Reichenbach, A. 132, 142), 78—79° (SCHU.). Wird bei 100—120° wasserfrei (CH.; B., Reich.). Die wasserfreie Verbindung schmilzt oberhalb 100° (CH.). Löslich in Wasser, Alkohol und Äther (CR.). Geschwindigkeit der Verseifung durch Salzsäure: Remsen, Reid, Am. 21, 321, durch Barytwasser: Reid, Am. 24, 407. Leitet man über wasserfreies 3-Amino-benzamid trocknen Chlorwasserstoff zunächst bei gewöhnlicher Temperatur und dann bei höherer, allmählich bis auf 290° gesteigerter Temperatur, so erhält man neben Salmiak 3.3′-Diamino-dibenzamid (S. 391) (SCHU.). Einwirkung von Hypobromit auf 3-Amino-benzamid: Folin, Am. 19, 334. Gibt in alkoh, Lösung mit salpetriger Säure die Diazoaminoverbindung H<sub>2</sub>N·CO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N·N·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH<sub>2</sub> (Syst. No. 2236) (SCHU.). Gibt mit Salicylaldehyd in wäßr. Lösung 3-Salicylalamino-benzamid (S. 395) (SCHIFF, A. 218, 187). Liefert mit Isatin in siedender alkoholischer Lösung Isatin-β-[3-aminoformyl-anil] C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH<sub>2</sub>·CO·NH<sub>2</sub>·CO (Syst. No. 3206) (SCHIFF). C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> + HCl. Nadeln (CH.). C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> + HNO<sub>3</sub>. Krystall-krusten, wenig löslich in Wasser (CH.). C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> + AgNO<sub>3</sub>. Nadeln (CH.). 2 C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Orangefarbene Nadeln (CH.).
- 3-Amino-benzoesäure-anilid  $C_{13}H_{12}ON_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 3-Nitrobenzoesäure-anilid (Bd. XII, S. 267) mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung (ENGLER, VOLKHAUSEN, B. 8, 35). Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Anilin (PIUTTI, G. 13, 337; B. 16, 1321). Nadeln (aus Wasser). F: 114° (E., V.), 129° (P.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem (E., V.; P.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin auf ca. 200° die Verbindungen  $(C_7H_5ON)_2$  und  $(C_7H_5ON)_x$  (S. 388).  $C_{13}H_{12}ON_2 + H_Cl$ . Nadeln (E., V.; P.).  $2C_{13}H_{12}ON_2 + H_2SO_4$ . Blättehen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (E., V.).
- [3-Amino-benzoyl]-harnstoff  $C_8H_9O_2N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von [3-Nitro-benzoyl]-harnstoff (Bd. IX, S. 382) mit wäßr. Schwefelammonium (Griess, B. 8, 222). Nadeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser oder Alkohol, fast gar nicht in Äther. Löst sich in Kalilauge und wird daraus durch  $CO_2$  gefällt. Verwandelt sich bei  $200^{\circ}$  unter Ammoniakentwicklung in eine neutrale, unlösliche Substanz. Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser zunächst in  $NH_3$  und 3-Ureido-benzoesäure  $H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (S. 402) und dann in Kohlendioxyd, Ammoniak und 3-Aminobenzoesäure. Wird von heißer Salzsäure in 3-Amino-benzoesäure und Harnstoff zerlegt. Gibt mit Quecksilberchlorid eine weiße Fällung.  $C_8H_9O_2N_3+HCl+H_2O$ . Nadeln.  $2C_8H_9O_2N_3+2HCl+PtCl_4$ .
- 3-Amino-benzaminoessigsäure, 3-Amino-hippursäure  $C_9H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 3-Nitro-hippursäure (Bd. IX, S. 383) in Schwefelammonium (Schwanert, A. 112, 70). Findet sich bisweilen im Harn nach Verfütterung von 3-Amino-benzoesäure (Salkowski, H. 7, 94, 113). Blättehen oder Nädelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 194° (Conrad, J. pr. [2] 15, 258). Verbindet sich mit Mineralsäuren; das salzsaure Salz verliert aber beim Stehen an der Luft oder über Schwefelsäure einen Teil der Säure (Sch.). Läßt sich diazotieren und durch Verkochen des Sulfats der Diazoniumverbindung in 3-Oxy-hippursäure (Bd. X, S. 141) überführen (Griess, B. 1, 190; Co.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in Glykokoll (Bd. IV, 333) und 3-Amino-benzoesäure (Co.; Sa.).
- 3-Amino-benzoesäure-[3-amino-anilid], N-[3-Amino-benzoyl]-m-phenylendiamin  $C_{13}H_{13}ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitrobenzoesäure-[3-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 704) mit alkoh. Schwefelammonium (Hueh, B. 7, 1268). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 129°.
- 3 Amino benzoesäure [2.4 diamino anilid], 2.4 Diamino 1-[3 amino benzomino] benzol  $C_{13}H_{14}ON_4 = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2)_2$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-benzoesäure [2.4 dinitro anilid] (Bd. XII, S. 754), welches aus Benzanilid (Bd. XII, S. 262) durch Nitrierung mit einem Gemisch von starker Salpetersäure und Schwefelsäuremonohydrat entsteht (Höchster Farbw., D. R. P. 68237; Frdl. 3, 711). Nadeln (aus Wasser).

- F: 185°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Verwendung für Azofarbstoffe: KALLE & Co., D. R. P. 77804; Frdl. 4, 708.
- 3.3'-Diamino-dibenzamid  $C_{14}H_{13}O_2N_3=(H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO)_2NH$ . B. Beim Überleiten von trocknem Chlorwasserstoff über entwässertes 3-Amino-benzamid (S. 390), zuletzt bei 290° (Schulze, A. 251, 160). Krystallpulver. Schmilzt oberhalb 300°. Löst sich nur in konz. Mineralsäuren. Wird beim Erwärmen mit konz. Natronlauge oder beim Erhitzen mit Salzsäure im Druckrohr auf 200° in Ammoniak und 3-Amino-benzoesäure zerlegt.
- 3-Amino-benzonitril  $C_7H_6N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitrobenzonitril (Bd. IX, S. 385) mit Zink und alkoh. Salzsäure (A. W. Hofmann, B. 1, 196), mit Zinn und Essigsäure (Fricke, B. 7, 1321), mit einer Lösung von Zinnchlorür in konz. Salzsäure (Boert, Beans, Am. Soc. 26, 469). Bei der trocknen Destillation von Oxalsäurebis-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] [—C(:NH)·NH· $C_6H_4\cdot CO_2H]_2$  (S. 399) neben Wasser, CO<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub> und Ammoniumcyanid (Griess, B. 1, 191). Bei der Destillation von 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) in Gegenwart von Phosphorpentoxyd (Griess, B. 8, 861). Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 52° (A. W. H.), 53° (Gr.), 53—53,5° (korr.) (Bo., Be.). Destilliert unzersetzt bei 288—290° (A. W. H.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (Gr.), Chloroform, Essigester, Aceton, leicht in heißem Schwefelkohlenstoff (Bo., Be.), ziemlich löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser (Gr.). Wird durch Essigsäure und Eisenfeile in Ammoniak und Benzonitril (Bd. IX, S. 275) zerlegt (A. W. H.). Liefert mit  $NH_4$ )<sub>2</sub>S 3-Amino-thiobenzamid (S. 418) (A. W. H.).  $C_7H_6N_2+HCl$ . Prismen oder Tafeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (Gr.), ...—  $2C_7H_6N_2+2HCl+PtCl_4$ . Nadeln (A. W. H.), gelbe Tafeln, ziemlich leicht löslich in Wasser (Gr.).
- 3-Amino-benzamidin  $C_7H_9N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ . B. Bei allmählichem Eintragen von salzsaurem 3-Nitro-benzamidin (Bd. IX, S. 386) in die Lösung von Zinnchlorür in heißer, konzentrierter Salzsäure (PINNER, B. 38, 468). Gelbbraunes Öl. Mit Acetessigester entsteht  $6\cdot Oxo\cdot 4\cdot methyl\cdot 2\cdot [3\cdot amino\cdot phenyl]\cdot pyrimidindihydrid (Syst. No. 3774).$   $C_7H_9N_3+2HCl+H_2O$ . Prismen. Schmilzt bei 260° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aceton, unlöslich in Äther.  $C_7H_9N_3+2HCl+PtCl_4+2H_2O$ . Prismen oder Nadeln. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.
- 3-Amino-benzamidoxim  $C_7H_9ON_3 = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$  bezw.  $H_2N \cdot C_8H_4 \cdot C(NH_2) : N \cdot OH$ . B. Beim Schütteln von 10 g 3-Nitro-benzamidoxim (Bd. IX, S. 387) mit der Lösung von 37 g krystallisiertem Zinnchlorür in 250 cem konz. Salzsäure (Schöfff, B. 18, 2472). Langsam krystallinisch erstarrendes Öl. Löslich in Wasser und Äther.  $C_7H_9ON_3 + 2HCl$ . Prismen. Wird aus der alkoh, Lösung durch Äther gefällt.
- 3-Amino-benzhydrazid, 3-Amino-benzoylhydrazin  $C_7H_9ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ . B. Bei mchrstündigem Kochen von 3-Amino-benzoesäure-äthylester (S. 389) mit Hydrazinhydrat (STRUVE, RADENHAUSEN, J. pr. [2] 52, 241). Krystalle (aus Chloroform). F: 77°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Mit Benzoldiazoniumsulfat entsteht 3-Amino-benzazid (s. u.).  $C_7H_9ON_3+2HCl$ . Krystalle. F: 265°.
- 3-Amino-benzoesäure-benzalhydrazid, Benzaldehyd-[3-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{18}ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5.$  B. Aus 3-Amino-benzhydrazid (s. o.), gelöst in Wasser, und Benzaldehyd (STR., RA., J. pr. [2] **52**, 242). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 180°.
- 3-Amino-benzazid  $C_7H_8ON_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N_3$ . B. Aus 3-Amino-benzhydrazid (s. o.), gelöst in Wasser, und Benzoldiazoniumsulfatlösung (STR., RA., J. pr. [2] **52**, 242). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Äther.
- Derivate der 3-Amino-benzoesäure, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Carboxylgruppe) entstanden sind.
- a) N. Derivate der 3-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit Oxy-Verbindungen, Oxo-Verbindungen, Mono- und Dicarbonsäuren.
- 3-Methylamino-benzoesäure  $C_8H_9O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Aminobenzoesäure und Methyljodid durch Erhitzen auf 100° im geschlossenen Rohr (Cumming, C. 1906 II, 1007). Beim Kochen von 3-[Methylguanidino]-benzoesäure (S. 408) mit Barytwasser (Griess, B. 8, 325). Krystalle (aus Wasser). F: 147°; sehr leicht löslich in Alkohol,

Chloroform und Aceton in der Hitze, etwas löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser, Äther und Ligroin; löslich in verd. Mineralsäuren (C.). Ist ein amphoterer Elektrolyt; Dis soziationskonstanten bei 25°:  $k_s$ :  $8\times10^{-6}$  (bestimmt durch Leitfähigkeitsmessung);  $k_b$ : ca.  $1,2\times10^{-11}$  (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren bezw. jodwasserstoffsauren Salzes) (C., C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 592, 599). —  $C_8H_9O_2N + HCl$ . Sechsseitige Blättchen (G.). —  $C_8H_9O_2N + HI$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 215° (Zers.); löslich in heißem Wasser und Alkohol (C.).

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine kochende methylalkoholische Lösung von 3-Methylamino-benzoesäure (Cumming, C. 1906 II, 1007). — Krystalle. F: 72°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther. —  $C_9H_{11}O_2N+HCl$ . Krystalle. Wird beim Waschen mit Wasser dissoziiert. Gibt schon beim Stehen an der Luft Chlorwasserstoff ab.

3-Dimethylamino-benzoesäure C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Der Methylester (s. u.) entsteht beim Erhitzen von Trimethyl-m-benzbetain (s. u.) bis zum Schmelzen; man verseift den Methylester durch Kochen mit starken Säuren oder mit alkoh. Kali (Griess, B. 6, 587). Aus 3-Amino-benzoesäure in alkal. Lösung durch wiederholte Behandlung mit Dimethylsulfat (Cumming, C. 1906 II, 1007). — Nadeln. Triklin (Zincel, J. 1885, 1454). F: 151°; schwer löslich in heißem Wasser (G.). 3-Dimethylamino-benzoesäure ist ein amphoterer Elektrolyt; Dissoziationskonstanten bei 25°: k<sub>8</sub>: 8×10<sup>-8</sup> (bestimmt durch Leitfähigkeitsmessung); k<sub>8</sub>: 1,94×10<sup>-11</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat durch das salzsaure Salz) (C., C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 595, 599). Über die Abspaltung der Methylgruppen durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) vgl. Goldschmiedt, M. 27, 858, 870.

Methylester  $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbliche Flüssigkeit. Kp: 270°; schwerer als Wasser und darin unlöslich; löslich in Säuren (Griess, B. 6, 587). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°:  $7.3\times 10^{-11}$  (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Cumming, C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 596, 599). Reagiert mit Methyljodid bei Zimmertemperatur im Gegensatz zu 2-Dimethylamino-benzoesäure-methylester sofort unter Bildung von 3-Dimethylamino-benzoesäure-methylester-jodmethylat (Willstätter, Kahn, B. 37, 411). —  $C_{10}H_{13}O_2N$  + Hcl. Krystallinisch. F: 175—177° (C.). —  $C_{10}H_{13}O_2N + H_2SO_4$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser; schwer löslich in verd. Schwefelsäure (G.). —  $2C_{10}H_{13}O_2N + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Blättehen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (G.).

[β-Diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{15}H_{24}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Kondensation von 3-Dimethylamino-benzoesäure mit β-Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) in Toluollösung bei Gegenwart von Phosphoroxychlorid unter Erwärmung auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 472447; C. 1906 II, 472). — Schwer fest werdendes Öl. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 187°.

3-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetains, Ammoniumbase des Trimethyl-m-benzbetains  $C_{10}H_{15}O_3N=(CH_3)_2N(OH)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man fügt zu der Lösung von 3-Aminobenzoesäure in  $50^0/_0$ igem Methylalkohol 3 Mol.-Gew. Methyljodid und 1 Mol.-Gew. KOH, läßt die Lösung einige Tage stehen, während deren man, sobald die Lösung sauer reagiert, Kalilauge hinzugibt, bis 3 Mol.-Gew. Kalilauge verbraucht sind. Die Lösung wird dann zur Entfernung des größten Teiles des Methylalkohols genügend eingedampft, zur Fällung etwa gebildeter Mono- oder Dimethylamino-benzoesäure mit etwas Essigsäure versetzt, filtriert und aus dem Filtrat durch Salzsäure 3-Dimethylamino-benzoesäure-jodmethylat ausgefällt (CUMMING, Proceed. Roy. Soc. London, ser. A. 78, 108; vgl. Griess, B. 6, 586). Das Chlorid (3-Dimethylamino-benzoesäure-chlormethylat) entsteht aus Trimethyl-m-benzbetain (s. u.) und konz. Salzsäure (C.). — Salze.  $C_{10}H_{14}O_3N\cdot Cl$ . Krystalle (aus Alkohol). Nicht zerfließlich; F: 192°; mäßig löslich in Wasser, kaum löslich in konz. Salzsäure (C.). — $C_{10}H_{14}O_2N\cdot I$ . Krystalle (aus Wasser). F: 180° (C.). — $C_{10}H_{14}O_2N\cdot I$  +  $H_2O$ . Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser (G.). — $2C_{10}H_{14}O_2N\cdot Cl$  + PtCl $_4$  +  $4H_2O$ . Gelbe Prismen. Schwer löslich in Wasser (G.).

Anhydrid, 3-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetain, Trimethyl-m-benzbetain  $C_{10}H_{13}O_2N=(CH_3)_3N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot O$ . B. Aus 3-Dimethylamino-benzoesäure-jodmethylat mit feuchtem Silbcroxyd (Cumming, Proceed. Roy. Soc. London, ser. A. 78, 109) oder Bleihydroxyd (Griess, B. 6, 586; C.). — Nadeln mit 1  $H_2O$ ; zerfließt an der Luft; wird bei  $105^9$  wasserfrei (C.). Schmilzt wasserfrei bei  $236,5-238^9$  und geht dabei in 3-Dimethylamino-benzoesäure-methylester über; bei lang andauerndem Erwärmen findet diese Umwandlung schon bei  $220^9$  statt (Willstätter, B. 35, 595 Anm.; vgl. G.). Sehr leicht löslich in Alkohol,

- unlöslich in Äther (G.). Basische Dissoziationskonstante k bei  $25^{\circ}$ :  $3.4\times10^{-11}$  (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Trimethyl-m-benzbetain in 1 Mol.-Gew. Salzsāure) (C., C. 1906 II, 1008; Ph. Ch. 57, 597, 599). Zerfällt in wäßr. Lösung bei der Einw. von Natriumamalgam unter Bildung von Trimethylamin und  $^{1:3}$ -Dibydrobenzoesäure (Bd. IX, S. 81) (W., Kahn, B. 37, 1858). Schmeckt stark bitter (G.).
- [3 Dimethylamino benzoesäure methylester] jodmethylat  $C_{11}H_{16}O_2NI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 3-Dimethylamino-benzoesäure-methylester bei Zimmertemperatur (Willstätter, Kahn, B. 37, 411). Nadeln. F: 220—221° (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser.
- 3-Äthylamino-benzoesäure  $C_9H_{11}O_2N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 3-Diäthylamino-benzoesäure bei 2-stündigem Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Alkohol, Ätzkali und Äthyljodid; zur Trennung führt man das Gemisch der Mono- und Diäthylamino-benzoesäure in die salzsauren Salze über und krystallisiert diese aus warmer verdünnter Salzsäure um, wobei sich beim Erkalten das salzsaure Salz der Monoächylverbindung fast vollständig abscheidet, während das der Diäthylverbindung in Lösung bleibt (GRIESS, B. 5, 1038). Säulen oder Prismen. Schmilzt bei  $112^0$  zu einem gelblichen Öle, das bei höherer Temperatur fast unzersetzt flüchtig ist. Schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem. In jedem Verhältnis im Alkohol und Äther löslich. Fast geschmacklos.  $\operatorname{Ba}(C_9H_{10}O_2N)_2 + 2H_2O$ . Sehr leicht löslich in Alkohol und kaltem Wasser.  $C_9H_{11}O_2N + HCl$ . Nadeln (aus verd. Salzsäure).
- 3-Diäthylamino-benzoesäure  $C_{11}H_{15}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Siehe im vorangehenden Artikel. Säulen oder Prismen mit 2 Mol.  $H_2O$ . Schmilzt bei 90°; destilliert bei höherer Temperatur unzersetzt (Griess, B. 5, 1041).  $Ba(C_{11}H_{14}O_2N)_2+10~H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol.  $C_{11}H_{15}O_2N+HCl+H_2O$ . Tafeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in verd. Salzsäure.
- 3-Isoamylamino-benzoesäure  $C_{12}H_{17}O_2N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Behandlung von 3-Amino-benzoesäure mit Natrium und Isoamylalkohol (BAUER, EINHORN, A. 319, 335). Amorphe Masse (aus Gasolin). Erweicht bei 47° und ist bei 54° völlig geschmolzen. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.  $C_{12}H_{17}O_2N+HCl$ . Krystalle (aus Wasser). F: 257°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Essigester; leicht löslich in Sodalösung und Natronlauge.
- 3-Diallylamino-benzoesäure  $C_{13}H_{15}O_2N = (CH_2:CH\cdot CH_2)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der 3-Amino-benzoesäure in alkoh. Lösung mit Allyljodid (GRIESS, B. 5, 1041). Blättchen. F: 90°. Sehr schwer löslich in kochendem Wasser, in jedem Verhältnis löslich in Alkohol und Äther.  $C_{13}H_{15}O_2N + HCl + H_2O$ . Prismen. Sehr schwer löslich in kalter, verdünnter Salzsäure.
- 3-Pikrylamino-benzoesäure, 2'.4'.6'-Trinitro-diphenylamin-carbonsäure-(3)  $C_{13}H_8O_8N_4=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure und Pikrylchlorid in Alkohol (Wedekind, B. 33, 431). Gelbes krystallinisches Pulver. F: 233—234°. Die alkal. Lösung ist tiefrot gefärbt.
- 3-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure  $C_{14}H_{12}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei 7-stdg. Kochen einer konzentrierten alkoholischen Lösung von 3-Aminobenzoesäure mit 1 Mol.-Gew. 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) (PAAL, FRITZWEILER, B. 25, 3592). Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 170—171°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, leicht in heißem Eisessig. Liefert mit Zinn und Salzsäure 3-[Indazolyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3473).  $KC_{14}H_{11}O_4N_2$ . Gelbe Krystallkrusten. Schmilzt gegen 160° unter Schäumen. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.
- Äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der 3-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure (Paal, Fritzweiler, B. 25, 3593). Bernsteingelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 100°. Leicht löslich in warmem Alkohol oder Essigester,
- 3 [3.5 Dibrom 2 oxy benzylamino] benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Man erwärmt die konzentrierte essigsaure Lösung von 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid (Bd. VI, S. 361) und 3-Amino-benzoesäure auf dem Wasserbade (Auwers, Ulbich, A. 332, 196). Krystalle (aus Methylalkohol). Schmilzt bei 167° (nicht ganz scharf). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, schwerer in Benzol, Ligroin,

Methylester  $C_{15}H_{13}O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3.5-Dibrom-2-oxy-benzylbromid und 3-Amino-benzoesäure-methylester in Benzol (Auwers, Ulrich, A. 332, 197). — Nadeln und Prismen (aus Benzol oder Methylalkohol). F: 120—123°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich in Benzol, Alkohol, unlöslich in Ligroin.

Polymere 3-Methylenamino-benzoesäure  $(C_8H_7O_2N)_x = (CH_2: N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)_x$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure in Eisessig mittels Monochlor-dimethylsulfat (Bd. I, S. 582) (Houben, Arnold, B. 41, 1573). — Gelbbraunes Pulver (aus warmem Pyridin durch Äther). Wird bei 240° dunkel; zersetzt sich bei 260°. Löslich in heißem Methylalkohol, Alkohol und Amylalkohol, schwer löslich in Wasser und Formaldehydlösung; löslich in Säuren und Basen, löslich in konz. Salzsäure mit dunkelgelber Farbe.

N.N'-[ $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[3-amino-benzoesäure]  $C_{16}H_{13}O_4N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)_2$ . B. Aus Chloral und 3-Amino-benzoesäure in siedendem Benzol (Wheeler, Jordan, Am. Soc. 31, 939). — Krystalle (aus Benzol). F: 240° (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin, Chloroform.

[N.N'-Äthyliden-bis-(3-amino-benzoesäure)]-diamid  $C_{16}H_{18}O_2N_4 = CH_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2)_2$ . B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von 3-Amino-benzamid mit einer wäßr. Acetaldehydlösung (SCHIFF, A. 218, 186). — Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser, in jedem Verhältnis löslich in Alkohol. Indifferent. Regeneriert beim Kochen mit Anilin 3-Amino-benzamid.

3- $[\beta.\beta.\beta$ -Triehlor-a-oxy-äthylamino]-benzonitril, Chloral-[3-amino-benzonitril]  $C_9H_7ON_2Cl_3=CCl_3\cdot CH(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzonitril in einem Gemisch von Gasolin und wenig Äther mit 1 Mol.-Gew. Chloral in Gasolin unter Eiskühlung (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 494). — Prismatische Krystalle (aus Gasolin + Äther). Schmilzt bei 102—103° (korr.) unter Bildung von N.N'- $[\beta.\beta.\beta$ -Triehlor-äthyliden]-bis-[3-amino-benzonitril] (s. u.), Chloral und Wasser. Wird schon beim Umkrystallisieren aus heißen Lösungsmitteln teilweise in N.N'- $[\beta.\beta.\beta$ -Triehlor-äthyliden]-bis-[3-amino-benzonitril] übergeführt.

N.N' -  $[\beta.\beta.\beta$  - Trichlor - äthyliden] - bis - [3 - amino - benzonitril]  $C_{10}H_{11}N_4Cl_3 := CCl_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CN)_2$ . B. Aus 2 Mol. Gew. 3-Amino-benzonitril und 1 Mol. Gew. Chloral in siedendem Toluol (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 495). Beim Erhitzen von 2 Mol. Gew. 3-Amino-benzonitril mit 1 Mol. Gew. Chloralhydrat auf eine gerade über 100° liegende Temperatur (B., B.). Aus  $3 \cdot [\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-a-oxy-äthylamino]-benzonitril beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (B., B.). — Nadeln oder Platten (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 165—167° (korr.). Löslich in Essigester, Aceton, Chloroform, Alkoholen, Benzol, unlöslich in Petroläther, Wasser, Äther.

N.N'- $[\beta,\beta,\beta$ -Tribrom-äthyliden]-bis-[3-amino-benzonitril]  $C_{16}H_{11}N_4Br_3 = CBr_3 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CN)_2$ . B. Durch Erwärmen von 2 Mol.-Gew. 3-Amino-benzonitril mit 1 Mol.-Gew. Bromalhydrat auf eine gerade unterhalb 100° liegende Temperatur (Boeent, Beans, Am. Soc. 26, 496). — Krystallinisch. Verkohlt bei ca. 130°. Leicht löslich in kaltem Aceton, schwer in absol. Alkohol, Benzol, Chloroform, unlöslich in Petroläther, Äther.

3-Äthylidenamino-benzoesäure  $C_9H_9O_2N=CH_3\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Vermischen der verdünnten wäßrigen Lösungen von 3-Amino-benzoesäure und Acetaldehyd (Schiff, A. 210, 117). — Käsige Masse. Äußerst löslich in Alkohol und Benzol. Schmilzt unter kochendem Wasser.

3-Isobutylidenamino-benzoesäure  $C_{11}H_{13}O_2N=(CH_2)_2CH\cdot CH: N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure und Isobutyraldehyd in verdünnter wäßriger Lösung (Schuff, A. 210, 118). — Nadeln. Schmilzt unter Rotfärbung bei 145—150°. Verbindet sich mit Basen. Wird von verdünnten Alkalien in der Kälte nicht zersetzt.

3-Isoamylidenamino-benzoesäure  $C_{12}H_{16}O_2N = C_4H_9 \cdot CH: N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Isovaleraldehyd und 3-Amino-benzoesäure (Schiff, A. 210, 119). — Krystallflocken. Schmilzt gegen 130°.

3-[a-Oxy-benzylamino]-benzoesäure  $C_{14}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_3H$ . B. Entsteht neben 3-Benzalamino-benzoesäure beim Schütteln von 4 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure (1 Tl. vermischt mit 30 Tln. Wasser) mit 1 Mol.-Gew. Benzaldehyd, verteilt in 10 Tln. Wasser (Hantzsch, Kraft, B. 24, 3521). — Krystalle (aus Äther).

Verbindung aus 3-Amino-benzoesäure, Benzaldehyd und schwefliger Säure  $C_{14}H_{15}O_6NS$ . Beim Schütteln von Benzaldehyd mit einer mit  $SO_2$  gesättigten wäßrigen Lösung von 3-Amino-benzoesäure (SCHIFF, A. 210, 124). — Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird durch Säuren und Alkalien zerlegt.

- 3-Benzalamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_2N=C_8H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. s. S. 394 im Artikel 3-[a-Oxy-benzylamino]-benzoesäure. Nädelchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 1190 (Hantzsch, Kraft, B. 24, 3522).
- N-[3-Carboxy-phenyl]-isobenzaldoxim  $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ bezw.  $C_6H_5 \cdot HC = N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  s. Syst. No. 4194.
- 1 oder 5 Phenylimino 5 oder 1 [3 carboxy phenylimino] pentanon (2)  $C_{18}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N : CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  oder  $C_6H_5 \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  bezw. desmotrope Formen (vgl. die ähnliche Verbindung in Bd. XII, S. 211, Zeite 14 von unten). Zur Konstitution vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, B. 38, 3824. B. Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. Furfurol in eine wäßrige Lösung von 1 Mol.-Gew. 3-Aminobenzoesäure und 1 Mol.-Gew. Anilin (Schiff, A. 239, 361). — Dunkelrotgrüne Blättchen mit 1 H<sub>2</sub>O; löst sich sehr leicht, aber nicht unzersetzt, in Alkohol (Sch.).

 $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} $[Anhydro-bis-(a.\gamma-diketo-hydrinden)]-mono-[3-carboxy-anil], Bindon-mono-[3-carboxy-anil], Bindon-mono-[3-carboxy$ 

- $C_6H_4{<}^{\hbox{\scriptsize CO}}_{\hbox{\scriptsize CO}}{>}C{:}C{<}^{\hbox{\scriptsize C}_6H_4}_{\hbox{\scriptsize CH}}{>}C{\cdot}NH{\cdot}C_6H_4{\cdot}CO_2H. \hspace{1em} \text{So formuliert auf Grund der nach dem}$ Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von W. Wislicenus, Schneck, B. 50 [1917], 189. — B. Aus Anhydro-bis-[a- $\gamma$ -diketo-hydrinden] (Bd. VII, S. 876) und 3-Amino-benzoesäure in Eisessiglösung (Liebermann, B. 30, 3144). — In Alkalien mit roter Farbe löslich (L.).
- 3-Salieylalamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von Helicin-[3-carboxy-anil] (Syst. No. 4776) mit Emulsinlösung bei 40—45° (Schiff, A. 210, 114). Beim Versetzen einer 60° warmen, 5—8°/<sub>0</sub>igen Lösung von 3-Aminobenzoesäure mit einer warmen, wäßrigen Salicylaldehydlösung (Sch.). — Gelbliche Nadeln. F: 190°. Äußerst löslich in Alkohol und Benzol. Zersetzt sich beim Abdampfen mit Wasser. Verbindet sich mit Basen.

Amid  $C_{14}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Vermischen einer gesättigten wäßrigen Lösung von Salicylaldehyd mit einer verdünnten wäßrigen Lösung von 3-Amino-benzamid (Schiff, A. 218, 188). — Gelbliche Nadeln. F: 186°. Reichlich löslich in Alkohol und in warmen kenzamid und Schierlehdehad. 3-Amino-benzamid und Salicylaldehyd.

Verbindung C<sub>35</sub>H<sub>26</sub>O<sub>3</sub>N<sub>4</sub>. B. Bei 1—1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>-stdg. Kochen von 3-Salicylalamino-benzamid mit Benzaldehyd (SCHIFF, A. 218, 188). — Krystallisiert aus einem Gemisch von 2 Vol. Phenol und 1 Vol. absol. Alkohol in gelblichen Schuppen. Nicht unzersetzt schmelzbar.

Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sehr leicht löslich in Phenol.
Verbindung C<sub>39</sub>H<sub>32</sub>O<sub>6</sub>N<sub>4</sub>. B. Bei 1-tägigem Kochen der Verbindung C<sub>35</sub>H<sub>26</sub>O<sub>3</sub>N<sub>4</sub>
mit überschüssigem Essigsäureanhydrid; man destilliert das überschüssige Essigsäureanhydrid ab und krystallisiert den Rückstand aus heißem Alkohol um (Schiff, A. 218, 189). — Gelbes Krystallpulver oder Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung gegen 220°. — Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak die Verbindung C<sub>35</sub>H<sub>26</sub>O<sub>3</sub>N<sub>4</sub> zurück.

- 1 oder 5-Phenylimino-5 oder 1-[3-carboxy-phenylimino]-penten-(2)-ol-(2), Oxyglutaconaldehyd-anil-[3-carboxy-anil]  $C_{18}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N \cdot CH \cdot C(OH) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  oder  $C_6H_5 \cdot N \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(OH) \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . Vgl. oben den Artikel 1 oder 5-Phenylimino 5 oder 1-[3-carboxy-phenylimino]-pentanon-(2).
- 3-Formamino-benzoesäure  $C_8H_7O_3N=OHC\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Aminobenzoesäure und 1 Mol.-Gew. Formamid bei 120—150° (Pellizzari, G. 15, 556; A. 232, 147). Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 225°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Äherstelligigen und Benzol. Zersetz auch oberhalb des Schmelzpunktes in Ameisensäure und Anhydridisierungsprodukte der 3-Amino-benzoesäure.
- 3-Formamino-benzonitril  $C_8H_6ON_2=OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und Ameisensäure (Bocert, Beans, Am. Soc. 26, 472). Nadeln (aus Wasser). F: 150,5—1510 (korr.). Sehr leicht löslich in Essigester und Aceton, löslich in Wesser, Chloroform, Methylalkohol, Athylalkohol, schwer löslich in Benzol und Ather, unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Tetrachlorkohlenstoff, Petroläther.

- 3-[Formyl-(2-nitro-benzyl)-amino]-benzoesäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CHO)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure (S. 393) mit Ameisensäure (Paal, Fritzweiler, B. 25, 3594). Prismen (aus Eisessig). F: 195°. Schwer löslich.
- 3-Acetamino-benzoesäure  $C_9H_9O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Eisessig auf 160° (Foster, A. 117, 165). Aus 3-Aminobenzoesaure beim Verschmelzen mit Acetamid, oder weniger gut beim Erhitzen mit Essigester auf 150° (Pellizzari, G. 15, 557; A. 232, 148). Durch Übergießen von 3-Aminobenzoesäure mit Thioessigsäure (Pawlewski, B. 35, 113). Beim Schütteln einer konz. Lösung von 3-amino-benzoesaurem Natrium mit Essigsaureanhydrid (Oddo, Manuelli, G. 26 II, 484). Aus 3-amino-benzoesaurem Zink mit Acetylchlorid bei 100° (F., A. 117, 166). Aus Acet-m-toluidid (Bd. XII, S. 860) bei der Oxydation in wäßr. Lösung mit Calciumpermanganat bei 95° (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1801). Entsteht auch bei der Verfütterung von Acet-m-toluidid an Kaninchen im Organismus und findet sich dann im Harn (JAFFÉ, HILBERT, H. 12, 315). Findet sich auch nach Verfütterung von 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) an Kaninchen in deren Harn (Сонь, H. 17, 287; 18, 133). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unzersetzt bei 248° (Ра.). Sublimierbar (F.). Fast unlöslich in kaltem Wasser und Äther, wenig löslich in siedendem Wasser, leicht in siedendem Alkohol (F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 8,5×10 <sup>5</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 263). — Mit konz. Salpetersäure (D: 1,52) entsteht vorwiegend 2-Nitro-3-acetamino-benzoesaure, das 4-Nitro-derivat bildet sich gleichzeitig in kleinen, das 5-Nitro-derivat nur in sehr kleinen Mengen, die 6-Nitro-Verbindung anscheinend gar nicht (Schilling, B. 34, 904; vgl. Kaiser, B. 18, 2946). Wird beim Kochen mit Wasser oder verdünnten wäßrigen Säuren nicht zerlegt (F.). Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure oder mit Salzsäure im Druckrohr in Essigsäure und 3-Aminobenzoesäure (F.). Beim Kochen der alkoh. Lösung mit Salzsäure werden Essigsäure, Essigester, 3-Amino-benzoesäure und 3-Amino-benzoesäure-äthylester erhalten (F.). — Na  $C_0$   $H_8$   $O_3$  N(bei 120°) (F.). —  $\operatorname{AgC_9H_8O_3N}$  (J., H.). Nadeln (aus Wasser) (C.). —  $\operatorname{Ca}(\operatorname{C_9H_8O_3N})_2 + 3\operatorname{H}_2\operatorname{O}$  (F.). Nadeln und Prismen (C.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (J., H.). —  $\operatorname{Ba}(\operatorname{C_9H_8O_3N})_2 + 3\operatorname{H}_2\operatorname{O}$ . Nadeln. Sehr löslich in Wasser (F.).
- 3-Chloracetamino-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_3NCl = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch mehrstündiges Kochen des in der 8-fachen Menge Benzol gelösten 3-Amino-benzoesäure-methylesters mit einem geringen Überschuß von Chloracetylchlorid (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 156; Einhorn, D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Braune Kryställchen (aus verd. Alkohol). F: 98—99°; leicht löslich in Benzol, Alkohol und Essigester (E., O.).
- 3-Acetamino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol-[3-acetamino-benzoat]  $C_{19}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot O \cdot C_8H_3 \cdot (O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$ . B. Aus Eugenol-[3-amino-benzoat] und Essigsäureanhydrid (RIEDEL, D. R. P. 189333; C. 1908 I, 185). Platten (aus Methylalkohol). F:  $102^9$ .
- 3-Acetamino-benzamid  $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Einw. von alkal. Wasserstoffperoxydlösung auf 3-Acetamino-benzonitril (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 476). Nadeln (aus Wasser). F: 216—216,5°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Essigester, Chloroform, Benzol, unlöslich in Äther und Petroläther.
- 3-Acetamino-benzonitril  $C_9H_8ON_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und Essigsäureanhydrid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 473). Nadeln (aus Wasser). F: 130,5—131° (korr.). Leicht löslich in Essigester, Methylalkohol, Äthylalkohol, Chloroform, heißem Wasser, Benzol, schwer in heißem Äther, unlöslich in Tetrachlorkohlenstoff, Petroläther.
- 3-[Acetyl-(2-nitro-benzyl)-amino]-benzoesäure  $C_{16}H_{14}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure (S. 393) und Essigsäureanhydrid (Paal, Fritzweiler, B. 25, 3594). Krystalle (aus Eisessig). F: 239°. Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 3-[Acetyl-(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-amino]-benzoesäure  $C_{16}H_{13}O_4NBr_2=HO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit 3.5.1¹-Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 362) in Alkohol (Auwers, Ulrich, A. 332, 195). Würfel (aus Eisessig). F: 211—213°. Mäßig löslich in Eisessig, Alkohol, fast unlöslich in Ligroin, Petroläther.
- Methylester  $C_{17}H_{15}O_4NBr_2=HO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3.$  B. Aus 3.5.1¹-Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol und 3-Amino-benzoesäure-methylester in siedender alkoholischer Lösung (Auwers, Ulrich, A. 332, 196). Aus 3-[3.5-Dibrom-2-oxy-benzylamino]-benzoesäure-methylester (S. 393) und Essigsäureanhydrid (Au., U.). Nadeln (aus

- Methylalkohol). F: 117—119°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Eisessig, unlöslich in Ligroin.
- **3-Propionylamino-benzonitril**  $C_{10}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus Propionsäureanhydrid und 3-Amino-benzonitril (Bogert, Beans, Am. Soc. **26**, 473). Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 83,5—84° (korr.). Leicht löslich in Essigester, Methylalkohol, Äther, löslich in heißem Benzol, Tetrachlorkohlenstoff, schwer löslich in heißem Wasser und Petroläther.
- 3-Butyrylamino-benzoesäure  $C_{11}H_{13}O_3N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure durch Kochen mit Buttersäureäthylester (Pellizzari, G. 15, 558; A. 232, 148). Nadeln (aus Alkohol). F: 208—209°.
- Nitril  $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und Buttersäureanhydrid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 474). Plättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 72,5–73,5° (korr.). Leicht löslich in Essigester, Methylalkohol, Äthylalkohol, Äther, Benzol, schwer in heißem Wasser, unlöslich in Petroläther.
- 3 Isobutyrylamino benzonitril  $C_{11}H_{12}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B Aus 3-Amino-benzonitril und Isobuttersäureanhydrid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 474). —. Platten (aus verd. Alkohol). F: 101° (kort.). Sehr leicht löslich in kaltem Essigester, Alkohol, Äther, Chloroform, sehr wenig in heißem Wasser, unlöslich in Petroläther.
- 3 Isovalerylamino benzonitril  $C_{12}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und Isovaleriansäureanhydrid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 475). Schuppen (aus Benzol + Petroläther). F: 77—78° (korr.). Sehr leicht löslich in kaltem Methylalkohol, Äthylalkohol, Äther, Chloroform, unlöslich in Petroläther.
- 3-Önanthoylamino-benzoesäure  $C_{14}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure bei 8-stdg. Kochen mit Önanthsäureäthylester (Pellizzari, G. 15, 559; A. 232, 149). Nadeln (aus Alkohol). F:  $202^{\circ}$ . Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, sehwer in siedendem Wasser.
- 3-Benzamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Benzoylehlorid und 3-amino-benzoesaurem Silber (Cahours, A. 103, 90) oder 3-amino-benzoesaurem Zink (Foster, A. 117, 172). Neben anderen Produkten aus 3-Amino-benzoesäure beim Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Benzamid auf 180—190° oder mit Benzoesäureester bis zum beginnenden Sieden oder mit 1 Mol.-Gew. Benzamilid auf 230° (Pellizzari, G. 15, 559, 563; A. 232, 150). Prismen (aus Alkohol); F: 248°; leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser und Äther (P.). Ba $(C_{14}H_{10}O_3N)_2$  (bei 120°). Krusten. Leicht löslich in Wasser (P.).
- 3-[3-Nitro-benzamino]-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-[3-Nitro-benzamino]-benzamid (s. u.) und Natronlauge (Schulze, A. 251, 169). Krystallpulver. Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform und Phenol.
- 3-Benzamino-benzoesäure-äthylester  $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure-äthylester und Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von AlCl<sub>3</sub> (Limpricht, Saar, A. 303, 277). Krystalle. F: 114°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther.
- [3-Benzamino-benzoesäure]-anilid  $C_{20}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure beim Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Benzamilid auf 230°, neben 3-Benzamino-benzoesäure und Anilin (Pellizzari, G. 15, 564; A. 232, 151). Aus 3-Benzamino-benzoesäure durch Koehen mit Anilin (Pellizzari, G. 15, 564; A. 232, 151). Blättchen (aus wäßr. Alkohol). F:225°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, unlöslich in Wasser.
- 3-[3-Nitro-benzamino]-benzamid  $C_{14}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 3-Amino-benzamid und 3-Nitro-benzoylchlorid in Gegenwart von Xylol (SCHULZE, A. 251, 167). Krystallpulver. F: 223—224°. Unlöslich in kaltem Wasser und Äther, schwer löslich in heißem Wasser und in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, sehr leicht in Phenol.
- 3-Benzamino-benzonitril  $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 3-Aminobenzonitril und Benzoylchlorid in Alkohol auf Zusatz von etwas Soda (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 477). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 141,5—142° (korr.). Sehr leicht löslich in Essigester, Chloroform, Methylalkohol, Alkohol, Benzol, schwer in heißem Wasser, Äther, Petroläther, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.
- 3-[3-Nitro-benzamino]-benzonitril  $C_{14}H_9O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und 3-Nitro-benzoylehlorid in Gegenwart von Soda oder besser in Pyridinlösung (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 477). Nadeln (aus Alkohol). F: 196,5—197° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton und Essigester, löslich in Methylalkohol, Äthylakohol, schwer löslich in Benzol und Äther, unlöslich in Wasser, Chloroform. Petroläther.

- 3-[4-Nitro-benzamino]-benzonitril  $C_{14}H_9O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 3-Amino-benzonitril und 4-Nitro-benzoylchlorid in Gegenwart von Soda oder besser in Pyridinlösung (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 478). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 250—251° (korr.). Löslich in Aceton, Methylalkohol, Äthylalkohol, Eisessig, unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform.
- 3-Cinnamoylamino-benzoesäure  $C_{16}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 20 g Zimtsäurechlorid und 33 g 3-Amino-benzoesäure beim Verreiben und Erwärmen (Reinicke, A. 341, 95). Rhomboederähnliche Krystalle (aus Alkohol). F: 253°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol.
- [3 Carboxy phenyl] oxamidsäure, Oxanilsäure carbonsäure (3)  $C_9H_7O_5N = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei 1-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen wasserfreier Oxalsäure und 3-Amino-benzoesäure auf 180° (Griess, B. 18, 2412 Ann.). Beim Kochen des Bariumsalzes des Oxalsäurenitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidins] (S. 399) mit Wasser (G., B. 18, 2412). Darst. Man erhitzt 7 Tle. 3-Amino-benzoesäure mit 6 Tln. entwässerter Oxalsäure 1/2 bis 3/4 Stdn. auf 150—155°, wäscht das Produkt mit wenig kaltem Wasser und krystallisiert den Rückstand aus heißem Wasser um (Schiff, A. 232, 142). Blättchen (aus Wasser). Scheint mit 1 Mol. Wasser zu krystallisieren (Sch.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, weniger in Alkohol, fast gar nicht in Äther (G.). Wandelt sich bei 210° in Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3') (s. u.) um (G.). Mit Alkohol und Salzsäure entstehen Oxalsäure-diäthylester und 3-Amino-benzoesäure-äthylester (Sch.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin erst Oxanilid-carbonsäure-(3) (s. u.), dann Oxanilid-carbonsäure-(3)-anilid (S. 400) und schließlich Oxanilid (Bd. XII, S. 284) und [3-Amino-benzoesäure]-anilid (S. 390)(Sch.). BaC<sub>9</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N+2 H<sub>2</sub>O(G.).
- 3-Äthoxalylamino-benzoesäure, [3-Carboxy-phenyl]-oxamidsäureäthylester, Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)  $C_{11}H_{11}O_5N=C_2H_5$ - $O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von Oxalsäure-diäthylester mit 3-Amino-benzoesäure und Alkohol (SCHIFF, A. 232, 131). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 225° unter Bildung von Oxalsäure-diäthylester und Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3') (s. u.).
- [3-Carboxy-phenyl]-oxamid  $C_9H_8O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei längerem Kochen von Oxalsäure-amid-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (s. u.) mit Wasser (GRIESS, B. 18, 2411). Durch Erhitzen von Oxamidsäure-äthylester (Bd. II, S. 544) mit 3-Aminobenzoesäure (SCHIFF, A. 232, 133). Das Ammoniumsalz scheidet sich aus bei 12-stdg. Stehen von Oxamidsäureäthylester-carbonsäure-(3) (s. o.) mit alkoh. Ammoniak (SCHIFF). Schuppen (aus sehr viel Alkohol). Wenig oder gar nicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (G.). Gibt beim Erhitzen auf  $160-170^{\circ}$  Oxamid und Oxamilid-dicarbonsäure-(3.3') (s. u.) (SCH.). NH $_4$ C $_9$ H $_7$ O $_4$ N $_2$  (SCH.). Ag C $_9$ H $_7$ O $_4$ N $_2$  (SCH.). Ba (C $_9$ H $_7$ O $_4$ N $_2$ )  $_2$  + 5 H $_2$ O (G.).
- N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-oxamid, Oxanilid-carbonsäure-(3)  $C_{15}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Auflösen von Oxanilsäure-carbonsäure-(3) (s.o.) oder von Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3) (s. o.) in kochendem Anilin (SCHIFF, A. 232, 135). Blätter (aus Alkohol). Schmilzt bei 300—305° unter teilweiser Zersetzung.
- N.N'-Oxalyl-bis-[3-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-oxamid, Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{16}H_{12}O_6N_2=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Beim Erhitzen von Oxanilsäure-athylester-carbonsäure-(3) (s. o.) (SCHIFF, A. 232, 137). Beim Erhitzen von Oxanilsäure-athylester-carbonsäure-(3) mit 3-Amino-benzoesäure (SCH., A. 232, 138). Bei längerem Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Oxalsäure-diäthylester (SCH., A. 232, 138). Krystallpulver. Zersetzt sich beim Schmelzen (SCH., G. 14, 227; B. 17, 402). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Wasser (G.). Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure (SCH.). Wird durch Kochen mit Kalilauge in Oxalsäure und 3-Amino-benzoesäure zerlegt (SCH.).
- 3-Cyanformamino-benzoesäure, Oxalsāure-[3-carboxy-anilid]-nitril, Oxanilsäurenitril-carbonsäure-(3)  $C_9H_6O_3N_2=NC\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine kalte Lösung von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (S. 399) in verd. Salzsäure (Griess, B. 18, 2415). Blättchen. Fast unlöslich in kaltem Wasser. Gibt beim Kochen mit Wasser Kohlensäure, Blausäure und Carbanilid-dicarbonsäure-(3.3') (S. 403). Liefert mit wäßr. Ammoniak 3-Ureido-benzoesäure und Blausäure.
- Oxalsäure-amid-[(3-carboxy-phenyl)-amidin]  $C_9H_9O_3N_3 = H_2N\cdot CO\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $H_2N\cdot CO\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei einmonatigem Stehen von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (8. 403) mit verd. Salzsäure (Griess, B. 18, 2411). Säulen oder Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Verbindet sich mit Säuren und Basen. Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in Ammoniak und [3-Carboxy-phenyl]-oxamid (s. o.).  $C_9H_9O_3N_3 + HCl + AuCl_3 + 1^1/2H_2O$ . Gelbe Nadeln.

Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin], [3-Carboxy-phenyl]-cyanform-amidin  $C_9H_7O_2N_3=NC\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $NC\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Neben Oxalsäure-bis-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (s. u.) bei der Einw. von Dicyan (Bd. II, S. 549) auf eine wäßr. Lösung von 3-Amino-benzoesäure; man trennt durch Ausziehen des erhaltenen Niederschlages mit kalter verdünnter Salzsäure, in der sich nur das Oxalsäurenitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] löst (Griess, B. 11, 1985). — Elliptische Blättchen mit  $^{1}/_{3}$  H<sub>2</sub>O (Griess, B. 11, 1986). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser; wird von kochendem zersetzt (G., B. 11, 1986). Leicht und unzersetzt löslich in kochendem Alkohol (G., B. 11, 1986). Reagiert gegen Lackmus sauer (G., B. 11, 1986). Verbindet sich mit Basen und Säuren (G., B. 11, 1986). — Salpetrige Säure erzeugt Oxanilsäurenitril-carbonsäurc-(3) (S. 398) (G., B. 18, 2415). Wird von kalten, verdünnten Säuren langsam in Oxalsäure-amid-[(3-carboxyphenyl)-amidin] (S. 398) übergeführt (G., B. 18, 2411). Das Bariumsalz zerfällt beim Kochen mit Wasser in NH<sub>3</sub> und Oxanilsäure-carbonsäure-(3) (S. 398); daneben entsteht N-[3-Carboxyphenyl]-oxamid (S. 398) (G., B. 18, 2412). Addient Dimethylamin unter Bildung von Oxalsäure-[N.N-dimethyl-amidin]-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (s. u.) (G., B. 18, 2413). Liefert beim Erhitzen mit Anilin N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) und HCN (G., B. 16, 336). Analog verläuft die Reaktion mit p-Phenylendiamin unter Bildung von N-[4-Aminophenyl]-N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) (Gr., B. 16, 338). Mit o-Phenylendiamin entsteht dagegen eine Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>4</sub> (s. u.) (G., B. 18, 2414). Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>4</sub>. B. Beim Erhitzen von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-

amidin) mit o-Phenylendiamin (GRIESS, B. 18, 2414). — Sechsseitige Täfelchen. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Ather, sehr leicht löslich in Alkalien. — Ba(C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>ON<sub>4</sub>)<sub>2</sub>.

Oxalsäure - [N.N-dimethyl - amidin] - [(3 - carboxy - phenyl) - amidin]  $C_{11}H_{14}O_2N_4$  -  $(CH_3)_2N\cdot C(:NH)\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $(CH_3)_2N\cdot C(:NH)\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 4—6-tägigem Stehen von 1 Tl. Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (s. o.) mit 8 Tln. 10% iger Dimethylaminlösung (Griess, B. 18, 2413). — Sechsseitige Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit wäßr. Sodalösung in [3-Carboxy-phenyl]-oxamid (S. 398), Ammoniak und Dimethylamin. — C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>4</sub> + HCl.

Oxalsäure - bis - [(3 - carboxy - phenyl) - amidin]  $C_{16}H_{14}O_4N_4 = [-C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$  bezw. [-C(NH<sub>2</sub>): N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H]<sub>2</sub>. Zur Zusammensetzung vgl. Geiess, B. 16, 336 Anm. Zur Konstitution vgl. E. Fischer, B. 24 Ref., 1072. — B. Neben N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) und O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) bei der Einw. von Dicyan auf eine kalte alkoholische Lösung von 3-Amino-benzoesäure (Griess, Leibius, A. 113, 332; G., Z. 1867, 534; B. 11, 1987). Neben Oxalsäure-nitril-[(3-carboxyphenyl)-amidin] (s. o) bei der Einw. von Dicyan auf eine wäßr. Lösung von 3-Aminobenzoesäure (G., B. 11, 1985). — Gelber krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol und Äther (G., L., A. 113, 333). — Zerfällt bei der Destillation in Wasser, Kohlendioxyd, Ammoniak, Cyanammonium und 3-Amino-benzonitril (G., B. 1, 191; vgl. Hofmann, B. 1, 194). Zerfällt beim Erhitzen mit Alkohol auf 130° in NH<sub>3</sub>, 3-Aminobenzoesäure und Oxanilsäure-carbonsäure-(3) (C., B. 16, 336 Anm.). Liefert beim Kochen mit konz. Kalilauge [3-Carboxy-phenyl]-guanidin (S. 404); daneben werden etwas Oxalsaure und 3-Amino-benzoesäure gebildet (G., B. 1, 192; 3, 703; vgl. G., B. 16, 336 Anm.).

Oxalsäure-[3-carboxy-anilid]-amidoxim, Oxanilsäureamidoxim-carbonsäure-(3)  $C_0H_0O_4N_3=HO\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_0H$  bezw. desmotrope Formen. B. Beim Auflösen von Oxanilsäurenitril-carbonsäure-(3) (S. 398) in 1 Mol.-Gew. wäßr. Hydroxylamin (Griess, B. 18, 2416). — Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser. —  $Ba(C_9H_8O_4N_3)_2 + 4H_2O.$ 

N.N'-Oxalyl-bis-[3-amino-benzoesäure-methylester], N.N'-Bis-[3-carbo-methylester]methoxy-phenyl]-oxamid, Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester  $C_{18}H_{16}O_6N_2$  = [-CO NH C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> CO<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>]<sub>2</sub>. B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 3-Amino-benzoesaure-methylester mit Oxalsäure über freier Flamme (v. Pechmann, Ansel, B. 33, 617). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 236°. — Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 1.3-Bis-[3-carbomethoxy-phenyl]-4.5-dioxo-2-methylen-imidazoltetrahydrid  $\begin{array}{l} \text{OC} \cdot \text{N(C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{CH}_3) \\ \text{OC} \cdot \text{N(C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{CH}_3) \\ \end{array} \\ \text{C: CH}_2 \text{ (Syst. No. 3588) "übergeführt.}$ 

3-Åthoxalylamino-benzamid, Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)-amid  $C_{11}H_{12}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Oxalsäurediäthylester und 3-Amino-benzamid (SCRIFF, A. 232, 136). — Nadeln (aus Alkohol). F: 191,5°. — Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Oxalsäurediäthylester und Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3')-diamid (S. 400).

[3-Athoxalylamino-benzoesäure]-anilid, Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)anilid  $C_{17}H_{16}O_4N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Be kurzem Erhitzen von [3-Amino-benzoesäure]-anilid mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Oxalsäurediäthylester bis nahe zum Sieden (Schuff, A. 232, 137). — Nadeln (aus Alkohol). F: 180°. Wenig löslich in kaltem Alkohol.

- [N.N'-Oxalyl-bis-(3-amino-benzoesäure)]-monoamid, Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3')-monoamid  $C_{16}H_{13}O_5N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen von Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3) (S. 398) mit 3-Amino-benzamid auf 105—110° (Schuff, A. 232, 138). Krystallpulver. Zersetzt sich beim Schmelzen. Kaum löslich in kochendem Wasser, sehr wenig löslich in kochendem Alkohol. Löslich in Alkalien.
- [N.N'-Oxalyl-bis-(3-amino-benzoesäure)]-diamid, Oxanilid-dicarbonsäure-(3.3')-diamid  $C_{16}H_{14}O_4N_4=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2]_2$ . B. Beim Erhitzen von Oxanilsäure-äthylester-carbonsäure-(3)-amid (S. 399) über den Schmelzpunkt oder Erhitzen desselben mit 3-Amino-benzamid (Schuff, A. 232, 139). Kaum krystallinisches, nicht schmelzbares Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol.
- [3-Anilinoformyl-phenyl]-oxamid  $C_{15}H_{13}O_3N_3=H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Oxamilsāureāthylester-carbonsāure-(3)-anilid (S. 399) und alkoh. Ammoniak (Schiff, A. 232, 137). Krystalle.
- Oxanilid-carbonsäure-(3)-anilid  $C_{21}H_{17}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen von Oxanilsäure-carbonsäure-(3) (S. 398), Oxanilsäureåthylester-carbonsäure-(3) (S. 398) oder Oxanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)-anilid (S. 399) mit Anilin (Schiff, A. 232, 137). Nadeln. F: 290—295°.
- 3-Äthoxalylamino benzonitril, [3-Cyan phenyl] oxamidsäure äthylester, 3-Cyan-oxanilsäure-äthylester  $C_{11}H_{10}O_3N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN.$  B. Bei 8-stdg. Erhitzen, von 6 g 3-Amino-benzonitril und 8 g Oxalsäurediäthylester im siedenden Wasserbade (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 484). Nadeln (aus Alkohol). F: 148—148,5° (korr.). Löslich in Aceton, Essigester, Chloroform, heißem Methylalkohol, Äthylalkohol, Benzol, schwer löslich in heißem Wasser, Äther, unlöslich in Petroläther.
- [3-Cyan-phenyl]-oxamid  $C_9H_7O_2N_3=H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf 3-Cyan-oxanilsäure-äthylester (s. o.) (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 485). Schuppen (aus Alkohol). F: 245—246° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Eisessig, Methylalkohol und Äthylalkohol, sehr wenig in heißem Wasser, unlöslich in Benzol, Äther, Petroläther, Chloroform.
- N-Phenyl-N'-[3-cyan-phenyl]-oxamid, 3-Cyan-oxamilid  $C_{15}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5$ ' NH-CO·CO·NH·C $_6H_4$ ·CN. B. Durch Kochen einer Lösung von 3-Cyan-oxamilsäure-äthylester (s. o.) in Anilin bei Gegenwart von etwas entwässertem Zinkchlorid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 486). Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Methylalkohol, Äthylalkohol, Chloroform, Benzol, unlöslich in Petroläther, Äther, Wasser.
- N.N'- Oxalyl bis [3 amino benzonitril], N.N'- Bis [3 cyan phenyl] oxamid, 3.3'- Dicyan-oxanilid  $C_{16}H_{10}O_2N_4=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN]_2$ . B. Beim Erhitzen von 3-Cyanoxanilsäure-äthylester (s. o.) oder von [3-Cyan-phenyl]-oxamid (s. o.) über den Schmelzpunkt (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 487). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen 3-Aminobenzonitril und 3-Cyan-oxanilsäure-äthylester bei Gegenwart von etwas entwässertem Zinkchlorid (B., B.). Krystallpulver (aus Anilin oder Amylalkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Löslich in heißem Eisessig, Anilin, Amylalkohol, schwer löslich in heißem Athylalkohol, Methylalkohol und Aceton, unlöslich in Benzol, Chloroform, Äther, Petroläther.
- N-[3-Carboxy-phenyl]-malonamidsäureäthylester, Malonanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)  $C_{12}H_{13}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Malonanilid-dicarbonsäure-(3.3') beim Kochen von Malonsäurediäthylester mit 3-Aminobenzoesäure und etwas Alkohol (Schiff, A. 232, 144). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 172--173° unter Bildung von Malonester und Malonanilid-dicarbonsäure-(3.3').
- N.N'-Malonyl-bis-[8-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-malonamid, Malonanilid-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{17}H_{14}O_6N_2=CH_2(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. Entsteht quantitativ beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Malonsäurediäthylester auf 165—170° (v. Pollack, M. 26, 328). Krystallpulver. Zersetzungspunkt 258—259° (v. P.). Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kochendem Alkohol (Schiff, A. 232, 144).
- $\begin{array}{lll} N \cdot [3 \cdot Carboxy \cdot phenyl] \cdot succinamidsäure , & Succinanilsäure \cdot carbonsäure \cdot (3) \\ C_{11}H_{11}O_5N &= HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H. & B. & Beim Kochen von N \cdot [3 \cdot Carboxy \cdot Phenyl] \cdot succinimid & H_2C \cdot CO \\ & H_2C \cdot CO & N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H & (Syst. No. 3201) & mit Wasser oder schneller mit Baryt oder Ammoniak (Muretow, <math>\mathcal{R}.$  4, 297, 298). Beim Kochen von [Succinanilsäure-äthylester] \cdot carbonsäure \cdot (3) (S. 401) & mit Barytwasser (Pellizzari, G. 15, 549; A. 232, 146). —

Blättchen. Geht beim Erhitzen in N-[3-Carboxy-phenyl]-succinimid über (M.). Kaum löslich in Äther (P.), ziemlich schwer in Wasser (M.), löslich in Alkohol und Essigsäure (P.). —  $BaC_{11}H_9O_5N+1^1/_2H_2O$ . Warzen, schwer löslich in kochendem Wasser (M.). Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt und enthält dann nur  $^1/_2H_2O$  (M.).

N-[3-Carboxy-phenyl]-succinamidsäureäthylester, Succinanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)  $C_{13}H_{15}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von Bernsteinsäurediäthylester mit 3-Amino-benzoesäure und Alkohol, neben Succinaniliddicarbonsäure-(3.3') (Pellizzari, G. 15, 548; A. 232, 146). — Blätter (aus Wasser). F: 174°. Löslich in Alkohol.

N-[3-Carboxy-phenyl]-succinamid  $C_{11}H_{12}O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Succinanilsāureāthylester-carbonsāure-(3) und alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr bei  $100^0$  (P., G. 15, 548). — Krystallpulver (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei  $218-219^0$ .

N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-succinamid, Succinanilid-carbonsäure-(3)  $C_{12}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Succinanilsäure-äthylester-carbonsäure-(3) mit Anilin (P., G. 15, 549; A. 232, 146). — Krystalle. F: 252°.

N.N' - Succinyl - bis - [3 - amino - benzoesäure], N.N' - Bis - [3 - carboxy - phenyl] - succinamid, Succinanilid - dicarbonsäure - (3.3')  $C_{18}H_{16}O_6N_2=[-CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Neben N-[3-Carboxy-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure mit Bernsteinsäure auf 200°; man trennt durch siedenden verdünnten Alkohol, in welchem die Succinanilid-dicarbonsäure-(3.3') unlöslich ist; zur Reinigung löst man die Säure in Barytwasser in der Kälte, fällt mit Kohlensäure, kocht, filtriert und versetzt die kochendheiße Lösung des Bariumsalzes mit Salzsäure (Muretow, Ж. 4, 295). Neben N-[3-Carboxy-phenyl]-succinamidsäureäthylester (s. o.) bei 2-tägigem Kochen von 10 g 3-Amino-benzoesäure mit 20 ccm Bernsteinsäure-diäthylester und 10 ccm Alkohol; man trennt durch Kochen mit Alkohol, wobei die Succinanilid-dicarbonsäure-(3.3') ungelöst bleibt (Pellizzar, G. 15, 547; A. 232, 146). Beim Erhitzen von N-[3-Carboxy-phenyl]-succinimid mit 3-Amino-benzoesäure auf 200° (M., Ж. 4, 299). Entsteht aus N-[3-Carboxy-phenyl]-succinimid auch beim Behandeln in gewöhnlichem wasserhaltigem Alkohol mit Chlorwasserstoff (M., Ж. 4, 302). — Krystallpulver. Schmilzt unter Zersetzung gegen 300° (P.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (M.). Löst sich in Alkalien (M.). — Zerfällt bei längerem Kochen mit Kalilauge in Bernsteinsäure und 3-Amino-benzoesäure (M.). Alkohol. Salzsäure ist ohne Wirkung (M.). — Ca $C_{18}H_{14}O_6N_2+7H_2O$ . Warzen. 1 Tl. löst sich in 492 Tln. kaltem Wasser (M.). — Ba $C_{18}H_{14}O_6N_2+5H_2O$ . Nadeln (M.).

Succinanilsäure - [carbonsäure - (3) - amid]  $C_{11}H_{12}O_4N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von alkal. Wasserstoffperoxydlösung auf N-[3-Cyan-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 492). — Nadeln. F: 203—205° (korr.). Löslich in heißem Wasser, heißem Methylalkohol, heißem Äthylalkohol, Chloroform, Aceton, Benzol, unlöslich in Petroläther, Äther. —  $AgC_{11}H_{11}O_4N_2$ . Krystalle.

[3-Cyan-phenyl]-succinamidsäure, 3-Cyan-succinanilsäure  $C_{11}H_{10}O_3N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Bei der Einw. von 3-Amino-benzonitril auf eine konz. Lösung von Bernsteinsäureanhydrid in Chloroform (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 489). — Schuppen (aus Wasser). F: 132—133° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Essigester, Methylalkohol, Äthylalkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Äther, Petroläther, Benzol. —  $AgC_{11}H_9O_3N_2$ . Nadeln. —  $Ca(C_{11}H_9O_3N_2)_2 + 4H_2O$ . Nadeln (aus Wasser).

Methylester  $C_{12}H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von 3-Cyan-succinanilsäure (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 490). — Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 88—89°. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Aceton, Chloroform, heißem Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther.

Äthylester  $C_{13}H_{14}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung von 3-Cyan-succinanilsäure (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 490). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84—84,5°. Sehr leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Chloroform, heißem Wasser, unlöslich in Petroläther.

Chlorid  $C_{11}H_9O_2N_2Cl = CloC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 3-Cyan-succinanilsāure und Phosphorpentachlorid (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 491). — Nadeln. F: 80°. — Geht wenig oberhalb des Schmelzpunktes unter Abgabe von Chlorwasserstoff in N-[3-Cyan-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) über.

Amid  $C_{11}H_{11}O_{2}N_{3} = H_{2}N \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CN$ . B. Durch Einw. von konz. Ammoniak auf 3-Cyan-succinanilsäureester (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 490). — Platten (aus Wasser). F: 184<sup>o</sup> (korr.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, löslich in heißem Methylalkohol, Äthylalkohol, Aceton, Essigester, unlöslich in Petroläther,

Äther, Chloroform, Benzol. — Geht wenig oberhalb des Schmelzpunktes unter Entwicklung von Ammoniak in N-[3-Cyan-phenyl]-succinimid (Syst. No. 3201) über.

Sebacinsäure-mono-[3-carboxy-anilid]  $C_{17}H_{23}O_5N = HO_9C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben Sebacinsäure-bis-[3-carboxy-anilid] aus Sebacinsäure und 3-Amino-benzoesäure bei  $170^0$  (Pellizzari, G. 15, 552). Sebacinsäure-äthylester-[3-carboxy-anilid] (s. u.) entsteht neben Sebacinsäure-bis-[3-carboxy-anilid] (s. u.) bei 2-tägigem Kochen von 10 g 3-Amino-benzoesäure mit 30 ccm Sebacinsäure-diäthylester und 10 ccm Alkohol; beim Erkalten krystallisiert Sebacinsäure-bis-[3-carboxy-anilid] aus, während Sebacinsäure-äthylester-[3-carboxy-anilid] gelöst bleibt; man verseift den Ester mit Barytwasser und zersetzt das erhaltene Bariumsalz mit Salzsäure (P., G. 15, 550, 552). — Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 192—193°.

Sebacinsäure - äthylester - [3 - carboxy - anilid]  $C_{19}H_{27}O_5N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. — Schuppen (aus Alkohol). F: 146° (Pellizzari, G. 15, 551; A. 232, 146). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 180° Sebacinsäure-diamid (Bd. II, S. 720) und das Ammoniumsalz der 3-Amino-benzoesäure, beim Erhitzen mit Anilin Sebacinsäure-diamid (Bd. XII, S. 304) und 3-Amino-benzoesäure-anilid (S. 390) (P.). — Ba( $C_{19}H_{26}O_5N)_2 + 2H_2O$ . Blättehen,

Sebacinsäure-bis-[3-carboxy-anilid]  $C_{24}H_{28}O_6N_2 = [-CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H]_2$ . B. s. im Artikel Sebacinsäure-mono-[3-carboxy-anilid]. — Pulver. F: 275°: wenig löslich in Lösungsmitteln (Pellizzari, G. 15, 551; A. 232, 146). —  $BaC_{24}H_{26}O_6N_2 + 2H_2O$ . Krystallinischer Niederschlag.

N.N'-Phthalyl-bis-[3-amino-benzoesäure-äthylester], N.N'-Bis-[3-carbäthoxyphenyl]-phthalamid  $C_{26}H_{24}O_6N_2=C_6H_4(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 3-Aminobenzoesäure-äthylester und Phthalylchlorid in Schwefelkohlenstoff mittels Aluminiumchlorids (Limphicht, A. 303, 278). — Flockiger Niederschlag. F: 1916. Wenig löslich in Benzol, Alkohol und Äther.

- b) N-Derivate der 3-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure.
- 3-Carbāthoxyamino-benzoesāure, [3-Carboxy-phenyl]-urethan, Carbanilsāure-āthylester-carbonsāure-(3)  $C_{10}H_{11}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesāure und Chlorameisensāure-āthylester (Bd. III, S. 10) (Griess, B. 9, 797). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf eine Lösung von O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) in verd. Salzsäure (G.). Blättchen (aus Wasser). F: 189° (G.). Schwer löslich in heißem Wasser, in jedem Verhāltnis löslich in Alkohol und Äther (G.). Zersetzt sich, wenige Grade über den Schmelzpunkt erhitzt, unter Bildung von Kohlendioxyd, Alkohol. 3-Carbāthoxyamino-benzoesāure-āthylester (S. 406) und N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff (S. 403) (Wachendorff, B. 11, 701). Zerfāllt beim Kochen mit Baryt in 3-Amino-benzoesāure, Alkohol und Kohlendioxyd (G.). Analog entstehen beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180° 3-Amino-benzoesäure, Alkohol und Harnstoff (W.). Ag $C_{10}H_{10}O_4N$ . Krystallinischer Niederschlag (G.). Ba $(C_{10}H_{10}O_4N)_2+2H_2O$ . Undeutliche Blättchen oder Warzen (G.).
- 3-Ureido-benzoesäure, [3-Carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_8H_8O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Versetzen einer siedenden wäßrigen Lösung von schwefelsaurer 3-Aminobenzoesäure mit Kaliumeyanat (Menschutkin, H. 1, 39; A. 153, 84). Beim Eintragen von 3-Amino-benzoesäure in geschmolzenen Harnstoff (Griess, B. 2, 47). Beim Erwärmen von O-Athyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) mit Säuren oder Alkalien (Griess, Z. 1866, 35; 1867, 535; 1868, 389). Beim Kochen von 3-Guanidino-benzoesäure (S. 404) mit Baryt (Griess, B. 3, 704; 7, 575). Beim Eindampfen von 3-Cyanamino-benzoesäure (S. 404) mit verd. Salzsäure (I. Traube, B. 15, 2117). Beim Versetzen von 3-Cyanformamino-benzoesäure (S. 398) mit verdünntem wäßrigem Ammoniak (Griess, B. 18, 2415). In den Organismus eingeführte 3-Amino-benzoesäure findet sich im Harn zum Teil als 3-Ureido-benzoesäure wieder (Salkowski, H. 7, 113; Cohn, H. 17, 292). Darst. Man versetzt eine kalte wäßrige Lösung von salzsaurer 3-Amino-benzoesäure mit der äquivalenten Menge Kaliumeyanat und behandelt den ausgeschiedenen Niederchlag mit Tierkohle (Menschutkin). Man reinigt die Säure durch Überführung in das Ammoniumsalz (Zincke, Helmert, A. 291, 321). Sehr kleine Nadeln (aus Wasser) mit 1 H<sub>2</sub>O. Verliert das Wasser nicht über Schwefelsäure, aber bei 100° (M.). Schmilzt wasserfrei bei 265° (Cohn), 269—270° (Zers.) (Z., H.). 1 Tl. löst sich in 98,5 Tln. Wasser von 100°, sehr wenig löslich in Wasser von gewöhnlicher Temperatur (M.). 1 Tl. wasserfreie Säure löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 786 Tln. Äther, und in 139 Tln. 96°/ojgem Alkohol, schwer löslich auch in heißem Alkohol (I. Tre., B. 15, 2123). Ziemlich löslich in Eisessig, unlöslich in Benzol und Benzin (Z., H.). Zersetzt sich

bci 200° in Harnstoff und N.N'-Bis-[3-carhoxy-phenyl]-harnstoff (s. u.) (GRIESS, Z. 1868, 650; I. Tr., B. 15, 2125). Letzterer entsteht auch bei längerem Kochen des Bariumsalzes mit Wasser (Z., H.). Zerfällt hei der Destillation mit Phosphorpentoxyd in 3-Amino-benzonitril, Kohlendioxyd und Wasser (G., B. 8, 861). Spaltet sich beim Kochen mit Kalilauge in 3-Amino-henzoesäure, Kohlendioxyd und Ammoniak (M.). — NH<sub>4</sub>C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O (?) (M.). Blättehen; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Z., H.). — KC<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> (üher Schwefelsäure getrocknet). Undeutliche Krystalle (M.). — AgC<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>. Krystallinisch (G., Z. 1866, 36; 1868, 391 Anm.; M.). — Ca(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln, zu kugeligen Aggregaten vereinigt; verliert das Wasser bei 100°; leicht löslich in Wasser (M.). — Ba(C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 4 (?)H<sub>2</sub>O. Körnige Krystalle (aus Wasser) (G., Z. 1866, 35; 1868, 390 Anm.; Z., H.). Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (Z., H.). — Pb(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Krystallinische Flocken (aus siedendem Wasser). Schmilzt in kochendem Wasser und ist dann in Wasser sehr wenig löslich (Bildung eines basischen Salzes?) (M.; I. Tr., B. 15, 2124).

3-[ $\omega$ -Methyl-ureido]-benzoesäure, N-Methyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_9H_{10}O_3N_2=CH_3\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Cyanformamino-benzoesäure (S. 398) und wäßr. Methylaminlösung (Griess, B. 18, 2415). — Nadeln. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol.

3-[ $\omega$ -Äthyl-ureido]-benzoesäure, N-Äthyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_{10}H_{12}O_3N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man versetzt eine kaltgesättigte alkoholische Lösung von 3-Amino-benzoesäure mit Äthylisocyanat (Bd. IV, S. 122) (Griess, J. pr. [2] 5, 454). — Nadeln (aus siedendem Wasser oder siedendem verdünnten Alkohol). Sehr sehwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich sehwer in Äther und kaltem Alkohol, sehr leicht in siedendem Alkohol. Wird von siedender konzentrierter Salzsäure nicht verändert, zersetzt sich aber bei längerem Kochen mit sehr konz. Kalilauge. —  $\mathrm{Ag}\,C_{10}\,H_{11}\,O_3\,N_2$ . Blättchen. —  $\mathrm{Ba}\,(C_{10}\,H_{11}\,O_3\,N_2)_2 + 3\,H_2\,O$ . Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser.

3-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-benzoesäure, N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-carbonsäure-(3)  $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) im geschlossenen Rohr bei 1000 (Kühn, B. 17, 2882). — Darst. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. 3-amino-benzoesaurem Natrium mit 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat unter Vermeidung von starker Erwärmung; man fällt mit Schwefelsäure (Paal, B. 27, 975, 979). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 2700 (K.), 2640 (P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in Alkohol und Alkalien (K.).

N.N'-Carbonyl-bis-[3-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid - dicarbonsäure - (3.3')  $C_{15}H_{12}O_5N_2 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)_2$ . B. Beim Erhitzen von 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) auf 200° oder bei wiederholtem Eindampfen der wäßr. Lösung ihres Bariumsalzes (GRIESS, Z. 1868, 390, 650). Beim Erhitzen von 3-Cyanformamino-benzoesäure (S. 398) mit Wasser (GRIESS, B. 18, 2415). Beim Erhitzen eines äquimolekularen Gemisches von 3-Ureido-benzoesäure und 3-Amino-henzoesäure auf 175° (I. Traube, B. 15, 2128). Beim Hinzufügen von Kalilauge oder Sodalösung zu einer siedenden wäßrigen Suspension von N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 406) und Quecksilberoxyd (GRIESS, A. 172, 170). Beim Erhitzen von [3-Carhoxy-phenyl]-urethan (S. 402) über den Schmelzpunkt (Wachendorff, B. 11, 701). Beim Einleiten von Phosgen (Bd. III, S. 38) in geschmolzene 3-Amino-benzoesäure, neben anderen Produkten (I. Traube, B. 15, 2117). — Darst. Man erhitzt ein Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Harnstoff und 2 Mol.-Gew. 3-Amino-henzoesäure einige Stunden lang auf 130°, wäscht das Produkt mit Wasser und Alkohel, löst es dann in Ammoniak und fällt durch Bariumchlorid das Bariumsalz des N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoffs (I. Traube, B. 15, 2128). Zur Reinigung ist auch die Darstellung des Ammoniumsalzes gut geeignet (Zincke, Helmert, A. 291, 323). — Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 270° (Z., H.). Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther (Griess, Z. 1868, 390) und Benzol (Sa., B. 15, 44). — Ammoniumsalz. Nadeln (aus ammoniakhaltigem Wasser). Leicht löslich in Wasser (Z., H.). — Ag.C. Hol. Pag.C. Hol.

3-[ $\omega$ -( $\beta$ -Amino-äthyl)-ureido]-benzoesäure, N-[ $\beta$ -Amino-äthyl]-N'-[3-carboxyphenyl] - harnstoff  $C_{10}H_{13}O_3N_3=H_2N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Cyanformamino-henzoesäure (S. 398) und Äthylendiamin (GRIESS, B. 18, 2416). — Säulen und Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Soda, leicht in heißem Wasser, sowie in Kalilauge und Ammoniak. —  $C_{10}H_{13}O_3N_3+HCl+2^{1}/_2H_2O$ . Krystalle,

 $\begin{array}{lll} \textbf{O} \cdot \ddot{\textbf{A}} thyl \cdot \textbf{N} \cdot [\textbf{3} \cdot \textbf{carboxy} \cdot \textbf{phenyl}] \cdot \textbf{isoharnstoff} & C_{10} H_{12} O_3 N_2 = C_2 H_5 \cdot O \cdot C(: NH) \cdot NH \cdot C_6 H_4 \cdot CO_2 H & \text{bezw.} & C_2 H_5 \cdot O \cdot C(NH_2) : N \cdot C_6 H_4 \cdot CO_2 H. & \text{Zur Zusammensetzung vgl.} \end{array}$ 

Griess, J. pr. [2] 4, 296. Zur Konstitution vgl. G., B. 8, 323; 9, 796; 11, 1987, 2180. — B. Man sättigt eine kalte alkoh. Lösung von 3-Amino-benzocsäure mit Dicyan (Bd. II, S. 549), filtriert das zunächst sich ausscheidende Oxalsäure-bis-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (S. 399) ab und überläßt die Mutterlauge desselben mehrere Wochen sich selbst; hierbei scheidet sich ein Gemisch von O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff und N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) aus; man trennt die beiden Verbindungen durch fraktionierte Krystallisation aus heißem Wasser, in welchem O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff schwerer löslich ist (Griess, Z. 1867, 534). — Nadeln (aus Wasser). Krystallisiert mit 1½ H<sub>2</sub>O; das Krystallwasser entweicht im Vakuum über Schwefelsäure (Griess, J. pr. [2] 4, 296). Sehr wenig löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Ather (G., Z. 1867, 535). — Geht beim vorsichtigen Schmelzen in den isomeren 3-Ureido-benzoesäure-äthylester (S. 406) über; bei längerem Schmelzen entsteht N.N'-Bis-[3-carbāthoxy-phenyl]-harnstoff (S. 406) (G., J. pr. [2] 4, 297). Löst sich leicht in kalten verdünnten Säuren und in Alkalien, zerfällt beim Erwärmen mit ihnen in Alkohol und 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) (G., Z. 1867, 535; 1868, 389). Wird durch Stehen mit konz. Ammoniak in 3-Guanidino-benzoesäure (s. u.) übergeführt (G., B. 8, 323). Mit salpetriger Säure entsteht [3-Carboxy-phenyl]-urethan (S. 402) (G., B. 9, 796). — Chloroplatinat. Gelbe Blättchen (G., Z. 1867, 535).

3-Cyanamino-benzoesäure, [3-Carboxy-phenyl]-cyanamid  $C_8H_6O_8N_2 = NC\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von Chlorcyan (Bd. III, S. 38) in eine kalte alkoholische Lösung von 3-Amino-benzoesäure; man gießt die Lösung sofort nach Beendigung der Reaktion in viel Wasser (I. Traube, B. 15, 2113). Beim Kochen von 3-Thioureido-benzoesäure (S. 405) mit ammoniakalischer Silberlösung (I. T., B. 15, 2118). — Nadeln. Enthält nach dem Trocknen über Schwefelsäure  $\frac{1}{2}H_2O$ , das bei  $95-115^\circ$  entweicht. Fast unlöslich in kaltem Wasser und in Benzol, ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, in heißem Chloroform und in Äther, leicht in heißem Alkohol. Unverändert löslich in Lösungen von Alkalien und Erdalkalien. Beim Fällen von 3-cyanamino-benzoesaurem Natrium mit CuSO<sub>4</sub> entsteht ein brauner, aus den Salzen Cu( $C_8H_5O_2N_2$ )2 und Cu $C_8H_4O_2N_2$  bestehender Niederschlag. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf  $140^\circ$  allmählich, beim Erhitzen auf  $210-220^\circ$  schnell unter Entwicklung von Cyansäure und Bildung amorpher Produkte. 3-Cyanamino-benzoesäure zersetzt sich nicht beim Kochen mit Wasser, wohl aber bei mehrstündigem Kochen mit konz. Natronlauge; beim Erhitzen mit Barytwasser auf  $140^\circ$  entstehen 3-Amino-benzoesäure, Kohlendioxyd und Ammoniak. Erhitzt man aber eine wäßr. Lösung von 3-cyanamino-benzoesaurem Barium einige Tage auf dem Wasserbade, so entweicht  $NH_3$  und es entsteht eine krystallisierte Säure  $C_{24}H_{17}O_7N_5(?)$ , die sich leicht in Alkohol und Äther und ziemlich leicht in Wasser löst. 3-Cyanamino-benzoesäure gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-Ureido-benzoesäure (S. 402). Bei 1-tägigem Stehen einer Lösung von 3-Cyanamino-benzoesäure in Schwefelammonium entsteht 3-Thioureido-benzoesäure. 3-Cyanamino-benzoesäure verbindet sich mit Anilin zu N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405).

3-Guanidino-benzoesäure, [3-Carboxy-phenyl]-guanidin (Benzglykocyamin)  $C_8H_9O_2N_3=H_2N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $(H_2N)_2C:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von Oxalsäure-bis-[(3-carboxy-phenyl)-amidin)] (S. 399) mit ziemlich konz. Kalilauge (Griess, B. 1, 192; 3, 703; 16, 336 Anm.) Bildet sich bei 2-monatigem Stehen einer mit Cyanamid und etwas Ammoniak versetzten alkoh. Lösung von 3-Amino-benzoesäure (Griess, B. 7, 575). Bei mehrwöchigem Stehen eines Gemenges von O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) mit konz. Ammoniak (Griess, B. 8, 323). — Vierseitige Tafeln (aus Wasser). Enthält 1  $H_2O$ , das bei 120° entweicht (G., B. 1, 193). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Äther (G., B. 1, 193). Verbindet sich mit Mineralsäuren, aber nicht mit Essigsäure (G., B. 1, 193). Löslich in Kalilauge und daraus durch Kohlendioxyd fällbar (G., B. 1, 193). — Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in 3-Ureido-benzoesäure, 3-Amino-benzoesäure, Harnstoff und Ammoniak (G., B. 3, 704). —  $C_3H_9O_2N_3 + HCl$ . Vierseitige Tafeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem (G., B. 1, 193). —  $2C_8H_9O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Spieße. Ziemlich leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser (G., B. 1, 193).

3-[\$\omega\$-Methyl-guanidino]-benzoesäure, N-Methyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (\$\beta\$-Benzkreatin) \$C\_9H\_{11}O\_2N\_3\$ = \$CH\_3\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C\_6H\_4\cdot CO\_2H\$ bezw. desmotrope Formen. \$B\$. Aus O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) und konzentrierter wäßriger Methylaminlösung in der Kälte (Griess, \$B\$. 8, 325). — Blättehen. Schmeckt unangenehm bitter. Kaum löslich in Äther, schwer in siedendem Alkohol und in kaltem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in 3-Amino-benzoesäure, Methylamin, Kohlendioxyd und Ammoniak. — \$C\_9H\_{11}O\_2N\_3 + HCl.\$ Säulen oder Prismen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in kaltem Wasser. — 2 \$C\_9H\_{12}O\_2N\_3 + 2 HCl + PtCl\_4 + 2 H\_2O\$. Gelbe Blättehen oder Prismen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser.

- 3- $[\omega$ -Phenyl-guanidino]-benzoesäure, N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin  $C_{14}H_{13}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw. desmotrope Formen. B. Bei längerem Erwärmen von 3-Cyanamino-benzoesäure (S. 404) mit Anilin (I. Traube, B. 15, 2120). Beim Kochen von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (S. 399) mit 3—4 Tln. Anilin; man fällt mit Alkohol und krystallisiert den Niederschlag aus Wasser um (Griess, B. 16, 336). Undeutliche Nadeln und Blättehen mit 1  $H_2O$ ; sehmeckt anfangs sehr schwach bitter, dann süßlich; unlöslich in Alkohol und Äther, sehwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Kalilauge und verd. Mineralsäuren; wird aus der alkal. Lösung durch Essigsäure gefällt (G.).  $C_{14}H_{13}O_2N_3+HCl+H_2O$ . Warzen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (G.).
- 3-[ $\omega$ -( $\beta$ -Naphthyl)-guanidino]-benzoesäure, N-[3-Carboxy-phenyl]-N'- $\beta$ -naphthyl-guanidin  $C_{18}H_{15}O_2N_3=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ , bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] mit viel überschüssigem  $\beta$ -Naphthylamin (Griess, B. 16, 338). Krystallinische Kügelchen. Die wäßt. Lösung schwackt anfangs sehr schwach bitter, dann schwach süßlich. Unlöslich in Chloroform und Äther, sehr wenig löslich in heißem Wasser und in heißem Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen.  $C_{18}H_{15}O_2N_3+HCl$ . Sechsseitige Blättchen. Sehr wenig löslich in heißem Wasser, fast gar nicht in kaltem.
- N.N´-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin  $C_{15}H_{13}O_4N_3 = HN:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$  bezw.  $HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(NH_2):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Griess, B. 11, 1987, 2180. B. Beim Einleiten von Dicyan in eine alkoh. Lösung von 3-Amino-benzoesäure neben anderen Produkten (vgl. den Artikel O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff, S. 403) (Griess, Z. 1867, 534). Entsteht auch beim Behandeln von N.N´-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 406) mit Quecksilberoxyd und Ammoniak (Griess, A. 172, 172). Verbindet sich mit Säuren und Basen (G., Z. 1867, 534). Bariumsalz. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem.  $C_{15}H_{13}O_4N_3 + HCl$ . Krystalle. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Salzsäure.  $2\,C_{15}H_{13}O_4N_3 + 2\,HCl + PtCl_4$ .
- 3 [ $\omega$  (4 Amino phenyl) guanidino] benzoesäure, N [4 Amino phenyl] N'-[3-carboxy-phenyl]-guanidin  $C_{14}H_{14}O_2N_4 = H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von Oxalsäure-nitril-[(3-carboxy-phenyl)-amidin] (S. 399) mit überschüssigem p-Phenylendiamin (GRIESS, B. 16, 338). Prismen.  $C_{14}H_{14}O_2N_4 + 2HCl$ . Warzen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser.
- 3-Thioureido-benzoesäure, [3-Carboxy-phenyl]-thioharnstoff  $C_8H_8O_2N_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Versetzt man eine wäßr. Lösung von schwefelsaurer 3-Aminobenzoesäure mit Kaliumrhodanid, so scheidet sich beim Eindampfen zunächst Kaliumsulfat aus, und in Lösung befindet sich das in Wasser und Alkohol leicht lösliche rhodanwasserstoffsaure Salz der 3-Amino-benzoesäure, das durch wiederholtes Lösen und Abdampfen in die isomere 3-Thioureido-benzoesäure übergeht (Arzeunt, B. 4, 407). Bei 1-tägigem Stehen von 3-Cyanamino-benzoesäure mit Schwefelammonium (I. Traube, B. 15, 2118). Nadeln. Schmilzt bei 187° unter Entwicklung von Ammoniak und Schwefelwasserstoff (T.). Fast unlöslich in Äther und in kaltem Alkohol, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (A.). Gibt mit Eisenchlorid keine Rhodanreaktion (A.). Wird durch Quecksüberoxyd oder Silberoxyd nicht entschwefelt; beim Kochen mit ammoniakalischer Silberlösung entsteht aber 3-Cyanamino-benzoesäure (T.). Die heiße wäßr. Lösung gibt Niederschläge mit Bleinitrat und Silbernitrat (A.).
- 3-[ $\omega$ -Äthyl-thioureido]-benzoesäure, N-Äthyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-thioharn-stoff  $C_{10}H_{12}O_2N_2S=C_2H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Aminobenzoesäure mit Alkohol und Äthylsenföl (Bd. IV, S. 123) (Aschan, B. 17, 430). Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unter starker Gasentwicklung bei 194—195°.
- 3-[ $\omega$ -Allyl-thioureido]-benzoesäure, N-Allyl-N'-[3-earboxy-phenyl]-thioharn-stoff  $C_{11}H_{12}O_2N_2S=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure, Allylsenföl und Alkohol (Aschan, B. 17, 431). Krystallblätter. Schmilzt bei 189° (unkorr.) und zersetzt sich gleich darauf unter Gasentwicklung.
- 3- [ $\omega$ -Phenyl-thioureido] benzoesäure, N-Phenyl-N'-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff, Thiocarbanilid-carbonsäure-(3)  $C_{14}H_{12}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ .
- a) Präparat von Rathke, Schäfer. B. Beim Erwärmen der alkoh. Lösungen von Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) und 3-Amino-benzoesäure (Meez, Weith, B. 3, 244). Aus 3-Carboxy-phenylsenföl (S. 408) und Anilin (Rathke, Schäfer, A. 169, 106). Nadeln (aus Wasser). F: 190—191° (R., Sch.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther; löslich in Alkalien und daraus durch Säuren fällbar; mit ammoniakalischer Silberlösung entsteht sofort Silbersulfid (M., W.; R., Sch.).

- b) Präparat von Aschan. B. Entsteht neben N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394) bei 1-stdg. Erhitzen von 10 g 3-Amino-benzoesäure mit 10 g Phenylsenföl im Druckrohr auf 100°; man behandelt das Produkt mit verd. Ammoniak, welches N.N'-Diphenyl-thioharnstoff ungelöst läßt (ASCHAN, B. 17, 428).—Nadeln. Schmilzt unter stürmischer Gasentwicklung bei 260—262°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in Benzol und Ligroin. Wird von siedendem Wasser langsam zersetzt. Aus der Lösung der Alkalisalze wird durch Silbernitrat sofort Silbersulfid gefällt.— Zerfällt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid unter Bildung von Phenylsenföl, 3-Acetamino-benzoesäure und einem bei 159—160° schmelzenden Monoacetylderivat(?), das aus Benzol in silberglänzenden Aggregaten krystallisiert.
- N.N'-Thiocarbonyl-bis-[3-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff, Thiocarbanilid-dicarbonsäure-(3.3') C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S = CS(NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>. B. Beim Kochen von 3-Amino-benzoesäure mit Schwefelkohlenstoff (Bd. III, S. 197) und Alkohol (Мекг, Wеітн, B. 8, 812). Entsteht neben 3-Carboxy-phenylsenföl (S. 408) beim Etwärmen von 3-Amino-benzoesäure mit Thiophosgen (Bd. III, S. 134) im Wasserbade (Rathke, Schäfer, A. 169, 101). Aus Thioharnstoff und 3-Amino-benzoesäure bei 130° (R., Sch.). Nadeln (aus verd. Alkohol). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, ziemlich schwer in Alkohol (R., Sch.). Zersetzt sich unter Schwefelwasserstoff-Entwicklung etwas oberhalb 300° (M., W.; R., Sch.). Leicht löslich in verd. Alkalilaugen und in Alkalicarbonatlösungen (M., W.). Geht beim Digerieren mit Kalilauge und Quecksilberoxyd über in N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoff (S. 403) (Griess, A. 172, 172), Mit Quecksilberoxyd und Ammoniak entsteht N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) (G.). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in 3-Carboxy-phenylsenföl und 3-Amino-benzoesäure (R., Sch.). Geht beim Erhitzen mit Thiophosgen auf 140° in 3-Carboxy-phenylsenföl über (R., Sch.). BaC<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S (getrocknet). Körnige Masse (M., W.).
- 3 Ureido benzoesäure methylester, [3 Carbomethoxy phenyl] harnstoff  $C_9H_{10}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz der 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) (ZINCKE, HELMERT, A. 291, 323). Nadeln (aus Eisessig). F:  $185^{\circ}$ . Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Benzin.
- N.N'-Carbonyl-bis-[3-amino-benzoesäure-methylester], N.N'-Bis-[3-carbomethoxy-phenyl] harnstoff, Carbanilid dicarbonsäure (3.3') dimethylester  $C_{17}H_{16}O_5N_2 = CO(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz des N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-harnstoffs (S. 403) (ZINCKE, HELMERT, A. 291, 324). Blättchen (aus Methylalkohol). F: 223° (Zers.). Unlöslich in Äther, Benzol und Benzin, löslich in Alkohol.
- 3-Carbäthoxyamino-benzoesäure-äthylester, [3-Carbäthoxy-phenyl]-urethan, [Carbanilsäure-carbonsäure-(3)]-diäthylester  $C_{12}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von 3-Carbäthoxyamino-benzoesäure (S. 402) oder beim Behandeln dieser Säure mit Alkohol und Salzsäure (Wachendorff, B. 11, 702, 703). Blättchen (aus Wasser). F: 100--101°. Unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem, leicht in Alkohol, Benzol, Eisessig, Chloroform. Siedet unter geringer Zersetzung (Abspaltung von Kohlendioxyd und Alkohol). Gibt beim Erwärmen mit wäßr. Ammoniak (D: 0,91) auf höchstens 100° 3-Carbäthoxyamino-benzamid (S. 407), mit alkoh. Ammoniak bei 180° Harnstoff und 3-Amino-benzoesäure-äthylester, mit Anilin 3-Amino-benzoesäure-äthylester und N.N'-Diphenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 352).
- 3-Ureido-benzoesäure-äthylester, [3-Carbäthoxy-phenyl]-harnstoff  $C_{10}H_{12}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Zusammenschmelzen von 3-Amino-benzoesäure-äthylester mit Harnstoff oder bequemer beim Versetzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 3-Amino-benzoesäure-äthylester mit Kaliumeyanat (Griess, J. pr. [2] 4, 293). Bei vorsichtigem Schmelzen von O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoff (S. 403) (G.). Blättehen. F: 176°. Schwer löslich in siedendem Wasser. Zerfällt bei längerem Schmelzen oder rascher bei trockner Destillation in Harnstoff und N.N'-Bis-[3-carbäthoxy-phenyl]-harnstoff (s. u.).
- N.N'-Carbonyl-bis-[8-amino-benzoesäure-āthylester], N.N'-Bis-[8-carbāthoxyphenyl]-harnstoff, Carbanilid-dicarbonsäure-(3.8')-diāthylester  $C_{19}H_{20}O_5N_2=CO(NH-C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Beim Destillieren oder längerem Schmelzen von 3-Ureido-benzoesäure-āthylester (s. o.) (Griess, J. pr. [2] 4, 294). Bei längerem Schmelzen des O-Äthyl-N-[3-carboxy-phenyl]-isoharnstoffs (S. 403) (G.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160,5° (Wachendorff, B. 11, 702), 162° (G.). Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt (G.). Kaum löslich in siedendem Wasser, sehr leicht in heißem Alkohol und in Äther (G.).

- 3-Carbāthoxyamino-benzamid, Carbanilsäureāthylester-carbonsäure-(3)-amid  $C_{10}H_{12}O_3N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Carbāthoxyamino-benzoesāureāthylester (S. 406) und wäßr. Ammoniak (D: 0,91) bei höchstens 100° (Wachendorff, B. 11, 704). Durch Einw. von alkal. Wasserstoffsuperoxyd auf 3-Carbāthoxyamino-benzonitril (s. u.) (Bogerf, Beans, Am. Soc. 26, 479). Nadeln (aus Benzol). F: 157—158° (W.), 159—160° (B., B.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Wasser und Benzol (W.). Besitzt schwach basische Eigenschaften (W.). Läßt sich in Ammoniak und 3-Carbāthoxyamino-benzoesāure (S. 402) spalten (W.).
- 3-Ureido-benzamid  $C_8H_9O_2N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus salzsaurem 3-Amino-benzamid und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (MENSCHUTKIN,  $\mathcal{H}$ . 1, 48; A. 153, 96). Schuppen und Tafeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung. In kaltem Wasser oder Alkohol schwer löslich, viel leichter beim Kochen. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure oder Barytwasser in Ammoniak und 3-Ureido-benzoesäure (S. 402).
- N.N' Carbonyl bis [3 amino benzoesäure] diamid, Carbanilid dicarbonsäure-(3.3')-diamid  $C_{15}H_{14}O_3N_4 = CO(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2)_2$ . B. Beim Erhitzen von Harnstoff mit einem geringen Überschuß von 3-Amino-benzamid auf 140° (SCHIFF, A. 232, 140). Pulver. Zersetzt sich oberhalb 270°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol; unverändert löslich in konz. Schwefelsäure.
- 3-( $\omega$ -Phenyl-ureido)-benzoesäure-anilid, Carbanilid-carbonsäure-(3)-anilid  $C_{20}H_{17}O_2N_3=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Carbodiphenylimid (Bd. XII, 8. 449) und 3-Amino-benzoesäure in siedendem Benzol (Busch, Blume, Pungs, J. pr. [2] 79, 540). Blättchen (aus Pyridin + Alkohol). F: 250—254°. Sehr schwer löslich.
- 3-Ureido-benzoesäure-carboxymethylamid, 3-Ureido-hippursäure  $C_{10}H_{11}O_4N_3=NH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Zusammenschmelzen von Harnstoff mit 3-Amino-hippursäure (S. 390) (GRIESS, J. pr. [2] 1, 235). Warzen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in heißem Wasser. Zerfällt bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure in Glycin und 3-Ureido-benzoesäure (S. 402).  $AgC_{10}H_{10}O_4N_3$ . Krystallinischer Niederschlag.
- Carbonyl-bis-[3-amino-hippursäure], Carbanilid-dicarbonsäure-(3.3')-bis-carboxymethylamid  $C_{19}H_{18}O_7N_4 = CO(NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_9\cdot CO_2H)_2$ . B. In sehr geringer Menge beim Schmelzen von 3-Amino-hippursäure mit Harnstoff, neben 3-Ureidohippursäure (Griess, J. pr. [2] 1, 235). Blättchen oder sechsseitige Täfelchen (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser.  $BaC_{19}H_{16}O_7N_4$ . Nadeln.
- 3-Carbäthoxyamino-benzonitril, 3-[Cyan-phenyl]-urethan, Carbanilsäureäthylester-carbonsäure-(3)-nitril  $C_{10}H_{10}O_2N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Chlorameisensäure-äthylester (Bd. III, S. 10) auf 3-Amino-benzonitril bei Gegenwart von Soda (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 479). Prismatische Krystalle (aus verd. Alkohol). F:  $61-62^{\circ}$  (korr.). Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Äther, Benzol, Chloroform; schwer löslich in heißem Wasser, Petroläther.
- 3 Ureido benzonitril, [3 Cyan phenyl] harnstoff  $C_8H_7ON_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Kaliumcyanat auf eine konzentrierte wäßrige Lösung des salzsauren 3-Amino-benzonitrils (BOGERT, BEANS, Am. Soc. 26, 480). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 160—162° (korr.). Die aus Wasser umkrystallisierte Verbindung erweicht bei ca. 100°, wird bald wieder fest und schmilzt bei 160°. Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Aceton, Essigester; schwer löslich in heißem Chloroform; unlöslich in Petroläther, Äther, Benzol.
- 3-[ $\omega$ -Phenyl-ureido] benzonitril, N-Phenyl-N'-[3-cyan-phenyl] harnstoff, 3-Cyan-carbanilid  $C_{14}H_{11}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) auf eine Lösung von 3-Amino-benzonitril in trocknem Benzol (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 481). Nadeln (aus Alkohol). F: 170,5—171° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Aceton, Essigester; schwer löslich in heißem Wasser; unlöslich in Petroläther.
- N.N'-Carbonyl-bis-[3-amino-benzonitril], N.N'-Bis-[3-cyan-phenyl]-harnstoff, Carbanilid -dicarbonsäure (3.3') dinitril, 3.3' Dicyan carbanilid  $C_{15}H_{10}ON_4 = CO(NH \cdot C_0H_4 \cdot CN)_2$ . B. Neben Phenylisocyanat und Anilin beim Erhitzen von 3-Cyancarbanilid (s. o.) über den Schmelzpunkt (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 481). Bei 3-stdg. Erwärmen äquimolekularer Mengen 3-Amino-benzonitril und [3-Cyan-phenyl]-harnstoff (s. o.) auf 150—200° (B., B.). Durch Einw. von Phosgen (Bd. III, S. 13) auf eine Lösung von 3-Amino-benzonitril in Pyridin (B., B.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 198—199° (korr.). Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Essigester, Aceton; schwer löslich in heißem Wasser; unlöslich in Petroläther, Chloroform, Äther.

- 3-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-benzonitril, N-Phenyl-N'-[3-cyan-phenyl]-thioharnstoff, 3-Cyan-thiocarbanilid  $C_{14}H_{11}N_3S=C_8H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Beim Erwärmen von gleichen Mengen 3-Amino-benzonitril und Phenylsenföl in Isoamylalkohol (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 483). Hellgelbe Krystalle (aus Chloroform). F: 143—1440 (korr.). Leicht löslich in Aceton, Methylalkohol, Äthylalkohol, Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther.
- 3-Carbäthoxyamino-benzoesäure-carbäthoxyamidin  $C_{13}H_{17}O_4N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  bezw.  $C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(NH_2):N\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man versetzt salzsaures 3-Amino-benzamidin mit Natronlauge und dann mit Chlorameisensäure-äthylester (PINNER, B. 28, 487). Nadeln (aus Wasser).  $F:152-153^{\circ}$ . Löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser.
- 3-[Methylguanidino]-benzoesäure, N-Methyl-N-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (a-Benzkreatin)  $C_9H_{11}O_2N_3=H_2N\cdot C(:NH)\cdot N(CH_3)\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Stehen eines Gemenges von [3-Carboxy-phenyl]-guanidin (S. 404), sehr konz. Kalilauge, Methyljodid und Methylalkohol in der Kälte (Griess, B. 8, 324). Nadelförmige Blättchen mit  $1^1/_2$   $H_2O$  (aus Wasser). Schmeckt unangenehm bitter. Wird gegen  $115^0$  wasserfrei. Schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem; schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther. Löslich nur ni ziemlich konz. Kalilauge. Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in 3-Methylaminobenzoesäure und Harnstoff (bezw. Kohlendioxyd und Ammoniak).  $C_9H_{11}O_2N_3+HCl+H_2O$ . Blättchen. In kaltem Wasser ziemlich schwer, in heißem sehr leicht löslich.  $2C_9H_{11}O_2N_3+2HCl+PtCl_4+2H_2O$ . Orangerote Prismen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser.
- 3-Thiocarbonylamino-benzoesäure, 3-Carboxy-phenylisothiocyanat, 3-Carboxy-phenylsenföl  $C_8H_5O_2NS=SC:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure und Thiophosgen im geschlossenen Rohr bei 140° (Rathke, Schäfer, A. 169, 103). Beim Kochen von N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff (S. 406) mit Salzsäure (R., Sch.). Amorphes Pulver; unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol. Löslich in Alkalilaugen und in Sodalösung; zersetzt sich oberhalb 310°, ohne vorher zu schmelzen (R., Sch.). Alkalische Bleisalzlösung scheidet beim Erwärmen sofort Bleisulfid aus (R., Sch.). Verbindet sich mit Anilin zu 3-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-benzoesäure (S. 405) (R., Sch.; vgl. indessen Aschan, B. 17, 428).
- c) N-Derivate der 3-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo-carbonsäuren, Oxy-aminen, Oxo-aminen und Amino-carbonsäuren, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches keine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).
- 3 [Cyanmethyl amino] benzoesäure, Phenylglycinnitril m carbonsäure  $C_9H_8O_2N_2=NC\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure in verd. Salzsäure mit Kaliumcyanid- und Formaldehydlösung (Houben, Arnold, B. 41, 1573). Aus der polymeren 3-Methylenamino-benzoesäure (S. 394) in verd. Salzsäure durch Schütteln mit Kaliumcyanidlösung (H., A.). Blättehen (aus  $30^9/_0$ igem Alkohol). F: 193 $^9$ . Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Benzol und Aceton.
- [Phenylglycin-m-carbonsäure]-diamid  $C_9H_{11}O_2N_3=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Amino-benzamid und Chloracetamid (Lumière, Perrin, Bl. [3] 29, 966). Krystalle. F: 201—202°. Leicht löslich in heißem Wasser; 100 Tle. kaltes Wasser lösen 0,17 Tle.
- 3-Glykoloylamino benzoesäure  $C_3H_9O_4N=HO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure und 1 Mol.-Gew. Glykolsäure durch langsames Erhitzen auf 150° (Pellizzari, G. 15, 566; A. 232, 153). Nadeln (aus Wasser). F: 212°. Leicht löslich in Alkohol und siedendem Wasser, sehwer in Äther. Geht bei 220° in 1.4-Bis-[3-carboxy-phenyl]-2,5-dioxo-piperazin (Syst. No. 3587) über.
- 3-[Acetoxyacetyl-amino]-benzoesäure  $C_{11}H_{11}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Glykoloylamino-benzoesäure durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (P., G. 15, 567; A. 232, 153). Nadeln (aus Wasser). F: 198°. Löslich in Äther und Alkohol.
- 3 Lactylamino benzoesäure  $C_{10}H_{11}O_{4}N=CH_{3}\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure durch Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Milchsäure, neben

1.4-Bis-[3-carboxy-phenyl]-3.6-dioxo-2,5-dimethyl-piperazin (Syst. No. 3587) (P., G. 15, 568; A. 232, 154). — Prismen (aus Wasser). F: 161—162°. — Geht bei 240° in das erwähnte Piperazinderivat über.

3-[(a-Acetoxy-propionyl)-amino]-benzoesäure  $C_{12}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Lactylamino-benzoesäure durch Kochen mit Essigsäure-anhydrid (P., G. 15, 569; A. 232, 155). — Krystallwarzen (aus Wasser). F: 148°.

 $\beta$ -[3-Carboxy-anilino]-crotonsäureäthylester  $C_{13}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit  $\beta$ -[3-Carboxy-phenylimino]-buttersäure-äthylester  $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ , S. 410.

 $\beta\text{-}[3\text{-}Carboxy\text{-}anilino]\text{-}crotonsäurenitril $C_{11}H_{10}O_2N_2=NC\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ ist desmotrop mit $\beta\cdot[3\text{-}Carboxy\text{-}phenylimino}]$-buttersäure-nitril $NC\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$, $S. 410.}$ 

Diphenylamin - dicarbonsäure - (2.3') C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-benzoesäure und 2-Chlor-benzoesäure durch Erhitzen der Alkalisalze in wäßr. Lösung mit Kupfer oder Kupfersalzen auf 115—120° (Höchster Farbw., D. R. P. 148179; C. 1904 I, 412). Aus 2-chlor-benzoesaurem Kalium und 3-Amino-benzoesäure in siedendem Isoamylalkohol in Gegenwart von wasserfreier Soda und etwas Kupferpulver (Ullmann, A. 355, 355). — Hellbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 296° (Zers.); unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol und Ligroin, leicht in heißem Alkohol; die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert beim Erwärmen blau (U.).

4.6-Dinitro-diphenylamin-dicarbonsäure-(2.3')  $C_{14}H_9O_8N_3 = HO_2C \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure und 3-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Soda (Purgotti, Lunin, G. 33 II, 332). — Gelbe Nadeln. F: 273°. Unlöslich in Wasser, Benzol und Chloroform, sehwer löslich in Äther, ziemlich in Essigsäure, Alkohol und Aceton.

3-Salicoylamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure durch Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Salicylsäureamid auf  $220^{\circ}$  (Pellizzari, G. 15, 570; A. 232, 155). — Krystallpulver (aus wäßr. Alkohol). Erweicht bei  $250^{\circ}$  und schmilzt bei  $261^{\circ}$  unter teilweiser Zersetzung. Gibt mit Eisenchlorid Violettfärbung.

N.N´- Bis - [3 - carboxy - phenyl] - malamid, Malanilid - dicarbonsäure - (3.3´)  $C_{18}H_{16}O_7N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 4 Tln. 3-Amino-benzoesäure mit 3 Tln. krystallisierter Äpfelsäure auf 140—150°; man wäscht das Produkt mit heißem Wasser, dann mit Alkohol, löst es hierauf in Ammoniak und fällt durch Salzsäure (SCHIFF, G. 16, 37; A. 232, 166). — Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 3-Acetamino-benzoesäure. —  $Ca_3(C_{18}H_{13}O_7N_2)_2$  (bei 120°). Hellblaues Pulver. Unlöslich in Wasser.

 $\bf N$ - [3 · Carboxy - phenyl] - tartramidsäure, Tartranilsäure - carbonsäure - (3)  $C_{11}H_{11}O_7N=HO_2C\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H.$  B. Tartranilsäure-carbonsäure-(3) und Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3') (s. u.) entstehen neben ihren Anhydrisierungsprodukten bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Weinsäure auf 150—160°; Tartranilsäure-carbonsäure-(3) ist in warmem Wasser löslich, Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3') nicht (SCHIFF, G. 16, 28, 32; A. 232, 456, 161). — Krystallkrusten (aus Wasser oder Alkohol) oder fettglänzende Schuppen. — Geht beim Erhitzen in Anhydrisierungsprodukte über. Das bei 160—170° entstehende Anhydrisierungsprodukt läßt sich durch Erwärmen mit Anilin in Alkohol in eine Verbindung  $C_{17}H_{14}O_5N_2$  [Nadeln (aus Alkohol). F: 245—246°] überführen. Tartranilsäure-carbonsäure-(3) liefert beim Erhitzen mit 3-Amino-benzoesäure Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3') (s. u.), mit 3-Amino-benzamid Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3')-monoamid (s. u.).

N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-tartramid, Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{18}H_{16}O_8N_2=[-CH(0H)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Bildung aus 3-Amino-benzoesäure und Weinsäure s. im vorangehenden Artikel. Entsteht auch aus Tartranilsäure-carbonsäure-(3) (s. o.) durch Erhitzen mit 3-Amino-benzoesäure (SCHIFF, G. 16, 35; A. 232, 164). — Krystall-pulver (aus Alkohol). Leicht löslich in Natronlauge. — Geht beim Erhitzen auf 180—200° in Anhydrisierungsprodukte über. —  $(HO\cdot Cu)_2C_{18}H_{14}O_8N_2$ . Blaue Krystallflocken.

Tartranilid-dicarbonsäure-(3.3')-monoamid  $C_{18}H_{17}O_7N_3 = H_2N \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von 3 g Tartranilsäure-carbonsäure-(3) (s. o.) mit 2 g wasserfreiem 3-Amino-benzamid auf 140°; man behandelt das

Produkt mit verdünntem wäßrigem Ammoniak und fällt die Lösung durch Salzsäure (Schiff, G. 16, 35; A. 232, 165). — Pulver. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Alkalien. —  $\operatorname{CuC}_{18}\operatorname{H}_{15}\operatorname{O}_7\operatorname{N}_3 + \operatorname{H}_8\operatorname{O}$ . Hellblauer Niederschlag.

- $\beta$ -[3-Carboxy-phenylimino]-buttersäureäthylester, Acetessigsäureäthylester-[3-carboxy-anil] bezw.:  $\beta$ -[3-Carboxy-anilino]-crotonsäureäthylester  $C_{13}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH\cdot C(CH_3)\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 1-stdg. Kochen von 10 g 3-Amino-benzoesäure mit 10 g Acetessigester und 20 g 96% gigem Alkohol (Pellizzari, G. 21 I, 341). Prismen. F: 137%. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in 3-Amino-benzoesäure und Acetessigester.
- β-[3-Carboxy-phenylimino]-buttersäurenitril, Acetessigsäurenitril-[3-carboxy-anil] bezw. β-[3-Carboxy-anilino]-crotonsäurenitril  $C_{11}H_{10}O_2N_2=NC\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $NC\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-benzoesäure und Diacetonitril (Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure (v. Meyer, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 503). Prismatische Nadeln. F: 206°.
- 3 [Acetoacetyl amino] benzoesäure, Acetessigsäure [3 carboxy anilid]  $C_{11}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Acetessigester; man wäscht das Produkt mit Äther und krystallisiert es aus Alkohol um (Pellizzari, G. 21 I, 343). Krystalle. F: 172—1736 (Zers.). Unzersetzt löslich in kalter konz. Schwefelsäure, benzermen damit erfolgt Zerfall unter Rückbildung der 3-Amino-benzoesäure.  $AgC_{11}H_{10}O_4N$ . Pulveriger Niederschlag.
- N.N'-Äthylen-bis-[3-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-äthylendiamin  $C_{16}H_{16}O_4N_2=[-CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_2$ . B. Bei 1-tägigem Kochen von 3-Aminobenzoesäure mit Äthylenbromid und Alkohol; man destilliert dann den Alkohol ab, wäscht den Rückstand mit warmem Wasser und krystallisiert ihn fraktioniert aus Alkohol; hierbei scheidet sich zunächst ein bei  $300^{\circ}$  nicht schmelzendes Kondensationsprodukt aus und dann die N.N'-Äthylen-bis-[3-amino-benzoesäure] (Schiff, Parenti, G. 14, 465; A. 226, 244). Krystallpulver. F:  $222-25^{\circ}$ . Kaum löslich in Wasser, leicht in siedendem Alkohol, sehr leicht im Alkalien.  $CuC_{16}H_{14}O_4N_2+H_2O$  (über konz. Schwefelsäure getrocknet). Grünblaues Pulver. Etwas löslich in heißem Wasser.
- N.N'-Diäthyl-N.N'-äthylen-bis-[3-amino-benzoesäure-äthylester], N.N'-Äthylen-bis-[3-äthylamino-benzoesäure-äthylester], N.N'-Diäthyl-N.N'-bis-[3-carbäthoxy-phenyl]-äthylendiamin  $C_2$ ,  $H_3$ ,  $O_4$ N<sub>2</sub> = [-CH<sub>2</sub>·N( $C_2$ H<sub>5</sub>)· $C_6$ H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>· $C_2$ H<sub>5</sub>]<sub>2</sub>. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. N.N'-Äthylen-bis-[3-amino-benzoesäure] mit 4 Mol.-Gew. KOH, 6 Mol.-Gew. Äthyljodid und Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° (Schiff, Parenti, G. 14, 466; A. 226, 247). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 98--100°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther.
- 5.5'-Bis-[3-carboxy-anilino]-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), "Lignon-blau-m-dicarbonsäure"  $C_{28}H_{22}O_8N_2=$   $CC < CNH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H) : CH > C:C < CH : C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H) > CO$ . Zur Frage der Zusammensetzung und Konstitution vgl. Liebermann, B. 42, 1852. B. Aus Cörulignon (Bd. VIII, S. 537) und 3-Amino-benzoesäure in Eisessig (L., Flatau, B. 30, 241). Der isomeren "Lignonblau-o-dicarbonsäure" (S. 358) ganz ähnlich.
- 3-[(N-Äthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus Äthylamin und 3-Chloracetamino-benzoesäure-methylester (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 165; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Krystallmasse. F: 68—69°. Löslich in Äther, Alkohol, Chloroform und Essigester.  $C_{12}H_{16}O_3N_2 + HCl$ . Nädelehen (aus Alkohol durch Aceton). F: 193—194°.
- 3-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Diäthylamin und 3-Chloracetamino-benzoesäure-methylester (E., O., A. 311, 165; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Öl.  $C_{14}H_{20}O_3N_2+HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol durch Äther). F: 177°.

- 3-[3-Amino-benzamino]-benzamid  $C_{14}H_{13}O_2N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von 3-[3-Nitro-benzamino]-benzamid (S. 397) mit Zinnehlorür (Schulzze, A. 251, 169). Nadeln mit 1  $H_2O$ . F: 176°. 1 Tl. der wasserfreien Verbindung löst sich bei 12° in 2777 Tln. Wasser. Unlöslich in Äther und Chloroform, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Anilin, Phenol. Gibt mit salpetriger Säure Diazoaminobenzol-dicarbonsäure-(3.3')-bis-[3-aminoformyl-anilid] (Syst. No. 2236).  $2C_{14}H_{13}O_2N_3 + HCl + 7H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol, noch schwerer in Chloroform, unlöslich in Äther.  $2C_{14}H_{13}O_2N_3 + H_2SO_4$ . Blättchen. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform.
- d) N-Derivate der 3-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren.
- 3-Benzolsulfamino-benzonitril, N-[3-Cyan-phenyl]-benzolsulfamid  $C_{13}H_{10}O_2N_2S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Benzolsulfochlorid auf 3-Amino-benzonitril bei Gegenwart von etwas Soda (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 478). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 126,5—127° (korr.). Löslich in Aceton, Methylalkohol, Äthylalkohol, Chloroform, heißem Benzol, heißem Wasser; unlöslich in Petroläther.
- **3-Thionylamino-benzoesäure-methylester**  $C_8H_7O_3NS = OS: N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Kochen von 15 g 3-Amino-benzoesäure-methylester mit der 8-fachen Menge trocknem Benzol und 12 g Thionylchlorid (Michaelis, Siebert, A. 274, 250). Krystallmasse. F: 57°. Kp<sub>90 100</sub>: 212°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Petroläther.
- 3-Thionylamino-benzoesäure-äthylester  $C_9H_9O_3NS=OS:N\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei 20-stdg. Kochen einer Lösung von 8,4 g 3-Amino-benzoesäure-äthylester in der 10-fachen Menge trocknem Benzol mit 7 g Thionylchlorid (MICHAELIS, SIEBERT, A. 274, 249). Gelbes Öl. Kp<sub>105</sub>: 195°. In jedem Verhältnis mischbar mit Äther, Benzol und Ligroin.
- [3-Carbomethoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_8H_9O_5NS=HO_3S\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-benzoesäure-methylester durch Natriumdisulfit (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriumsalz. Krystalle (aus 95%)-jigem Alkohol). Sintert von 121% ab, schmilzt ziemlich scharf bei 171—172%.
- [3-Carbäthoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_0H_{11}O_5NS = HO_3S \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Nitro-benzoesäure-äthylester durch Natriumdisulfit (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriumsalz. Krystalle. F: 115—116°.
- 3-Äthylnitrosamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_3N_9=ON\cdot N(C_2H_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Man versetzt eine mäßig konzentrierte wäßrige Lösung von salzsaurer 3-Äthylamino-benzoesäure mit Kaliumnitrit (Greess, B. 5, 1039). Aus Äthyl-m-toluidin durch sukzessive Nitrosierung und Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganatlösung (Vorländer, v. Schilling, Schrödter, B. 34, 1645). Gelblichweiße Blättchen (aus Wasser). F: 133—135° (V., v. Sch., Sch.). Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in kaltem Alkohol oder Äther (G.). Verbindet sich mit Basen, aber nicht mit Säuren (G.).  $AgC_9H_2O_3N_2$ . Weißgelbe sechsseitige Blättchen. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser (G.).
- 3-Isoamylnitrosamino-benzoesäure  $C_{12}H_{16}O_3N_2=ON\cdot N(C_5H_{11})\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus äquimolekularen Mengen des Hydrochlorids der 3-Isoamylamino-benzoesäure und Natriumnitrit in wäßt. Lösung (Bauer, Einhorn, A. 319, 336). Gelblichweiße Blättchen (aus Benzol). F: 131—132°.

Phosphorsäure-dimethylester-[3-carbomethoxy-anilid], [m-Amino-benzoesäure-N-phosphinsäure]-trimethylester  $C_{10}H_{14}O_5NP=(CH_3\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Phosphorsäure-dichlorid-[3-chlorformyl-anilid] (s. u.) und Methylalkohol (Michaelis, v. Areno, A. 326, 243). — Wasserhelle Flüssigkeit. Kp: 184—186°.

Phosphorsäure - diäthylester - [3 - carbäthoxy - anilid], [m-Amino-benzoesäure-N-phosphinsäure]-triäthylester  $C_{13}H_{20}O_5NP = (C_2H_5\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Phosphorsäure-dichlorid-[3-chlorformyl-anilid] (s. u.) durch Einw. von absol. Alkohol (M., v. A., A. 326, 242). — Wasserbelle Flüssigkeit. Kp<sub>35</sub>: 130—135°; Kp: 232—234°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Phosphorsäure - dichlorid - [3 - chlorformyl - anilid], "m-Amino-benzoylchlorid-N-oxychlorphosphin"  $C_7H_5O_2NCl_3P=Cl_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot COCl.$  B. Aus 8,5 g salzsaurer 3-Amino-benzoesäure in Chloroform mittels 20 g Phosphorpentachlorid (M., v. A., A. 326, 241). — Prismen. F: 109—110°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther und Petroläther. Wird von kaltem Wasser erst nach einiger Zeit, von heißem Wasser oder von Natronlauge rasch unter Bildung von phosphorsaurer 3-Amino-benzoesäure zersetzt.

## Substitutionsprodukte der 3-Amino-benzoesäure.

- 2-Chlor-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalische Lösung in der Wärme (Holleman, Voerman, R. 21, 57). Durch Erhitzen von 2-Chlor-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 140—150° (Bamberger, B. 35, 3707). Nadeln oder Prismen. F: 158° (Ho., V.), 160,5—161° (korr.) (Ba.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, ziemlich in Äther, schwer in Benzol (Ba.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k:  $6.6\times10^{-4}$  (Ho., V.). Silbersalz. Prismen. Löslich in viel heißem Wasser (Ba.). Hydrochlorid. Prismen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich in kaltem (Ba.).
- 2-Chlor-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3\cdot Cl\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 2-Chlor-3-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 871) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat (BAMBERGER, B. 35, 3706). Nadeln. F: 207—207,5° (korr.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, schwer in Äther, Benzol.
- 4-Chlor-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) mit Zinn und Salzsäure (Hübner, Biedermann, A. 147, 258). Entsteht neben 6-Chlor-3-amino-benzoesäure (s. u.) beim Kochen von 3-Azidobenzoesäure (Bd. IX, S. 418) mit Salzsäure (Griess, B. 19, 315; Bamberger, de Werra, B. 35, 3719). Aus 4-Chlor-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170° (Ba., B. 35, 3709). Nadeln (aus Wasser). F: 212° (G.; H., Bie.), 216—217° (korr.) (Ba.). In heißem Wasser ziemlich leicht löslich, schwer in kaltem (H., Bie.; Ba.), leicht löslich in Alkohol und Ather (G.).  $Cu(C_7H_5O_2NCl)_2$  Grüne Krystalle. Schwer löslich in Wasser (H., Bie.).  $Pb(C_7H_5O_2NCl)_2$ . Nadeln (H., Bie.).  $C_7H_6O_2NCl + H_2SO_4$ . Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (H., A. 222, 184).
- 4-Chlor-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 4-Chlor-3-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 871) mit Kaliumpermanganat bei Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bamberger, B. 35, 3708). Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 264,5—265,5 $^0$  (korr.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol, sehr wenig in Petroläther und kaltem Wasser.
- 5-Chlor-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure (Hübner, A. 222, 90). Nadeln (aus Wasser). F: 216°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.  $Cu(C_7H_5O_2NCl)_2$ . Grüner Niederschlag.  $AgC_7H_5O_2NCl$ . Nadeln (aus viel kochendem Wasser).  $Ba(C_7H_5O_2NCl)_2+4H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich.
- 6-Chlor-3-amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) mit Zinn und Salzsäure (Hühner, Biedermann, A. 147, 264; Hü., A. 222, 198). Entsteht neben 4-Chlor-3-amino-benzoesäure (s. o.), beim Kochen von 3-Azido-benzoesäure (Bd. IX, S. 418) mit Salzsäure (Griess, B. 19, 316; Bamberger, de Werra, B. 35, 3719). Beim Erhitzen von 6-Chlor-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 150—160° (Ba., B. 35, 3703).—Krystalle (aus Wasser). Krystallisiert in 2 Formen, eine wahrscheinlich monoklin sphenoidisch, die andere monoklin prismatisch (rhomboederähnlich) (Jäger, Z. Kr. 38, 288; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 509). F: 185° (G.), 188° bis 188,5° (korr.) (Ba.). Dil: 1,519 (J.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Petroläther (Ba.). Wandelt sich bei längerem Erhitzen oberhalb des Schmelzpunktes in eine indigoblaue Masse um (G.; Ba.).—Salze: HÜBNER. Cu(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>NCl)<sub>2</sub> + CuO. Dunkelgrüner Niederschlag.—Pb(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>NCl)<sub>2</sub> + 1½/2 H<sub>2</sub>O. Bräunliche Nadeln (aus Wasser). Wenig löslich in Wasser und Alkohol.—C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl + HCl. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.—C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.—C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl + HNO<sub>3</sub>. Nadeln. Leicht löslich.
- 6-Chlor-3-acetamino-benzoesäure  $C_3H_3O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 6-Chlor-3-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 871) mit Kaliumpermanganat bei  $80-85^\circ$  in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bamberger, B. 35, 3703). Krystalle (aus Wasser). F: 215—215,3° (korr.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, schwer in Chloroform, Benzol, sehr wenig in Petroläther.
- 2.4.5-Trichlor-3-amino-benzoesäure  $C_7H_4O_2NCl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot CO_2H$ . Vgl. hierzu S. 418.

- 4-Brom-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) mit Zinn und Salzsäure (Hübner, A. 222, 179). Nadeln (aus Wasser). F: 225°. Leicht löslich in heißem Wasser.  $Cu(C_7H_5O_2NBr)_2$ . Grüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser.  $Pb(C_7H_5O_2NBr)_2$ . Unlöslicher Niederschlag.  $C_7H_6O_2NBr+HCl$ . Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt.
- 5-Brom-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von 5-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 407) mit Zinn und konz, Salzsäure (H., A. 222, 169). Nadeln (aus Alkohol). F: 2159. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, fast unlöslich in Wasser. — $C_4(C_7H_3O_2NBr)_2 + 5^1/_2H_2O$ . Nadeln, Ziemlich leicht löslich in Wasser. Ba $(C_7H_3O_2NBr)_2 + 4H_2O$ . Nadeln, Leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol.  $C_7H_6O_2NBr + HCl$ . Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser.  $2C_7H_6O_2NBr + H_2SO_4$ . Krystallisiert unzersetzt nur aus verdünnter Schwefelsäure.
- 6-Brom-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 407) mit Zinn und Eisessig (Hübneb, Burghard, B. 8, 560). Nadeln, F: 180° (H., Smith, B. 10, 1706).
- 2.4.6-Tribrom-3-amino-benzoesäure  $C_7H_4O_2NBr_3 = H_2N \cdot C_6HBr_3 \cdot CO_2H$ . B. Beim Versetzen einer angesäuerten wäßrigen Lösung von 3-Amino-benzoesäure (S. 383) mit Bromwasser (Beilstein, Geitner, A. 139, 6). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Bräunung bei 169° (B., G.), 470,5° (Hübner, Vollbrecht, B. 10, 1708). Wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem, schr leicht in Alkohol (B., G.). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 85, 1618. Zerfällt bei der Destillation größtenteils in Kohlendioxyd und 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (B., G.). NaC<sub>7</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Tafeln (B., G.). Ba(C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Blättchen. Schr leicht löslich in Wasser (B., G.). Trimethyla mins alz C<sub>3</sub>H<sub>9</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Platten (aus heißem Wasser). Schmilzt oberhalb 220° (Llovd), Sudbonough, Soc. 75, 589). Tripropylaminsalz C<sub>9</sub>H<sub>13</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Prismen (aus Alkohol). F: 141–141,5° (L., S.). Anilinsalz C<sub>9</sub>H<sub>17</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Prismen (aus Alkohol). F: 145–116° (L., S.). Diäthylanilinsalz C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Prismen (aus Benzol). F: 155–156° (L., S.). 3-Nitro-anilin-Salz C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NBr + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Benzol). F: 155–156° (L., S.). Tribenzylaminsalz C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Benzol). F: 133° (L., S.). Pseudocumidinsalz C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Alkohol). F: 175° (L., S.). Dimethylpseudocumidinsalz C<sub>11</sub>H<sub>17</sub>N + 2C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Benzol). Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 146° (S., Roberts, Soc. 85, 240). Mesidinsalz C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Benzol). F: 167—168° (L., S.). Dimethylmesidinsalz C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Alkohol). F: 206° (L., S.). β-Naphthylaminsalz C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143° (L., S.). β-Naphthylaminsalz C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NBr<sub>3</sub>. Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143° (L., S.).
- x.x.x-Tribrom-3-amino-benzonitril  $C_7H_3N_2Br_3=H_2N\cdot C_6HBr_3\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Brom auf 3-Amino-benzonitril in Eisessig (Bogert, Beans, Am. Soc. 26, 498). Nadeln (aus Alkohol). F: 177—178°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Chloroform, Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser, Petroläther.
- 2-Jod-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_3NI=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3I\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Jod-3-acetamino-toluol (Bd, XII, S. 875) durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat (Wheeler, Liddle, Am. 42, 454). Nadelförmige Prismen (aus Alkohol). F: 1996.
- 5-Jod-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NI = H_2N \cdot C_6H_3I \cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Jod-3-nitrobenzoesäure (Bd. IX, S. 409) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (Wh., L., Am. 42, 504). Strohgelbe Stifte (aus verd. Alkohol). F: 197°. Löslich in Essigsäure. Gibt ein sehwer lösliches Hydrochlorid.
- **x.x-Dijod-3-amino-benzoesäure**  $C_7H_5O_2NI_2 = H_2N \cdot C_6H_2I_2 \cdot CO_2H$ , B. Entsteht neben x.x'-Dijod-azobenzol-dicarbonsäure-(3.3')  $HO_2C \cdot C_6H_3I \cdot N : N \cdot C_6H_3I \cdot CO_2H$  (Syst. No. 2139) beim Eintragen von Jod und Quecksilberoxyd in eine alkoh. Lösung von 3-Amino-

benzoesäure; man destilliert den Alkohol ab, zieht den Rückstand mit Soda aus und fällt die Lösung mit Salzsäure; den Niederschlag löst man in Alkohol und fällt durch Bleizucker zunächst die Azosäure aus (Benedikt, B. 8, 384). — Nadeln. Zersetzt sich beim Schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, sehr leicht in Alkohol und Äther. —  $KC_7H_4O_2NI_2$ . Nadeln.

- 2.4.6-Trijod-3-amino-benzoesäure  $C_7H_4O_2NI_3=H_2N\cdot C_6HI_3\cdot CO_2H$ . B. Mau tropft eine sehr verdünnte Lösung von Jod und Jodsäure in Kalilauge zu einer Lösung von 3-Aminobenzoesäure in verd. Salzsäure (Kretzer, B. 30, 1944). Nadeln aus starkem, Blättchen aus verdünntem Alkohol. F: 196° (Zers.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Färbt sich an der Luft bläulich.
- **6-Nitroso-3-acetamino-benzoesäure**  $C_9H_8O_4N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO_2H$ . Ist desmotrop mit Chinon-acetimid-(4)-oxim-(1)-carbonsāure-(2)  $CH_3\cdot CO\cdot N: C_6H_3(:N\cdot OH)\cdot CO_2H$ , Bd. X, S. 803.
- 2-Nitro-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 2-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit Bariumhydroxyd (KAISER, B. 18, 2951). Entsteht aus 2-Nitro-3-methoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 146) bei mehrstündigem Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr auf  $180^{\circ}$  (Rieche, B. 22, 2352). Aus 2-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure (s. u.) beim Kochen mit viel Wasser (Griess, B. 2, 435; 5, 198; 11, 1734). Goldgelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 156—157° (K.). Zersetzt sieh gegen 195° (R.). Zerfließt in Aceton; leicht löslich in heißem Wasser, kaltem Alkohol, Eisessig, Ather, ziemlich schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin (K.). Wird von Zinn und Salzsäure in 2.3-Diamino-benzoesäure (S. 447) übergeführt (G., B. 5, 199). Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Ammoniak und 2-Nitro-3-oxy-benzoesäure (G., B. 11, 1734). Liefert beim Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff 2-Nitro-benzoesäure (G., B. 11, 1734). KC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Tiefrote Tafeln (K.). Ba(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser (G., B. 5, 199; K.).
- 2-Nitro-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 4-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (S. 415) beim langsamen Eintragen von 25 g 3-Acetamino-benzoesäure (S. 396) in 70 g eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,54); man trennt die beiden Säuren in Form ihrer Bariumsalze; das Salz der 2-Nitro-3-acetamino-benzoesäure ist leichter löslich als das Salz der 4-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (Kaiser, B. 18, 2946, 2950). Nadeln oder Tafeln. F: 240—241° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Aceton.  $Ca(C_9H_7O_5N_2)_2+6H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich in heißem Wasser.  $Ba(C_9H_7O_5N_2)_2+H_2O$ . Nädelchen. Ziemlich löslich in kaltem Wasser.
- 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure  $C_8H_7O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Griess, B. 11, 1734. B. Bei der Einw. von starker, von salpetriger Säure freier Salpetersäure auf 3-Ureido-benzoesäure (S. 402) entsteht ein Gemisch von 2-Nitro-4-Nitro- und 6-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure; beim Kochen dieses Gemisches mit Ammoniak werden die entsprechenden drei isomeren Nitro-ureido-benzoesäuren erhalten; zur Trennung versetzt man die heiße Lösung mit Bariumchlorid, worauf sich beim Erkalten das Bariumsalz der 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 415) abscheidet; aus dem Filtrat scheidet sich beim Konzentrieren das Bariumsalz der 6-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 417) aus; das Bariumsalz der 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure wird aus der Mutterlauge beim Eindampfen bis fast zur Trockne gewonnen (G., B. 5, 193). Gelbe, sehr schwer lösliche Blättchen. Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd, Ammoniak und 2-Nitro-3-amino-benzoesäure. Geht beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in Benzimidazolon-carbonsäure-(4)  $CC < NH > C_6H_3 \cdot CO_2H$  (Syst. No. 3696) über.
- 2-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure  $C_8H_6O_7N_4=O_2N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Zincke, A. 291, 320. B. Aus 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. o.) und rauchender, von salpetriger Säure freier Salpetersäure (Griess, B. 5, 197). Gelblichweiße Blättchen oder Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in kaltem Wasser. Liefert beim Kochen mit Wasser 2-Nitro-3-amino-benzoesäure (s. o.), beim Kochen mit verdünntem wäßrigem Ammoniak 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. o.) (G.). Bariumsalz. Gelbe Nadeln (G.).

4-Nitro-3-amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-3-āthoxy-benzoesäure-āthylester (Bd. X, S. 147) mit wäßr. Ammoniak auf 180° (Thieme, J. pr. [2] 43, 464). Beim Kochen von 4-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit Bariumhydroxydlösung (Kaiser, B. 18, 2947). Bei kurzem Kochen von 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. u.) mit Barytwasser (Zincke, Helmert, A. 291, 326). Beim Kochen von 4-Nitro-3-[ω-nitro-ureido]-benzoesäure (s. u.) mit Wasser (Griess, B. 2, 435; 5, 198; 11, 1734).—Rote Blättehen oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter völliger Zersetzung bei 290° (Th.), 298° (K.). Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther (Th.). — Wird von Zinn und Salzsäure zu 3.4-Diamino-benzoesäure (S. 450) reduziert (G., B. 2, 435; 5, 199; K.). Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Ammoniak und 4-Nitro-3-oxybenzoesäure (Bd. X, S. 146) (Gr., B. 5, 856). Liefert durch Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff 4-Nitro-benzoesäure (G., B. 11, 1734). — Ca(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Dunkelrote Krystalle. Schwer löslich in siedendem Wasser (K.). — Ba(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Gelbrote Säulen oder Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser (G., B. 5, 198; K.).

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende alkoh. Lösung der 4-Nitro-3-amino-benzoesäure (KAISER, B. 18, 2948). Aus dem Silbersalz der 4-Nitro-3-amino-benzoesäure durch Erhitzen mit Äthyljodid auf 100° (Thieme, J. pr. [2] 43, 465). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 139° (K.; Th.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Eisessig (K.).

Amid  $C_7H_7O_3N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Nitro-3-amino-benzoesäure-äthylester (s. o.) und alkoh. Ammoniak bei  $160-170^0$  (Thieme, J. pr. [2] 43, 465). — Rötlichgelbe Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 231—232°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig; löslich in konz. Salzsäure.

4-Nitro-3-methylamino-benzoesäure  $C_sH_sO_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch 8-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-3-äthoxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 147) mit einer  $33^{\circ}/_0$ igen alkoholischen Lösung von 2 Mol.-Gew. Methylamin auf  $120-130^{\circ}$  und Verseifen des entstandenen 4-Nitro-3-methylamino-benzoesäure-methylamids (s. u.) mit Kalilauge (TH., J. pr. [2] 43, 466). — Rote Täfelchen (aus Alkohol). Zersetzt sich vollständig bei  $268^{\circ}$ . Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Kaliumsalz. Orangerote Nadeln.

Methylamid  $C_9H_{11}O_3N_3=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_9)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 194°; schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser (Th.).

- 4-Nitro-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_3O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. s. im Artikel 2-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (S. 414). Gelbe Tafeln. F: 205—206°; wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, Eisessig und Aceton (KAISER, B. 18, 2947). Gibt mit Zinn und Eisessig 2-Methyl-benzimidazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3646).  $Ca(C_9H_7O_5N_2)_2+7^1/_2H_2O$ . Gelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.  $Ba(C_9H_7O_5N_2)_2+7H_2O$ . Haarfeine gelbe Nadeln. Leicht löslich in siedendem Wasser.
- 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure  $C_8H_7O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Griess, B. 11, 1734. B. s. im Artikel 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 414). Reinigung in Form des Bariumsalzes: Zincke, Helmert, A. 291, 325. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 220°, ohne zu schmelzen (Z., H.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, Äther und Aceton, sehr schwer löslich in heißem Wasser, kaltem Alkohol und Eiscssig, ziemlich leicht in kochendem Alkohol (G., B. 5, 194; Z., H.). Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser, rascher mit Barytwasser in Kohlendoxyd, Ammoniak und 4-Nitro-3-amino-benzoesäure (s. o.) (Z., H.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in Kohlendioxyd und Benztriazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3902) (G., B. 15, 1880). Wird von Zinn und Salzsäure in 4-Amino-3-ureido-benzoesäure (S. 453) übergeführt (G., B. 5, 195; Z., H.). Ba( $C_8H_6O_5N_3$ ). Gelbe Nädelchen. Sehr wenig löslich in Wasser (Z., H.).

Methylester  $C_9H_9O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure in Methylalkohol (ZINCKE, Helmert, A. 291, 326). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Methylalkohol). F: 184°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, sehr wenig in Äther und Benzol.

4-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure  $C_8H_6O_7N_4=O_2N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. ZINCKE, A. **291**, 320. — B. Aus 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. o.) und rauchender, von salpetriger Säure freier Salpetersäure (Griess, B. 5, 197). — Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in kaltem Wasser. — Liefert beim Kochen mit Wasser 4-Nitro-3-amino-benzoesäure (s. o.), beim Kochen mit verdünntem wäßrigem Ammoniak 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. o.). — Bariumsalz. Gelbgrüner amorpher Niederschlag.

5-Nitro-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5-Dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 413) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die siedende

ammoniakalische Lösung (HÜBNER, A. 222, 81). Bei 2—3-tägigem Kochen von 3.5-Dinitrobenzoesäure in absol. Alkohol mit überschüssigem Hydrazinhydrat (Curtius, Riedel, J. pr. [2] 76, 255). — Goldgelbe Prismen (aus Wasser). F: 208° (H.). Sehr leicht löslich in kochendem Eisessig, leicht in kochendem Alkohol, schwerer in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol (H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,10×10<sup>-4</sup> (Bethmann, Ph. Ch. 5, 388). — NH<sub>4</sub> C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Hellgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser (H.). — Hydra zins alz. Gelbrote Nädelchen (aus Alkohol). F: 207° (Zers.)(C., R.). — Na C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>+ H<sub>2</sub>O. Alizarinrote Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (H.). — Ag C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>+ H<sub>2</sub>O. Gelbe Nädeln. Sehr schwer löslich in Wasser; verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure (H.). — Ca (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 5½ H<sub>2</sub>O. Hellbraungelbe Prismen. Leicht löslich in kaltem Wasser (H.). — Ba (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Goldgelbe Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.). — Pb (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Orangerote Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.). — Pb (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Orangerote Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (H.).

Methylester  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die mit konz. Ammoniak versetzte heiße alkoholische Lösung von 3.5-Dinitrobenzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 414) (Herre, B. 28, 596; Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1267). — Gelbe Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). F: 158—160° (Co., Mc C.), 160° (H.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, etwas schwerer in Benzol (H.). — Thionylchlorid erzeugt 5-Nitro-3-thionylamino-benzoesäure-methylester (S. 417) (H.).

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 5-Nitro3-amino-benzoesäure mit alkoh. Salzsäure (Curtius, Riedel, J. pr. [2] 76, 255). Aus 3.5-Dinitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 414) mit Schwefelammonium (Hübner, A. 222, 84; Herre, B. 28, 595). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155° (Hü.; C., R.; He.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (Hü.).

Hydrazid  $C_7H_8O_3N_4=H_2N\cdot C_8H_3(NO_9)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ . B. Aus 3 g 5-Nitro-3-aminobenzoesäure-āthylester (s. o.) in 30 ccm absol. Alkohol bei 24-stdg. Kochen mit 4 g Hydrazinhydrat (Curtius, Riedel, J. pr. [2] 76, 256). Bei 20—24-stdg. Kochen von 10 g 3.5-Dinitrobenzoesäure-äthylester in 30 ccm Alkohol mit 15 g Hydrazinhydrat (C., R., J. pr. [2] 76, 252). — Rotgelbe Blättchen (aus Wasser). F: 221°. Löslich in Eisessig, schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Ather, Chloroform, Benzol, Ligroin. Löslich in heißem Wasser, Alkalien und Säuren. — Die wäßr. Lösung reduziert in der Wärme Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Gibt mit Natriumnitrit in verd. Essigsäure 5-Nitro-3-oxy-benzazid (Bd. X, S. 147). —  $C_7H_8O_3N_4+2$  HCl. Bräunliche Krystalle (aus konz. Salzsäure). F: 221—222°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

- 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-isopropylidenhydrazid, Aceton-[5-nitro-3-amino-benzoylhydrazon]  $C_{10}H_{12}O_3N_4 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3)_2$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid (s. o.) in heißem Wasser beim Schütteln mit Aceton (C., R., J. pr. [2] 76, 258). Goldgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 208°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.
- 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-benzalhydrazid, Benzaldehyd-[5-nitro-3-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{12}O_3N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5.$  B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid (s. o.) in heißem Wasser beim Schütteln mit Benzaldehyd unter Zusatz von etwas Salzsäure (C., R., J. pr. [2] 76, 257). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F:247—248°. Unlöslich in Wasser und Äther, sehr wenig löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig.
- 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-[3-nitro-benzalhydrazid], 3-Nitro-benzaldehyd-[5-nitro-3-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{11}O_5N_5=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ . B. Aus 1 g 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid und 1 g 3-Nitro-benzaldehyd in heißem Wasser (C., B., J. pr. [2] 76, 258). Gelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 240°. Unlöslich in Wasser und Äther.
- 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-[3-oxy-benzalhydrazid], 3-Oxy-benzaldehyd-[5-nitro-3-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{12}O_4N_4 = H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus 1 g 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid und 1 g 3-Oxy-benzaldehyd in heißem Wasser (C., R., J. pr [2] 76, 257). Rotbraune Blättenen (aus verd. Alkohol). F: 242°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol.
- N.N'-Bis-[5-nitro-3-amino-benzoyl]-hydrazin  $C_{14}H_{12}O_6N_6=[H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH-]_2$ . B. Aus 4 g 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid beim Kochen mit Jod in Alkohol (C., R., J. pr. [2] 76, 262). Gelber feinkörniger Körper. F: 263—264°. Unlöslich in Äther, sehwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig; löslich in Säuren und Alkalien. Wird von alkoh. Salzsäure im Druckrohr bei 100° unter Bildung von Hydrazin gespalten.
- 5-Nitro-3-äthylamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzoesäure und Äthylbromid (Hübner, Rollwage, B. 10, 1704). —

- Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 208°. In Wasser sehr sehwer löslich.  $Ba(C_9H_9O_4N_2)_2 + 4H_9O$ . Hellrote Nadeln,
- 5 Nitro 3 acetamino benzoesäure methylester  $C_{10}H_{10}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-methylester und Acetylchlorid (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1268). Farblose Krystalle. F: 165—167°.
- N.N'-Diacetyl-N-[5-nitro-3-acetamino-benzoyl]-hydrazin  $C_{13}H_{14}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(NO_2) \cdot CO \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Aus 1 g 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid (S. 416) beim Erwärmen mit 3 g Essigsäureanhydrid (Curtius, Riedel, J. pr. [2] 76, 258). Schwefelgelbe Wärzchen (aus Wasser). F: 256°. Unlöslich in Äther, löslich in heißem Eisessig, Alkohol und Wasser.
- 5 Nitro 3 benzamino benzoesäure methylester  $C_{t5}H_{12}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-methylester und Benzoylchlorid (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1268). F: 178°.
- N-Benzoyl-N'-[5-nitro-3-benzamino-benzoyl]-hydrazin  $C_{21}H_{16}O_5N_4=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-benzhydrazid mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Curtius, Riedel, J. pr. [2] 76, 259). Nadeln (aus Alkohol). F: 236°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol.
- 5-Nitro-3-ureido-benzoesäure  $C_8H_7O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben ms-[5-Nitro-3-carboxy-phenyl]-biuret (s. u.) durch Eintragen von 5-Nitro-3-amino-benzoesäure in eine kalte wäßrige Lösung von Kaliumcyanat und Erwärmen auf  $50-60^{\circ}$  (Griess, B. 17, 2184). Hellgelbe Nadeln mit  $1H_2O$  (aus Wasser), Blättchen (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in kochendem Wasser, fast gar nicht in kaltem. Sehr mäßig löslich in Äther, löst sich in Alkohol leichter als in Wasser, Ba $(C_8H_6O_5N_3)_2+5H_2O$ . Gelbe Warzen. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in kaltem.
- ms-[5-Nitro-3-carboxy-phenyl]-biuret  $C_9H_8O_6N_4=(H_2N\cdot CO)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 5-Nitro-3-ureido-benzoesäure (s. o.) aus 5-Nitro-3-amino-benzoesäure und Kaliumcyanat (G., B. 17, 2186). Nadeln oder Blättchen mit 2  $H_2O$  (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in kochendem Wasser, schwer in kochendem Alkohol oder Äther. Ba $(C_9H_7O_5N_4)_2+7^4/2H_2O$ . Hellgelbe Kügelchen oder Nädelchen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kochendem Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 5-Nitro-3-thionylamino-benzoesäure-methylester  $C_8H_6O_5N_2S=OS:N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Bei 2—3-stdg. Kochen von 10 g 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-methylester mit 80 g Benzol und 6 g Thionylchlorid (Herre, B. 28, 596). Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 55—56°.
- 5-Nitro-3-thionylamino-benzoesäure-äthylester  $C_9H_8O_5N_2S=0S:N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot C_2H_5$ . B. Bei 2—3-stdg. Kochen von 15 g 5-Nitro-3-amino-benzoesäure-äthylester, gelöst in 150 g Benzol, mit 8 g Thionylchlorid (H., B. 28, 595). Gelbe Blättchen. F: 48° bis 49°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Petroläther.
- 6-Nitro-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_4N_2=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (s. u.) beim Kochen mit verd. Salzsäure (Hewitt, Mitchell, Soc. 91, 1259). Beim Kochen von 6-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure (S. 418) mit Wasser (Griess, B. 5, 198). Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 235° (Zers.) (He., Mr.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser und Äther, leicht in heißem Alkohol (G., B. 5, 198). Liefert beim Kochen mit Kalilauge 6-Nitro-3-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 147) (G., B. 11, 1733). Gibt beim Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff 2-Nitro-benzoesäure (G., B. 11, 1734). Ba $(C_7H_5O_4N_2)_2+3H_2O$ . Rotgelbe Nadeln. In kaltem Wasser leicht löslich (G., B. 5, 198).
- 6-Nitro-3-acetamino-benzoesäure  $C_9H_3O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Man oxydiert 50 g 6-Nitro-3-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 877), in 1 l Wasser suspendiert, mit 75 g gepulvertem Kaliumpermanganat unter Einleiten von Wasserdampf (Hewitt, Mitchell, Soc. 91, 1258). Durch Oxydation des 6-Nitro-3-acetamino-benzaldehyds (S. 29) mit Kaliumpermanganat (Friedländer, Fritsch, M. 24, 7). Aus 3-Acetamino-benzoesäure durch Nitrierung in Schwefelsäuremonohydrat mit Salpetersäure (Bayer & Co., D. R. P. 104495; C. 1899 II, 951). Bräunliche Krystalle (aus Wasser), Nadeln (aus Eisessig). F: 210—220° (Zers.) (He., Ml.), 225° (Frie., Fritsch). Leicht löslich in organischen Mitteln (He., Ml.).
- 6-Nitro-3-ureido-benzoesäure  $C_8H_7O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_7(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Griess, B. 11, 1734. B. s. im Artikel 2-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 414). Hellgelbe Nadeln oder Blättchen. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem und in Äther (G., B. 5, 194). Geht beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure in 2-Amino-5-ureido-benzoesäure (S. 449) über (G., B. 5, 195). Die Salze sind meist schwer löslich (G., B. 5, 194).

- 6-Nitro-3-[ $\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure  $C_8H_6O_7N_4=O_2N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Zincke, A. 291, 320. B. Aus 6-Nitro-3-ureido-benzoesäure und rauchender, von salpetriger Säure freier Salpetersäure (Griess, B. 5, 197). Gelblichweiße Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (G.). Liefert beim Kochen mit Wasser 6-Nitro-3-amino-benzoesäure, beim Kochen mit verdünntem wäßrigem Ammoniak 6-Nitro-3-ureido-benzoesäure (G.). Selbst eine sehr verdünnte ammoniakalische Lösung der Säure gibt mit Bariumchlorid einen hellgelben Niederschlag, aus mikroskopischen Krystallen bestehend (G.).
- 5-Azido-3-amino-benzoesäure, 5-Triazo-3-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2N_4=H_2N\cdot C_6H_3(N_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von [5-Azido-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäure (s. u.) mit verd. Kalilauge (Griess, B. 21, 1562). Nadeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in kochendem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.  $C_7H_6O_2N_4+HCl$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.  $2C_7H_6O_2N_4+2HCl+PtCl_4$ . Weißgelbe Warzen.
- [5-Azido-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäure, [5-Triazo-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäure  $C_9H_6O_5N_4=HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(N_3)\cdot CO_2H$ . B. Man übergießt [5-Amino-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäure (S. 454) mit viel überschüssiger Salzsäure, gibt dann Natriumnitrit, hierauf Brom und Bromwasserstoffsäure hinzu; das gefällte Diazonium-Perbromid trägt man in Ammoniak ein und fällt die Lösung durch Salzsäure (Geless, B. 21, 1562). Gelblichweiße Wärzchen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

Derivat eines Schwefelanalogons der 3-Amino-benzoesäure.

3-Amino-thiobenzamid  $C_7H_8N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CS\cdot NH_2$  bezw.  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(SH):NH$ . B. Bei längerem Behandeln von 3-Nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 385) mit Schwefelammonium (Hofmann, J. 1860, 353). Aus 3-Amino-benzonitril mit wäßr. Schwefelammonium (H., B. 1, 197), besser durch Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium unter Druck auf 100° (Junghahn, Bunimowicz, B. 35, 3934). — Nadeln oder Blätter (aus Wasser). F: 139° (J., B.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (H., J. 1860, 353). Verbindet sich mit Säuren (H., J. 1860, 353). — Mit alkoh. Jodlösung entsteht 3.5-Bis-[3-amino-phenyl]-1.2.4-thiodiazol  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C < N < C\cdot C_6H_4\cdot NH_2$  (Syst. No. 4608) (Wanstrat, B. 6, 333; vgl. H., Gabriel, B. 25, 1578). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat entstehen 2.5-Bis-[3-amino-phenyl]-1.3.4-thiodiazol  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C < N \cdot N \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4\cdot NH_2$  (Syst. No. 4608) und 3.6-Bis-[3-amino-phenyl]-1.2.4.5-tetrazindihydrid  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C \cdot N \cdot N \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4\cdot NH_2$  (Syst. No. 4677) (J., B.).

Aminobenzoesäure-Derivat, von dem es unbestimmt ist, ob es von 2- oder 3-Amino-benzoesäure abzuleiten ist.

**3.4.6** - Trichlor - 2 - amino - benzoesäure, 3.4.6 - Trichlor - anthranilsäure oder 2.4.5 - Trichlor - 3 - amino - benzoesäure  $C_7H_4O_2NCl_3 = H_2N \cdot C_6HCl_3 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 2.4.5-Trichlor-x-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 405) mit Zinn und überschüssiger konzentrierter Salzsäure (Beilstein, Kuhlberg, A. 152, 240). — Nadeln (aus Wasser). F: 210°. In kochendem Wasser schwer löslich. Verbindet sich mit Basen, aber nicht mit Säuren. — Ba $(C_7H_3O_2NCl_3)_2 + 3H_2O$ . Säulen. Ziemlich leicht löslich in kochendem Wasser.

## 4-Amino-benzoesäure und ihre Derivate.

4-Amino-benzoesäure, p-Amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. Bildung. Bei der Reduktion von 4-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 389) mit Schwefelammonium (G. FISCHER, A. 127, 142) oder besser mit Zinn und Salzsäure (Wilbrand, Bellstein, A. 128, 264; Widnmann, A. 193, 233). 4-Acetamino-benzoesäure (S. 432) entsteht bei der Oxydation von Acet-p-toluidid (Bd. XII, S. 920) mit Kaliumpermanganat (A. W. Hofmann, B. 9, 1303; Kaiser, B. 18, 2943) oder Calciumpermanganat (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1801); zur Überführung in 4-Amino-benzoesäure kocht man die 4-Acetamino-benzoesäure mit konz. Salzsäure (A. W. H.; K.). 4-Benzamino-benzoesäure entsteht bei allmählichem Zusatz von Chromsäure zu einer heiß gesättigten Lösung von Benz-p-toluidid (Bd. XII, S. 926) in Essigsäure; man zerlegt die 4-Benzamino-benzoesäure durch mehrstündiges Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im geschlossenen Rohr auf 150—170° (Brückner, A. 205, 128). Man oxydiert N-p-Tolyl-succinimid (Syst. No. 3201) in heißer wäßr. Lösung mit Kaliumpermanganat und verseift die entstandene N-[4-Carboxy-phenyl]-succinamidsäure (S. 433) durch Kochen mit schwach rauchender Salzsäure (Michael, B. 10, 577, 578). Bei der Oxydation von 3-Jod-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 996) mit Permanganat in Gegenwart von

Magnesiumsulfat entsteht 3-Jod-4-acetamino-benzoesäure; sie gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure 4-Amino-benzoesäure, neben 3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure (S. 439) (WHEELER, LIDDLE, Am. 42, 453, 454). Wird Acet-p-toluidid Hunden oder Kaninchen eingegeben, so geht es in den Harn als 4-Acetamino-benzoesäure über (JAFFÉ, HILBERT, H. 12, 308). Nach Verfütterung von 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) an Kaninchen findet sich im Harn eine Verbindung von 4-Acetamino-benzoesäure mit 4-Nitro-benzoesäure (S. 432) (COHN, B. 25, 2463; H. 17, 295).

Physikalische Eigenschaften. Monoklin prismatisch (NEGRI, G. 26 I, 68; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 509). F: 186-1870 (WILBRAND, BEILSTEIN, A. 128, 265; WIDNMANN, A. 193, 234). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (Wil., Bel.). Es lösen je 10 ccm: Wasser bei 12,8° 0,034 g, 90-volumenprozentiger Alkohol bei 9,6° 1,13 g, Ather bei 5,8° 0,821 g, Benzol bei 11,4° 0,006 g, Eisessig bei 12,5° 0,81 g, Essigester bei 9,5° 0,7048 g, Schwefelkohlenstoff bei 9,5° 0,001 g (Oechsner de Coninck, A. ch. [7] 4,536). 4-Amino-benzoesäure ist unlöslich in Petroläther (Oe. de C.). Wärmetönung beim Lösen von 4-Amino-benzoesaure in organischen Flüssigkeiten: Timofejew, C. 1905 II, 436. Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: Auwers, Orton, Ph. Ch. 21, 374, in Phenol: Robertson, Soc. 85, 1618. Absorption der wäßr. Lösung im Ultraviolett: Magini, R. A. L. [5] 12 II, 260; C. 1904 II, 935. Die alkoh. Lösung zeigt bei der Temperatur der flüssigen Luft violettblaue Phosphorescenz (Dzierzbicki, Kowalski, C. 1909 II, 959, 1618). Innere Reibung: Kullgren, Öf. Sv. 1896, 649. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 262; bei verschiedenen Temperaturen: White, Jones, Am. 42, 534. Konstante der sauren Dissoziation  $k_s$  bei 25°: 1,15 $\times$ 10° 5 (bestimmt durch Zersetzung von Diazoessigester) (Holmberg, Ph. Ch. 62, 728), 1,21×10<sup>-6</sup> (bestimmt durch Leitfähigkeitsmessung) (Winkelblech, Ph. Ch. 36, 564; berechnet von Walker, Ph. Ch. 51, 709); Konstante der basischen Dissoziation k, bei 25°: 2,33×10<sup>-12</sup> (berechnet aus dem Grad der Hydrolyse des salzsauren Salzes, der durch Verseifung von Athylacetat ermittelt wurde) (WINK., Ph. Ch. 36, 564, 581; berechnet von Lundén, Ph. Ch. 54, 561; vgl. WALKER, Ph. Ch. 49, 93). Grad der Farbveränderung von Methylorange und 4 Dimethylamino azobenzol als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 163; Salm, Ph. Ch. 63, 102. 4-Amino-benzoesäure reagiert gegen Methylorange sauer (Imbert, Astruc, C. r. 130, 37; vgl. Berthelot, C. r. 132, 1380). Verhalt sich bei der Titration mit Alkalilauge gegen Phenolphthalein, Lackmus und Poirrierblau als einbasische Säure (H. Meyer, M. 21, 929; Ber., C. r. 132, 1380; A. ch. [7] 25, 56). Wärmetönung beim Neutralisieren mit Natronlauge: ALEXEJEW, WERNER, 3K. 21, 486; Bl. [3] 2, 724.

Chemisches Verhalten. 4-Amino-benzoesäure wird in wäßr. Lösung durch unterbromigsaures Natrium in p-Azobenzoesäure (Syst. No. 2139) übergeführt (Meigen, Nottebohm, B. 39, 745). Geschwindigkeit der Oxydation der 4-Amino-benzoesäure mit Kalium-permanganat: Bradshaw, Am. 35, 332. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 200° entstehen Benzoesäure, Ammoniak und Kohlendioxyd (Kwisda, M. 12, 428). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in saurer Lösung entstehen kleinere Mengen 4-Amino-benzylalkohol (Bd. XIII, S. 620) (Langguth, B. 38, 2064). Bei der Einw. von Natrium in siedendem Amylalkohol entstehen Hexahydrobenzoesäure (Bd. IX, S. 7) und daneben geringe Mengen von 4-Amino-hexahydrobenzoesäure (S. 301) und von Valeriansäure und einer ungesättigten Säure (Einhorn, Meyenberg, B. 27, 2833; Ein., D. R. P. 82441; Frdl. 4, 1317). 4-Amino-benzoesäure liefert mit Salzsäure und Kaliumchlorat Chloranil (Bd. VII, S. 636) (Widnmann). Gibt mit Bromwasser 3.5-Dibrom-4-amino-benzoesaure (S. 438) und 2.4-6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Beilstein, Geitner, A. 139, 2). Bei der Einw. von Jod auf die wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der 4-Amino-benzoesäure entsteht 4-Jod-anilin (Bd. XII, S. 670) (WHEELER, LIDDLE, Am. 42, 457). Beim Einleiten der äquimolekularen Menge dampfförmigen Chlorjods (ICI) in eine Lösung von 4-Amino-benzoesäure in wenig kalter Salzsäure entsteht 3-Jod-4-amino-benzoesäure (S. 438) (Wheel, L.). Beim Behandeln einer Lösung von 4-Amino-benzoesäure in stark überschüssiger verdünnter Salzsäure mit 2 Mol.-Gew. Chlorjod entsteht 3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure (S. 439) (MICHAEL, NORTON, Am. 1, 264; vgl. WHEE., L.). Versetzt man die kaltgesättigte alkoholische Lösung der 4-Amino-benzoesäure mit einer Lösung von nitrosen Gasen (aus Arsentrioxyd und Salpetersäure) in Alkohol, so entsteht Diazoaminobenzol-dicarbonsäure-(4.4') (Syst. No. 2236) (WIL-Brand, Beilstein, A. 128, 269; vgl. auch Griess, Z. 1864, 462; J. 1864, 353). Beim Behandeln der Lösung von 4-Amino-benzoesäure in 120---150 Tln. siedendem Wasser mit nitrosen Gasen erhält man 4-Oxy-benzoesäure (Bd, X, S, 149) (G, Fischer, A, 127, 145). Durch Einw. von Isoamylnitrit auf salzsaure 4-Amino-benzoesäure in etwas saurer alkoh. Lösung entsteht p-Carboxy benzoldiazoniumehlorid (Syst. No. 2201) (Euler, A. 325, 302). 4-Amino-benzoesäure wird von rauchender Salpetersäure heftig angegriffen und in Pikrinsäure umgewandelt (Bel., Gel., A. 139, 13). 4-Amino-benzoesäure wird von mäßig starker Salzsäure bei 1806 vollständig in Anilin und Kohlendioxyd zerlegt (Weith, B. 12, 105). Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von Kohlendioxyd (Oechsner de Coninck,

RAYNAUD, C. r. 136, 817). Mit rauchender Schwefelsäure bei 170—190° gibt 4-Amino-benzoesäure 6.6'-Diamino-diphenylsulfon-dicarbonsäure-(3.3') (Syst. No. 1911) (MICHAEL, NORTON, B. 10, 581; BOGERT, Privatmitteilung). Aus salzsaurer 4-Amino-benzoesäure und Phosphorpentachlorid in Chloroform entsteht Phosphorsäure-dichlorid-[4-chlorid-romyl-anilid] (S. 437) (MICHAELIS, v. AREND, A. 326, 243). Reaktion von 4-Amino-benzoesäure mit Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr bei 125°: Pickering, Proc. Royal Soc. London 60, 345; J. 1897, 2757.

Bei der Einw. von Methyljodid auf 4-Amino-benzoesäure in Methylalkohol bei Gegenwart von Alkalilauge wurden erhalten: 4-Methylamino-benzoesäure (S. 426) (MICHAEL, WING, Am. 7, 196; JAFFÉ, H. 43, 394; B. 38, 1209; JOHNSTON, Proc. Royal Soc. London, ser. A. 78, 87; C. 1906 II, 1006), 4 Dimethylamino-benzoesäure (S. 426) (MICHLER, B. 9, 401; MICHAEL, WING; LAUTH, Bl. [3] 9, 976; WILLSTÄTTER, KAHN, B. 37, 411 Anm., 415; JAFFÉ, B. 38, 1209) und Trimethyl-p-benzbetain (S. 428) (MICHAEL, WING; WILLST., K.; JOHNSTON). Beim Erhitzen von 1 Mol. Gew. 4-Amino-benzoesäure mit 2 Mol.-Gew. Athyljodid und 3 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in Alkohol unter Rückfluß erhält man 4-Diathylamino-benzoesäure und geringe Mengen 4-Monoäthylamino-benzoesäure (MICHLER, GRADMANN, B. 9, 1913). Bei mehrtägigem Stehen von 4-Amino-benzoesäure in alkoh. Lösung mit 3 Mol.-Gew. Äthyljodid und überschüssigem Kaliumhydroxyd in der Kälte entstehen 4-Diäthylamino-benzoesäure und Diäthylamino-benzoesäure-äthylester (MICHAEL, WING, Am. 7, 197). Aus 4-Aminobenzoesäure in Alkohol gelöst und 3 Mol.-Gew. Allyljodid in Gegenwart von überschüssigem Alkali entsteht nur 4-Diallylamino-benzoesäure (Michael, Wing, Am. 7, 198). 4-Aminobenzoesäure liefert mit Pikrylchlorid in Alkohol 4-Pikrylamino-benzoesäure (S. 429) (Wedle-KIND, B. 33, 431). Gibt mit Pentamethylendibromid (Bd. I, S. 131) 4-Piperidino-benzoesäure (Syst. No. 3038) (SCHOLTZ, WASSERMANN, B. 40, 858). Aus 1 Mol. Gew. Benzophenonchlorid (Bd. V, S. 590) und 3 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure in heißem Toluol oder besser in Chloroform bei Zimmertemperatur entsteht 4-[Diphenylmethylen-amino]-benzoesäure (S. 430) (HANTZSCH, KRAFT, B. 24, 3522). Durch 6-stdg. Kochen einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 4-Amino-benzoesäure in der 10-fachen Menge Methylalkohol am Rückflußkühler entsteht 4-Amino-benzoesäure-methylester (S. 422) (Einhobn, Oppenheimer, A. 311, 158). Beim Schütteln von 4-Amino-benzoesäure, gelöst in verdünnter Natronlauge, mit der äquimolekularen Menge Dimethylsulfat in der Kälte entsteht 4-Methylamino-benzoesäure (Johnston, Proc. Royal Soc. London, ser. A.78, 87); in der Wärme erhält man daneben 4-Dimethylamino-benzoesäure (S. 426) (Houben, Schottmüller, B. 42, 3739). Leitet man in eine Mischung von 4-Amino-benzoesäure und absol. Alkohol trocknen Chlorwasserstoff ein, so entsteht 4-Amino-benzoesäure-äthylester (S. 422) (H. Sal-kowski, B. 28, 1921 Anm.; Vorländer, Meyer, A. 320, 135). Geschwindigkeit der Veresterung durch alkoh. Salzsäure: Kailan, M. 27, 1031. Erhitzt man 4-Amino-benzoesäure mit 4-Nitro-benzoesäure, Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Rückfluß, so erhält man Chinolin-carbonsäure-(6) (Syst. No. 3257) (Schlosser, Skraup, M. 2, 526). Versctzt man 1 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure in wenig Alkohol mit ½ Mol.-Gew. 27,56% iger Formaldehydlösung, so entsteht N.N'-Methylen-bis-[4-amino-benzoesäure] (S. 430) (BISCHOFF, REINFELD, B. 36, 52). Schüttelt man eine Lösung von 4-Amino-benzoesäure mit (überschüssiger?) 40% iger Formaldehydlösung, so wird eine (polymere) 4-Methylenamino-benzoesäure (S. 430) gebildet (H. EULER, A. EULER, C. 1905 I, 941). Eine (polymere) 4-Methylenamino-benzoesäure (S. 430) entsteht auch, wenn man 1 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Chlordimethylsulfat (Bd. I, S. 582) in Eiscssig erhitzt (Houben, Arnold, B. 41, 1571). 4-Amino-benzoesäure, in möglichst wenig warmer verdünnter Salzsäure gelöst, gibt, mit Formaldehydlösung und Kaliumcyanid versetzt, 4-[Cyanmethyl-amino]-benzoesäure (S. 435) (Hov., Ar., B. 41, 1572). Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit Paraldehyd (Syst. No. 2952) und konz. Salzsäure bildet sich 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(6) (Syst. No. 3258) (Doebner, v. Miller, B. 17, 939). Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. 4-Aminobenzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Chloral in Benzol erhält man  $N.N' \cdot [\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyliden]bis-[4-amino-benzoesäure] (S. 430) (WHEELER, JORDAN, Am. Soc. 31, 939). 4-Amino-benzoesäure gibt mit Benzaldehyd in Alkohol 4-Benzalamino-benzoesaure (S. 430) (MANCHOT, FURLONG, B. 42, 4389). Durch Kondensation von 4-Amino-benzoesäure mit 4-Nitroso-benzaldehyd (Bd. VII, S. 242) in siedendem Eisessig entsteht 4-Formyl-azobenzol-carbon-säure-(4') OHC·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (Syst. No. 2139) (ALWAY, BONNER, B. 38, 2520; Am. Soc. 27, 1117). Resorcylaldehyd (Bd. VIII, S. 241) wird von 4-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Salzsäure addiert unter Bildung des Hydrochlorids der 4-[2.4.a-Trioxybenzylamino]-benzoesäure (S. 431) (GATTERMANN, A. 357, 336). Beim gelinden Erwärmen von 4-Amino-benzoesäure mit konz. Ameisensäure (D: 1,2) entsteht 4-Formamino-benzoesäure (Zehra, B. 23, 3633). Läßt man Orthoameisensäureäthylester (Bd. II, S. 20) auf 4-Amino-benzoesäure auf dem Wasserbad einwirken, so erhält man N.N'-Bis-[4-carboxy-phenyl]-formamidin (S. 432) (Goldschmidt, Ch. Z. 26, 743). Einw. von Kaliumeyanid und Formaldehyd auf 4-Amino-benzoesäure siehe oben. 4-Amino-benzoesäure gibt beim

Erhitzen mit Natriumacetat und Eisessig 4-Acetamino-benzoesäure (RITSERT, EPSTEIN. D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). 4-Acetamino-benzoesäure entsteht auch bei Behandlung eines Neutralsalzes der 4-Amino-benzoesäure in wäßr. Lösung mit Essigsäureanhydrid (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). Kocht man 4-Amino-benzoesäure mit Chloressigsäure und Soda in Wasser, so entsteht Phenylglycin-p-carbonsäure (S. 435) (MAUTHNER, SUIDA, M. 11, 380). Durch Erhitzen der Alkalisalze von 4-Amino-benzoesaure und 2-Chlorbenzoesäure in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen im Druckgefäß auf 115-1200 (Höchster Farbw., D. R. P. 148179; C. 1904 I. 412) oder durch Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure und 2-chlor-benzoesaurem Kalium in Amylalkohol bei Gegenwart von wasserfreiem Natriumcarbonat und etwas Kupfer unter Rückfluß (Ullmann, Hoz, A. 355, 356) entsteht Diphenylamin-dicarbonsäure (2.4') (S. 435). Beim Erhitzen von 4-Aminobenzoesäure und Malonsäurediäthylester auf 165—170° entsteht N.N'. Malonyl-bis-[4-amino-benzoesäure] (S. 433) (v. Pollack, M. 26, 327). Bindung von Kohlendioxyd an 4-Aminobenzoesaure in Gegenwart von Kalkmilch: Siegfried, Neumann, H. 54, 432. Bei der Einw. von Kaliumcyanat auf salzsaure 4-Amino-benzoesäure in wäßr. Lösung entsteht 4-Ureidobenzoesäure (Griess, J. pr. [2] 5, 370; Zincke, Helmert, A. 291, 329). Beim Zusammenschmelzen von 4-Amino-benzoesäure und Harnstoff entstehen 4-Ureido benzoesäure (S. 434) und Carbanilid-dicarbonsäure-(4.4') (S. 434) (Griess, J. pr. [2] 5, 369). Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit Methylharnstoff auf 110—115° erhält man 4-[\omega-Methyl-ureido]-benzoesäure, 4-Ureido-benzoesäure und Carbanilid-dicarbonsäure-(4.4') (Guareschi, B. 25 Ref., 327, 328). Einw. von Carbodiphenylimid auf 4-Amino-benzoesäure s. u. Reaktion der 4-Amino-benzoesäure mit Glyoxylsäure: Boettinger, Ar. 233, 206. 4-Amino-benzoesäure liefert mit Brenztraubensäure und Acetaldehyd in absol. Alkohol beim Erwärmen am Rückflußkühler 2-Methyl-chinolin-dicarbonsaure (4.6) (Syst. No. 3290) (v. Miller, Meyer, B. 23, 2262). Beim Kochen von 4-Amino benzoesäure mit Benzaldehyd und Brenztrauben-8. 23, 2202). Belin Kochen von 4-Kanno-Schmossatz  $\beta$ -[4-carboxy-phenylimino]- $\alpha$ -phenyl-säure in alkoh. Lösung wird N-[4-Carboxy-phenyl]- $\beta$ -[4-carboxy-phenylimino]- $\alpha$ -phenyl- $\alpha$ -nvrrolidon  $H_2C$ ——C:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (Syst. No. 3221) gebildet (Doebner,

FETTBACK, A. 281, 4; vgl. v. Garzarolli-Thurnlackh, M. 20, 487; Simon, A. ch. [8] 12, 17; Borsche, B. 41, 3886). Beim Erwärmen von 4-Amino-benzoesäure mit Acetessigester (Bd. III, S. 632) auf dem Wasserbad bildet sich Acetessigsäure-[4-carboxy-anilid] (S. 435), in Gegenwart von etwas Pyridin das  $\beta$ -[4-Carboxy-phenylimino]-buttersäure-[4-carboxy-anilid] bezw.  $\beta$ -[4-Carboxyanilino]-crotonsäure-[4-carboxy-anilid] (Troeger, J. pr. [2] 60, 508). 4-Aminobenzoesäure gibt mit a Chlor-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 662) bei kurzem Erwärmen a-Chlor-acetessigsäure-[4-carboxy-anilid], bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbad a-Oxyacetessigsäure [4-carboxy-anilid] (Tr., J. pr. [2] 60, 516, 519). Erhitzt man 4-Aminobenzoesäure mit Methylacetessigsäureathylester allein, so entsteht in äußerst geringer Ausbeute α-Methyl-acetessigsäure-[4-carboxy-anilid] (S. 436) (Tr., J. pr. [2] 60, 511). Erhitzt man die genannten Verbindungen in Gegenwart von etwas Pyridin, so bildet sich Carbaniliddicarbonsaure-(4.4') (Tr., J. pr. 60, 513). Aus 4-Amino-benzoesaure und Diacetonitril (Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure entsteht das  $\beta$ -[4-Carboxy-phenylimino]-buttersäurenitril bezw.  $\beta$ -[4-Carboxy-anilino]-crotonsäurenitril (S. 435) (v. MEYER, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 503).

4-Amino-benzoesäure gibt mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge 4-Benzolsulfaminobenzoesäure (S. 437) (SCHEGETER, B. 40, 1615). Durch Erhitzen von 4-amino-benzoesaurem Natrium mit — nicht näher beschriebenem — Diäthyl- $[\beta$ -chlor-äthyl]-amin entsteht 4-Aminobenzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester (S. 424) (Merck, D. R. P. 189335; C. 1907 II, 2003). Dieselbe Verbindung entsteht bei der Reaktion der 4-Amino-benzoesäure mit  $\beta$ -Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) (Höchster Farbw., D. R. P. 180291; Frdl. 8, 998; C. 1907 I, 1365). Erhitzt man äquimolekulare Mengen 4-Amino-benzoesäure und Carbo-diphenylimid (Bd. XII, S. 449) in Benzol, so erhält man 4-[\omega-Phenyl-ureido]-benzoesäure-anilid (S. 434) (Busch, Blume, Pungs, J. pr. [2] 79, 539). Bei 4-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von 4-Amino-benzoesäure und 4-4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Michlers Hydrol) (Bd. XIII, S. 698) in Alkohol auf dem Wasserbad bildet sich N-[4-Carboxy-phenyl]leukauramin (S. 436) (MÖHLAU, HEINZE, B. 35, 374).

Aus 4-Amino-benzoesäure und Äthylenoxyd (Syst. No. 2362) im geschlossenen Rohr bei 50° entsteht 4-[\(\beta\)-Oxy-\(\text{athylamino}\)]-benzoes\(\text{aure}\) (S. 430) (Ladenburg, \(\Beta\). 6, 130). Einw. von Paraldehyd auf 4-Amino-benzoes\(\text{aure}\) s. S. 420. Kondensation von 4-Amino-benzoes\(\text{aure}\) mit Gallocyaninfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 166679; C. 1906 I, 620.

Biochemisches Verhalten. 4-Amino benzoesäure passiert den Tierkörper unverändert

(HILDEBRANDT, B. Ph. P. 3, 371; vgl. Gibbs, Hare, Am. 11, 446).

Verwendung. Verwendung der 4-Amino-benzoesäure zur Darstellung von Azofarbstoffen: Soc. St. Denis, D. R. P. 29991; Frdl. 1, 539; BAYER & Co., D. R. P. 58271, 60494, 60500, 86314; Frdl. 3, 614, 617, 620; 4, 795; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 76127; Frdl. 3, 746. Farbenreaktionen der 4-Amino-benzoesäure: Oechsner de Coninck, C. r. 117, 118; 120, 100; A. ch. [7] **4**, 529.

Salze. Kupfersalz. Dunkelgrüner körniger Niederschlag (Beilstein, Geitner, A. 139, 16). —  $Ba(C_7H_6O_2N)_2$ . Blättchen. Leicht löslich in Wasser (Beil, G.). —  $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Pb \cdot C_7H_6O_2N$ . Krystallinischer Niederschlag, der beim Versetzen einer wäßt. Lösung von 4-Amino-benzoesäure mit Bleiacetat ausfällt (Ladenburg, B. 6, 130). —  $C_7H_7O_2N + 2$  HF. Nadeln (Weinland, Lewkowitz, Z. a. Ch. 45, 50). —  $C_7H_7O_2N + HCl.$  Blätter oder Säulen (Wilbband, Beilstein, A. 128, 265). —  $2C_7H_7O_2N + H_2SO_4$ . Krystallbüschel (aus schwefelsäurehaltigem Wasser) (Beil, G.). Blättchen (aus 50% gem Alkohol). Wird, aus Wasser umkrystallisiert, bald gelb und braun; zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen (Houben, Schottmüller, B. 42, 3740). Schwer löslich in kaltem Wasser (Beil, G.). —  $C_7H_7O_2N + H_3PO_4$ . Nadeln (aus Phosphorsäurelösung oder Wasser). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol; wird durch Wasser nicht zersetzt (Raikow, Schttarbanow, Ch. Z. 25, 262). — Neutrales Oxalat  $2C_7H_7O_2N + C_2H_2O_4$ . Nadeln (aus Alkohol) (Boettinger, Ar. 233, 202). Schmilzt oberhalb 275° (Anselmino, C. 1906 I, 753). — Saures Oxalat  $C_7H_7O_2N + C_2H_2O_4$ . Schmilzt oberhalb 275° (Anselmino, C. 1906 I, 753).

## Funktionelle Derivate der 4-Amino-benzoesäure.

- 1. Derivate, die lediglich durch Veränderung der Carboxylgruppe entstanden sind,
- 4 Amino benzoesäure methylester  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Man kocht eine mit Chlorwasserstoff gesättigte Lösung von 4-Amino-benzoesäure in der 10-fachen Menge Methylalkohol 6 Stunden am Rückflußkühler (Еімнови, Орреннеімев, A. 311, 158). Blättchen (aus verd. Methylalkohol). F:112° (E., O.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,42×10<sup>-12</sup> (bestimmt durch Hydrolyse von Methylacetat mittels des salzsauren Salzes) (Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 559, 572). Zerfällt beim Erhitzen mit bei 200° entwässerter, sirupöser Phosphorsäure auf 150° in Anilin und Kohlendioxyd (Raikow, Tischkow, Ch. Z. 29, 1270). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 81152; Frdl. 4, 754.  $C_8H_9O_2N$  + HCl. Gelbliche Platten (J.). Salz der 4-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 259)  $C_8H_9O_2N$  +  $C_7H_8O_4$ S. Blättchen. F: 216—217° (Zers.) (Ritsert, D. R. P. 447790; C. 1904 I, 131).
- 4-Amino-benzoesäure-äthylester C<sub>3</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus 4-Nitrobenzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 390) durch Reduktion mit Schwefelammonium (Limpricht, 4. 303, 278). Man leitet in eine Mischung von 100 g 4-Amino-benzoesäure und 500 ccm absolutem Alkohol etwa 10 Stdn. trocknen Chlorwasserstoff ein, läßt über Nacht stehen und spült dann mit Wasser auf zerriebene Soda (H. Salkowski, B. 28, 1921 Anm.; Vorkinder Meyer, A. 320, 135). Krystalle (aus Alkohol oder aus Äther). F: 91—920 (Vorl., Mey.), 91° (Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 560). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,88×10·1² (bestimmt durch Hydrolyse von Methylaeetat mittels des salzsauren Salzes) (J.). Geschwindigkeit der Verseifung durch alkoh. Salzsäure: Kallan, M. 27, 1031. Über das Verhalten gegen Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd vgl. v. Braun, Beschke, B. 39, 4377. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 81152; Frdl. 4, 754. Findet unter der Bezeichnung Anästhesin als Lokalanästhetikum Verwendung (C. 1902 I, 1415). Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [1926], S. 65. C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + HCl. Platten (aus Methylalkohol). F: 206—207° (J.). Salz der p. Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 97) C<sub>9</sub>H<sub>1</sub>O<sub>2</sub>N + C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>S. Prismatische Krystalle (aus Alkohol). F: 185—187° (RITSERT, D. R. P. 150070; C. 1904 I, 975). Salz der Toluol·ω·sulfonsäure (Bd. XI, S. 146). Blättohen. Zersetzt sich bei 235° (Höchster Farbw., D. R. P. 147580; C. 1904 I, 130). Salz der Benzol-disulfonsäure-(1.3) (Bd. XI, S. 199) 2C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>8</sub>S. Prisman. Zersetzt sich bei 235° (Höchster Farbw., D. R. P. 147580; C. 1904 I, 131). Basisches Salz der Phenol·sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 241) 2C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>S. Krystalle (aus Alkohol). F: 188–159° (R., D. R. P. 147790). Neutrales Salz der Phenol·sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 241) 2C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N + C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>S. Nadeln (aus Alkohol). F: 188–169° (R., D. R. P. 147790). Neutrales Salz

- schwer in kaltem Wasser (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 181324; C. 1907 I, 1651). Salz einer Guajacolsulfonsäure (vgl. Bd. XI, S. 295)  $C_9H_{11}O_2N + C_7H_8O_5S$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 175°; löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol (R., D. R. P. 149345).
- 4-Amino-benzoesäure [ $\beta$ -chlor-äthyl]-ester C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>NCl = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>Cl. B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Äthylenchlorhydrin durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Höchster Farbw., D. R. P. 194748; C. 1908 I, 1004). Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-[ $\beta$ -chlor-äthyl]-esters (Bd. IX, S. 390) in alkoh. Lösung mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 35—40° (H. F.). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 86—87°.
- 4-Amino-benzoesäure-propylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure mit Propylalkohol in Gegenwart von Schwefelsäure oder Salzsäure (FRITZSCHE & Co., D. R. P. 213459; C. 1909 II, 1025). Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-propylesters (Bd. IX, S. 391) mit Zinn und Salzsäure (FR. & Co.). Prismen. F: 73° bis 74°; leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, schwer in Wasser (FR. & Co.). Wirkt stärker anästhesierend als Anästhesin (S. 422) (FR. & Co.). Wurde als "Propäsin" in den Handel gebracht (C. 1908 II, 2030).
- 4-Amino-benzoesäure-isopropylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Isopropylalkohol mittels Chlorwasserstoffs oder aus 4-amino-benzoesaurem Natrium mit Isopropyljodid in Isopropylalkohol (Bayer & Co., D. R. P. 211801; C. 1909 II, 321). Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-isopropylesters (Bd. IX, S. 391) mit aktiviertem Aluminium oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (B. & Co.). Nadeln (aus Ligroin). F: 85—86°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Wirkt anästhesierend. Sulfat. Rosettenförmig gruppierte Blättchen.
- 4-Amino-benzoesäure- $[\beta$ -chlor-isopropyl]-ester  $C_{10}H_{12}O_2NCl = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2Cl$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure- $[\beta$ -chlor-isopropyl]-esters (Bd. IX, S. 391) in alkoh. Lösung mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure bei 10—15 $^6$  (Höchster Farbw., D. R. P. 194748; C. 1908 I, 1004). Nadeln (aus Ligroin). F: 69 $^6$ . Hydrochlorid. Blättehen (aus Essigester + absol. Alkohol). F: 186 $^6$ .
- 4-Amino-benzoesäure- $[\beta.\beta'$ -dichlor-isopropyl]-ester  $C_{10}H_{11}O_{2}NCl_{2}=H_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot CH(CH_{2}Cl)_{2}$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure- $[\beta.\beta'$ -dichlor-isopropyl]-esters (Bd. IX, S. 391) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure bei 10—15° (H. F., D. R. P. 194748; C. 1908 I, 1004). Prismen (aus Methylalkohol). F: 124°. Hydrochlorid. Krystalle (aus Essigester). F: 172°.
- 4-Amino-benzoesäure-d-amylester (vgl. Bd. I, S. 385)  $C_{12}H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung der 4-Amino-benzoesäure in linksdrehendem Amylalkohol (Guye, Babel, Arch. Sc. phys. nat. Genève [4] 7, 31, 33; C. 1899 I, 467). F: 27—30°;  $Kp_{35}$ : 215°;  $D^{75}$ : 1,050;  $D^{75}$ : 1,5369 (G., B.). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) [a] $^{15}$ : +5,47° (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- 4-Amino-benzoesäure- $\beta$ -naphthylester  $C_{17}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_{10}H_7$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure- $\beta$ -naphthylesters (Bd. IX, S. 392) mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbade (Reverdin, Créfteux, B. 35, 3418). Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, ziemlich in Chloroform, Äther, Schwefelkohlenstoff, sehr wenig in Ligroin. 2  $C_{17}H_{13}O_2N+2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Zersetzt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen.
- 4-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-phenyl]-ester  $C_{14}H_{13}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des Guajacolesters der 4-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 392) mit Schwefelammonium (RIEDEL, D. R. P. 67923; Frill. 3, 868). Nadeln (aus Alkohol). F:  $145^{\circ}$ .
- 4-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol [4-amino-benzoat]  $C_{17}H_{17}O_3N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot O \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des Eugenolesters der 4-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 392) mit Schwefelammonium (R., D. R. P. 67923; Frdl. 3, 868). Blättchen. F: 156°.
- 4-Amino-benzoesäure- $[\beta$ -amino-äthyl]-ester  $C_9H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH_2$ . B. Man läßt 15 g Zinnfolie unterhalb 35° auf die Suspension von 5 g 4-Nitrobenzoesäure- $[\beta$ -azido-äthyl]-ester (Bd. IX, S. 391) in 50 ccm konz. Salzsäure und 50 ccm

- absol. Alkohol einwirken (Forster, Fierz, Soc. 93, 1869). Tafeln mit 1 Mol.  $\rm H_2O$  (aus Wasser). Die wasserhaltige Verbindung sehmilzt unseharf bei 78° und ist leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird bei 105° wasserfrei, schmilzt dann bei 122,5° und ist leicht löslich in Alkohol, sehr sehwer löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Chloroform und Petroläther. Pikrat  $\rm C_9H_{12}O_2N_2+C_6H_3O_7N_3$ . Krystalle (aus Alkohol). F: 172—175°. Mäßig löslich in Alkohol.
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -dimethylamino-äthyl]-ester  $C_{11}H_{16}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-[ $\beta$ -dimethylamino-äthyl]-esters (Bd. IX, S. 393) (Höchster Farbw., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Krystalle (aus Äther). F: 120—121°. Monohydrochlorid. Nādelchen (aus absol. Alkohol). F: 185—186°.
- 4-Amino-benzoesäure-[β-diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{13}H_{20}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Veresterung von 4-Amino-benzoesäure mit β-Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) mittels konz. Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 180291; C. 1807 I, 1365). Beim Kochen von 4-Amino-benzoesäure-methylester mit β-Diäthylamino-äthylalkohol am Rückflußkühler (H. F., D. R. P. 172568; C. 1906 II, 473). Durch Erhitzen des trocknen Natriumsalzes der 4-Amino-benzoesäure mit Diäthyl-[β-chlor-äthyl]-amin auf 120—130° (E. Merck, D. R. P. 189335; C. 1907 II, 2003). Durch Erwärmen des 4-Amino-benzoesäure-[β-chlor-äthyl]-esters mit Diäthylamin im geschlossenen Rohr auf 100—110° H. F., D. R. P. 194748; C. 1908 I, 1004). Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-[β-diäthylamino-äthyl]-esters (Bd. IX, S. 393) mit Zinn und Salzsäure (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Durch reduktive Spaltung des Azobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[β-diāthylamino-äthyl]-esters (Syst. No. 2139) mit Zinnehlorür und Salzsäure (H. F., D. R. P. 180292; C. 1907 I, 1365). Nadeln mit 2 H<sub>2</sub>O (aus verd. Alkohol). F: 51° (H. F., D. R. P. 179627, 194748; Höger, C. 1905 II, 1817). Wasserfreie Krystalle (aus Ligroin). F: 58—59° (Hö.), 58—60° (H. F., D. R. P. 179627), 59—60° (H. F., D. R. P. 172568).  $C_{13}H_{20}O_2N_2 + HCl$ . Nädelchen (aus absolutem Alkohol). F: 156° (H. F., D. R. P. 179627, 194748; E. Merck, D. R. P. 189335). Sehr leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 179627, 194748; E. Merck, D. R. P. 189335). Sehr leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 179627, 194748; E. Merck, D. R. P. 189335). Sehr leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 179627; Hö.). Physiologische Wirkung: Läwen, A. Pth. 56, 145. Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe 19261, S. 464. Findet unter dem Namen Novocain Verwendung als Anästhetikum (Hö.).
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -diisopropylamino-äthyl]-ester  $C_{15}H_{21}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N[CH(CH_3)_2]_2$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-benzoesäure-[ $\beta$ -diisopropylamino-äthyl]-esters (Bd. IX, S. 394) (Höchster Farbw., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 48°. Monohydrochlorid. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 195°.
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -diisobutylamino-äthyl]-ester  $C_{17}H_{28}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N[CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$ . B. Analog der vorhergehenden Verbindung (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84—85°. Monohydrochlorid. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 195°.
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -diisoamylamino-äthyl]-ester  $C_{19}H_{32}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot N(C_5H_1)_2$ . Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 44—45 $^0$  (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Monohydroehlorid. Nadeln (aus Essigester und Alkohol). F: 154 $^0$ .
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ -diäthylamino-isopropyl]-ester  $C_{14}H_{22}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . Dickes Öl (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- 4-Amino-benzoesäure- $[\beta,\beta'$ -bis-dimethylamino-isopropyl]-ester  $C_{14}H_{23}O_2N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH[CH_2\cdot N(CH_3)_2]_2$ . Prismen (aus Benzol). F: 109° (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- 4-Amino-benzoesäure-[ $\beta$ , $\beta'$ -bis-diäthylamino-isopropyl]-ester  $C_{18}H_{31}O_{2}N_{3}=H_{2}N\cdot C_{8}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot CH[CH_{2}\cdot N(C_{2}H_{5})_{2}]_{2}$ . F: 49° (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- 4-Amino-benzoesäure-[diäthylamino-trimethylcarbin]-ester  $C_{15}H_{24}O_2N_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2\cdot Ol.$  Monohydroehlorid. F: 183—1846 (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- **4 A**mino benzoesäure [methyl (diäthylaminomethyl) äthyl carbin] ester  $C_{16}H_{26}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . Diekes Öl (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- 4-Amino-benzoesäure-[(diäthylaminomethyl)-diäthyl-carbin]-ester  $C_{17}H_{28}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . Diekes Öl (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363).
- $\gamma\text{-Diāthylamino-propylenglykol-mono-[4-amino-benzoat]}\,C_{14}H_{22}O_{3}N_{2}=H_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{3}(OH)\cdot CH_{2}\cdot N(C_{2}H_{5})_{2}.$  B. Aus dem Mono-[4-nitro-benzoat] des  $\gamma$ -Diāthylamino-propylenglykols (Bd. IX, S. 394) durch Reduktion (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Dickes Öl.

- γ-Diäthylamino-propylenglykol-bis-[4-amino-benzoat]  $C_{21}H_{27}O_4N_3 = H_2N \cdot C_5H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(O_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Analog der vorhergehenden Verbindung (H. F., D. R. P. 179627; C. 1907 I, 1363). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 132—133°.
- $\alpha$  [4 Amino benzoyloxy]  $\beta$  dimethylamino isobuttersäure äthylester  $C_{15}H_{22}O_4N_2=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C(CH_3)[CH_2\cdot N(CH_3)_2]\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Durch Reduktion des a-[4-Nitro-benzoyloxy]- $\beta$ -dimethylamino-isobuttersäure-äthylesters (Bd. IX, S. 394) mit Zinn und Salzsäure (Fourneau, Bl. [4] 5, 240).  $C_{15}H_{22}O_4N_2+HI.$  Krystalle (aus Wasser). F: 190°. Schr wenig löslich in Wasser. Ist ein Lokalanästhetikum.
- 4 Amino benzamid C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>ON<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·NH<sub>2</sub>. B. Aus 4-Nitro-benzamid (Bd. IX, S. 394) in siedendem Wasser mit Schwefelammonium (Beilstein, Reichenbach, A. 132, 144). Aus 4-Amino-benzonitril (s. u.) durch Erwärmen mit alkal. Wasserstoffsuperoxydlösung (Bogert, Kohnstamm, Am. Soc. 25, 483). Hellgelbe Krystalle. Enthält <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Mol. H<sub>2</sub>O, das bei 170° entweicht (Beil, Reich.). F: 182,9° (korr.) (Remsen, Reich, Am. 21, 290), 178—179° (Beil, Reich.); Bo., Ko.). In Wasser viel weniger löslich als 3-Aminobenzamid (Beil, Reich.). Geschwindigkeit der Verseifung durch Salzsäure: Remsen, Reid, Am. 21, 322; durch Barytwasser: Reid, Am. 24, 410. Verwendung für Azofarbstoffe: Bayer & Co., D. R. P. 81152; Frdl. 4, 753.
- 4-Amino-benzoesäure-anilid  $C_{13}H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 81152; Frdl. 4, 753.
- 4-Amino-benzoesäure-[2.4-diamino-anilid], 2.4-Diamino-1-[4-amino-benzamino]-benzol  $C_{13}H_{14}ON_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2)_2$ . B. Aus 4-Nitro-benzoesäure-[2.4-dinitro-anilid] (Bd. XII, S. 755) mit Eisen und Salzsäure bei 90—95° (Höchster Farbw., D. R. P. 70862; Frdl. 3, 34). Krystalle (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton, sonst sehr wenig löslich. Die Salze sind schon in kaltem Wasser sehr leicht löslich. Gibt im Vakuum bei 250° 5-Amino-2-[4-amino-phenyl]-benzimidazol (Syst. No. 3747).
- 4-Amino-benzonitril  $C_7H_6N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus 4-Nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 397) mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung (Engler, A. 149, 302), mit Zinn und Essigsäure (Fricke, B. 7, 1322; vgl. Bogert, Kohnstamm, Am. Soc. 25, 481), mit Zinnehlorür und Salzsäure (Bo., K.). Bei der Destillation von 4-Ureido-benzoesäure mit Phosphoräurcanhydrid (Griess, B. 8, 861). Prismen oder Tafeln. Monoklin prismatisch (Rogers, Am. Soc. 25, 482; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 175). F: 85,5—86° (korr.) (Bo., K.), 86° (Gr.). Destilliert nicht ganz unzersetzt (E.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und siedendem Wasser (F.; E.), in Benzol, Chloroform, Aceton, Eisessig, schwer löslich in Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Tetrachlorkohlenstoff und kaltem Wasser; unlöslich in konz. Salzsäure (Bo., K.). Wird durch konz. Natronlauge erst beim Sieden angegriffen; alkal. Wasserstoffsuperoxyd erzeugt 4-Amino-benzamid (Bo., K.).  $C_7H_6N_2 + HCl$ . Weißer krystallinischer Niederschlag oder blättrige Krystalle. Leicht löslich in Alkohol und Wasser (F.).  $2C_7H_6N_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Rötlichgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (E.).
- 4-Amino-benzoesäure-[N.N'-diphenyl-amidin]  $C_{19}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus N.N'-Diphenyl-4-nitro-benzamidin (Bd. XII, S. 273) mit Zinn und Salzsäure (Weith, B. 12, 104). Aus 3 Vol. Anilin und 1 Vol. Tetrachlorkohlenstoff bei etwa 30-stdg. Erhitzen auf 170—180° (A. W. Hofmann, J. 1858, 351), leichter aus 2 Tln. Anilin und 1 Tl. Tetrabromkohlenstoff beim Sieden (Bolas, Groves, A. 160, 173). Durch Eintragen von 1 Tl. Trichlörmethansulfochlorid (Bd. III, S. 19) in 4 Tle. Anilin (Michler, Walder, B. 14, 2174). Tafeln oder Nådelchen (aus Alkohol). F. 198° (W., B. 12, 104). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther (A. W. H.), ziemlich schwer in Alkohol (W., B. 12, 104). Zerfällt bei der Destillation in Anilin, Benzonitril, Diphenylamin, Blausäure und Ammoniak (W., B. 10, 361). Wird beim 12—15-stdg. Erhitzen mit 1 Vol. rauchender Salzsäure + 1 Vol. Wasser auf 155—160° in Anilin und 4-Amino-benzoesäure (W., B. 12, 105), mit konz. Salzsäure bei 190—195° in Anilin und Kohlendioxyd gespalten (W., B. 10, 359). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in Kohlendioxyd und Sulfanilsäure (W., B. 10, 360).  $C_{19}H_{17}N_3 + HCl$ . Tafeln oder Prismen. Schmilzt unter Bräunung bei 280—281° (A. W. H.), 280—282° (Weith). Schwer löslich in kaltem Wasser (A. W. H.).

- 4-Amino-benzamidoxim  $C_7H_9ON_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(NH_2):N\cdot OH$  bezw.  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot OH$ . B. Aus 10 g 4-Nitro-benzamidoxim (Bd. IX, S. 398), gelöst in 250 g konz. Salzsäure, mit 37 g Zinnchlorür bei gewöhnlicher Temperatur (Weise, B. 22, 2428). Gelbe Blätter. Bräunt sich bei  $160^0$  und schmilzt unter Zersetzung bei  $174^0$ . Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in heißem Wasser, in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. Wird von Eisenchlorid tiefrot gefärbt. Leicht löslich in Säuren und Alkalien. Salzsaures Salz. Hygroskopische Prismen.
- 2. Derivate der 4-Amino-benzoesäure, die durch Veränderung der Aminogruppe (bezw. der Aminogruppe und der Carboxylgruppe) entstanden sind.
- a) N-Derivate der 4-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppclung mit Oxy-Verbindungen, Oxo-Verbindungen, Mono- und Dicarbonsäuren.
- 4-Methylamino-benzoesäure  $C_8H_9O_2N=CH_8\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch 15-stdg. Erhitzen äquivalenter Mengen von Magnesium und Methyljodid mit dem Zweifachen der äquivalenten Menge Methylanilin im Kohlendioxydstrom auf 190—200° und Zersetzung der Magnesiumverbindung mit Salmiaklösung (Houben, Schottmüller, B. 42, 3739). Aus 4-Amino-benzoesäure durch Kochen mit Methyljodid und Ätzkali in Methylalkohol (Jaffé, H. 43, 394; B. 38, 1209; vgl. Johnston, Proc. Roy. Soc. London, ser. A. 78, 87; C. 1906 II, 1006). Neben 4-Dimethylamino-benzoesäure beim Behandeln von 4-Amino-benzoesäure mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkalischer Lösung (H., Sch.; Johnston, C. 1906 II, 1006). Zur Trennung von 4-Methylamino-benzoesäure und 4-Dimethylamino-benzoesäure behandelt man das Gemisch in saurer Lösung mit Natriumnitrit; die erhaltene rohe 4-Methylnitrosamino-benzoesäure wird durch alkoh. Salzsäure in 4-Methylamino-benzoesäure-äthylester übergeführt und dieser sodann durch Erhitzen mit Natronlauge verseift (H., Sch.). 4-Methylamino-benzoesäure findet sich im Harn von Kaninchen, denen längere Zeit 4-Dimethylamino-benzaldehyd eingegeben worden ist (Ja.). Nadeln (aus Benzol oder aus Wasser). F: 155—157° (Ja.), 161° (korr.) (H., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester, heißem Benzol und heißem Wasser (Ja.). Elektrolytische Dissoziationskonstanten: Johnston; vgl. indessen H., Sch., B. 42, 3745. Färbt sich mit Eisenchlorid rotviolett, in saurer Lösung mit Wasserstoffsuperoxyd und einer Spur Ferrosulfat violett (Ja.). Liefert beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52) N-Nitro-N-methyl-2.4.6-trinitro-anilin (Bd. XII, S. 770) (Blanksma, R. 21, 276). Cu(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub>. Nadeln (Ja.). AgC<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N. Nadeln. Zersetzt sich leicht (Ja.).

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Sättigen einer methylalkoholischen Lösung von 4-Methylamino-benzoesäure mit Chlorwasserstoff und Kochen unter Rückfluß (Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 564). — Blättchen (aus Ligroin). F:75—76°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei  $25^\circ$ :  $2,08\times 10^{-12}$  (ermittelt aus der Verteilung zwischen Benzol und wäßr. Salzsäure).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von nicht ganz mit Chlorwasserstoff gesättigtem absol. Alkohol auf 4-Methylnitrosamino-benzoesäure (S. 437) (Houben, Schottmüller, B. 42, 3743). — Krystalle (aus Petroläther). F: 65—67°. Löslich in den meisten organischen Mitteln. —  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Tafeln. F: 173°.

[β-Diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{14}H_{22}O_2N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2\cdot B$ . Durch Veresterung von 4-Methylamino-benzoesäure mit β-Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) mittels Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 180291; C. 1907 I, 1365). — Öl. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — Monohydrochlorid. F: 106—109°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Nitril  $C_6H_6N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Kochen von 4-Methylnitrosaminobenzonitril (S. 437) mit Salzsäure, vorteilhaft unter Zusatz von 2 Mol.-Gew. Zinnchlorür (Sachs, Steinert, B. 37, 1741). — Weiße Krystalle (aus Wasser). F: 85—86°.

4-Dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_{11}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Man bringt Methyljodid mit Magnesium in absol. Äther in Reaktion, tropft Methylanilin zu, leitet unter Kühlung Kohlendioxyd in die Mischung, erhitzt das entstandene Öl im Druckrohr auf ca. 200° und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Essigsäure (Houben, B. 37, 3979; Hou., Schottmüller, B. 42, 3736; vgl. Hou., Freund, B. 42, 4821). Durch Behandeln von Dimethylanilin mit Methyljodid und Magnesiumspänen, Einw. von Kohlendioxyd auf das Reaktionsprodukt, Erhitzen im Kohlendioxydstrom auf 215° und Zersetzen der Magnesiumverbindung (Hou., Freund, B. 42, 4819). Man erhitzt ein Gemisch aus Dimethylanilin und Dimethylanilin-hydrojodid mit Magnesiumspänen, leitet, sobald die Reaktion beginnt, Kohlendioxyd cin, steigert die Temperatur langsam auf 190°, später auf 225° und zersetzt schließlich mit Essigsäure (Hou., Sch., B. 42, 3747). Man führt Dimethylanilin durch Erwärmen mit überschüssigem Phosgen im geschlossenen Rohr auf 50° in 4-Dimethylamino-benzoylchlorid über

und behandelt dieses mit Wasser (MICHLER, B. 9, 400). Durch Oxydation von Trimethylp-tolyl-ammoniumchlorid, erhalten durch Erhitzen von salzsaurem p-Toluidin mit Methylalkohol im Druckrohr auf ca. 210°, mit Permanganat und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Ammoniak unter Druck (Pinnow, B. 32, 1407). Durch Erhitzen von 4-Dimethylaminobenzaldehyd (S. 31) mit konz. Kalilauge (Rousset, Bl. [3] 11, 318). Man läßt 4-Aminobenzoesäure mit 2 Mol.-Gew. Methyljodid in methylalkoholischer Lösung unter Zusatz von 2 Mol.-Gew. konz. Natronlauge mehrere Tage stehen (Willstätter, Kahn, B. 37, 411 Anm. 1) oder erhitzt mit 3 Mol. Gew. Atzkali 3 Stdn. auf dem Wasserbad (Michler, B. 9, 401). Neben 4-Methylamino-benzoesäure durch Methylierung von 4-Amino-benzoesäure mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkalischer Lösung (Hou., Sch., B. 42, 3739). Aus 4-Methylamino-benzoes säure mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Johnston, C. 1906 II, 1006). Beim Verseifen von 4-Dimethylamino-benzonitril (S. 428) mit alkoh. Kali (Folin, Am. 19, 333; Ahrens, B. 20, 2958). Beim Erhitzen von 1 Tl. 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon (S. 89) mit 2 bis 3 Tln. Natronkalk, solange noch Dimethylanilin überdestilliert (Bischoff, B. 22, 341). Beim Erhitzen von 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure (Syst. No. 1916) (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3491) oder von 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-äthylester (Guyor, C. r. 144, 1052; Bl. [4] 1, 935, 938) mit konz. Schwefelsaure auf 120°. Durch Erhitzen der Lösung von 4 - Dimethylamino - phenylglyoxylsäurechlorid in Benzol auf dem Wasserbad und Zersetzung des entstandenen 4-Dimethylamino-benzoylchlorids mit überschüssiger Sodalösung (STAU., STO.). Eine weitere Bildung s. im Artikel Mono-[4-dimethylamino-benzoyl]glykuronsäure (s. u.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 234° (Bi.), 235° (Mr.), 235—236° (Jo.), 238-239° (Pr.), 240° (Hou., Sch.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther (Jo.), unlöslich in verd. Essigsäure (MI.); löslich in Salzsäure und Kalilauge (MI.). Ist ein amphoterer Elektrolyt; Konstante der sauren Dissoziation k, bei 25°: 9,4×10°6 (bestimmt durch Leitfähigkeitsmessung); Konstante der basischen Dissoziation k<sub>b</sub> bei 25°: 3,25×10<sup>-12</sup> (bestimmt aus der Erhöhung der Löslichkeit in Wasser bei Zusatz von Salzsäure) (Jo.). -Bei der Reduktion der 4-Dimethylamino-benzoesäure mit Natrium und Amylalkohol bei Siedetemperatur entstehen Hexahydrobenzoesäure (Bd. 1X, S. 7), 4-Dimethylaminohexahydrobenzoesäure (S. 301), wenig Valeriansäure und andere Produkte (Einhorn, Meyen-BERG, B. 27, 2829; El., D. R. P. 28441; Frill. 4, 1317). 4-Dimethylamino-benzoesäure gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure bei höchstens 5° N.N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 714), 4 Methylnitrosamino-benzoesäure (S. 437) und 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) (BAUDISCH, B. 39, 4293). Gibt mit verd. Salpetersäure bei 30° N.N-Dimethyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) und 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure, mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10° 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) und N.N-Dimethyl-4-nitro-anilin (Reverdin, B. 40, 2444; Bl. [4] 1, 619; C. 1907 II, 233). Wird beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure teilweise entmethyliert (Goldschmiedt, M. 27, 859, 870). Die Veresterung durch Methylalkohol und Chlorwasserstoff erfolgt leichter als bei N-Methyl-anthranilsäure und viel leichter als bei N.N-Dimethyl-anthranilsäure (WILLSTÄTTER, Kahn). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anhydrid, das mit 1 Mol. Essigsäureanhydrid krystallisiert (Askenasy, V. Meyer, B. 26, 1365; VAN DER HAAR, R. 47 [1928], 324). — Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen der Triphenylmethanreihe: Höchster Farbw., D. R. P. 34463; Frdl. 1, 88. —  $AgC_9H_{10}O_2N$ (AHRENS, B. 20, 2958).

Methylester C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Durch Sättigen einer alkoh. Lösung von 4-Dimethylamino-benzoesäure mit Chlorwasserstoff und Kochen am Rückflußkühler (Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 566). Beim 6—7-stdg. Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure mit etwas mehr als der berechneten Menge Methylalkohol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Bischoff, B. 22, 343). Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetain (S. 428) auf 255° (Willstätter, Kahn, B. 37, 415). — Blättchen (aus Alkohol). F: 102° (B.; J.). Kp: 304—305° (korr.) (W., K.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol (B.); 0,16 g lösen sich in 11 Wasser bei 25° (J.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,34×10<sup>-12</sup> (bestimmt aus der Erhöhung der Löslichkeit in Wasser bei Salzsäurezusatz (J.).

Mono-[4-dimethylamino-benzoyl]-glykuronsäure  $C_{15}H_{19}O_8N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_9O_6$ . B. Tritt nach Verfütterung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd an Kaninchen im Harn auf (JAFFÉ, H. 43, 378). — Nadeln (aus heißem Wasser oder heißem Alkohol). Beginnt bei 198° sich zu zersetzen und schmilzt bei 205—206° unter Gasentwicklung. Fast unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol, löslich in Methylalkohol und Aceton; leicht löslich in Alkalien und Säuren; aus letzteren fällbar durch Natriumacetat. Ist in saurer Lösung linksdrehend. — Reduziert Fehlingsche Lösung. Zerfällt bei 4-stdg. Kochen mit der 50-fachen Menge Wasser in Glykuronsäure und 4-Dimethylamino-benzoesäure. —  $AgC_{15}H_{18}O_8N$ . Löslich in Ammoniak. Ziemlich lichtbeständig. —  $Ca(C_{15}H_{18}O_8N)_2 + 2H_2O$ . —  $Ba(C_{15}H_{18}O_8N)_2 + 2H_2O$ . Nadeln. Wird bei 105° wasserfrei.

- [4-Dimethylamino-benzoesäure]-anhydrid  $C_{18}H_{20}O_3N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO]_2O$ . B. Wird als Verbindung mit Krystallessigsäureanhydrid erhalten beim Kochen von 1 Tl. 4-Dimethylamino-benzoesäure mit 5 Tln. Essigsäureanhydrid (Askenasy, V. Meyer, B. 26, 1365; Van der Haar, R. 47 [1928], 324). Krystalle (aus Essigsäureanhydrid) mit 1 Mol. Essigsäureanhydrid (v. d. H.). Verwittert unter Abgabe von Essigsäureanhydrid. Schmilzt zunächst bei 109° (A., V. M.; v. d. H.), wird dann unter Abgabe von Essigsäureanhydrid nach und nach fest, um bei weiterem Erhitzen bei etwa 200° zu sintern und bei 218° zu schmelzen (v. d. H.).
- 4-Dimethylamino-benzoylchlorid  $C_9H_{10}$ ONCl =  $(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot COCl$ . B. Beim Erhitzen von Dimethylanilin mit überschüssigem Phosgen (Bd. III, S. 13) im geschlossenen Rohr auf 50° (Michler, B. 9, 400). Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure mit Phosphorpentachlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 34463; Frdl. 1, 88). Beim Erhitzen der Lösung von 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-chlorid (Syst. No. 1916) in Benzol auf dem Wasserbade (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3492, 3494). Zerfällt mit Wasser in Salzsäure und 4-Dimethylamino-benzoesäure (M.). Kondensiert sich mit tertiären aromatischen Aminen bei Gegenwart von Aluminiumehlorid, Zinkchlorid, Phosphorchloriden usw. zu Triphenylmethanfarbstoffen (H. F.).
- 4-Dimethylamino-benzamid  $C_9H_{12}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzoylchlorid durch Ammoniak (Babyer & Co., D. R. P. 77329; Frdl. 4, 173). Nädelehen. F: 206°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol. Gibt beim Erhitzen mit salzsaurem Dimethylanilin und Zinkchlorid auf 160—200° Auramin (S. 91).
- 4-Dimethylamino-benzonitril C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub> = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CN. B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldoxim (S. 35) durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (SACHS, STEINERT, B. 37, 1740). Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 72) durch Diazotierung und Behandlung des Diazoniumsalzes mit Kaliumkupfercyanür (Folin, Am. 19, 333; vgl. Ahbens, B. 20, 2958). Tafeln. F: 76° (SA., ST.), 75—76° (Fo.). Kp<sub>758</sub>: 318° (korr.); mit Wasserdampf flüchtig (SA., ST.). Liefert mit Natriumnitrit und Salzsäure 4-Methylnitrosamino-benzonitril (S. 437), mit der 20-fachen Menge konz. Schwefelsäure und der berechneten Menge Kaliumnitrat 3-Nitro-4-dimethylamino-benzamid (S. 442) (SA., ST.). Gibt mit alkoh. Kali 4-Dimethylamino-benzoesäure (A.; Fo.). Gibt beim Erhitzen der mit Schwefelwasserstoff gesättigten, alkoh.-ammoniakalischen Lösung auf 100° 4-Dimethylamino-thiobenzamid (S. 447) (F. SA., L. SA., B. 38, 525).
- 4-Dimethylamino-benzoesäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetains, Ammoniumbase des Trimethyl-p-benzbetains C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N = (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>N(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Zur Gewinnung des Jodids (4-Dimethylamino-benzoesäure-jodmethylats) gibt man zu einer methylalkoholischen Lösung von 4-Amino-benzoesäure überschüssige Kalilauge und 3 Mol.-Gew. Methyljodid und läßt dann unter zeitweiligem Zusatz von Kalilauge bis zur neutralen Reaktion 4 Tage stehen; man gießt von dem ausgeschiedenen Kaliumjodid ab und dampft auf dem Wasserbade zur Trockne ein (Michael, Wing, Am. 7, 196); man löst in Wasser, säuert mit Jodwasserstoffsäure an, filtriert von der in nicht unbeträchtlicher Menge ausfallenden 4-Dimethylamino-benzoesäure ab und fällt mit Jod das Perjodid aus; mit Wasserdampf behandelt, zerfällt das Perjodid unter Bildung des Jodids (Willstätter, Kahn, B. 37, 415). Salze. Jodid C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N·I. Tafeln. F: 233° (Mr., Wing). 1 Tl. löst sich bei 15° in 24,2 Tln. Wasser (Will, K.). Chloroplatinat 2C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N·Cl+PtCl<sub>4</sub>. Rote Prismen (Ml., Wing).
- Anhydrid, 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylbetain, Trimethyl-p-benzbetain  $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot O$ . B. Man behandelt eine Lösung von 4-Dimethylamino-benzoesäure-jodmethylat (s. o.) mit frisch gefälltem Silberoxyd, filtriert und dampft ein (Michael, Wing, Am. 7, 196). Tafeln (aus Alkohol) mit 1  $H_2O$  (Michael, Wing; Willstätter, Kahn, B. 37, 415). Verliert bei 100° das Krystallwasser und schmilzt dann bei 255° (Mi., Wing.; Will, Ka.). Konstante der basischen Dissoziation  $h_b$  bei 25°: 3,23×10<sup>-11</sup> (bestimmt aus dem Hydrolysegrad des Jodids  $C_{10}H_{14}O_2N \cdot I$  (s. o.), der durch Verseifung von Methylacetat ermittelt wurde) (Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 566). Wird beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt quantitativ in 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylester umgelagert (Will, Ka., B. 37, 415). Wird von Natriumamalgam in Trimethylamin und Benzoesäure gespalten (Will, Ka., B. 37, 1858). Wird im Kaninchenorganismus teilweise zu 4-Dimethylamino-benzoesäure und 4-Monomethylamino-benzoesäure abgebaut (Hildebband, B. Ph. P. 7, 440).
- [4-Dimethylamino-benzoesäure-methylester]-jodmethylat  $C_{11}H_{16}O_2NI = (CH_3)_3NI \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch  $2^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylester mit Methyljodid im geschlossenen Rohr auf  $110^6$  (Willstätter, Kahn, B. 37, 411; vgl. Johnston, C. 1906 II, 1006; Ph. Ch. 57, 567). Sechsseitige Tafeln (aus Alkohol). F: 170 $^6$  (Zers.); leicht löslich in Wasser, sehr wenig in kaltem Alkohol (W., K.). Zur Ermittlung der Dissoziationskonstante vgl. Johnston.

- 4-Äthylamino-benzoesaure  $C_9H_{11}O_2N=C_2H_5$ ·NH· $C_6H_4$ ·CO<sub>2</sub>H. B. Entsteht neben 4-Diāthylamino-benzoesaure und N-Äthyl-anthranilsaure, wenn man Äthyljodid und Magnesium auf Äthylanilin oder ein Gemisch von Äthylanilin und Diāthylanilin einwirken läßt, das Reaktionsprodukt auf ca. 215—220°, dann unter Kohlensauredruck auf 220—230° erhitzt und schließlich die Magnesiumverbindung zerlegt (Houben, Freund, B. 42, 4822). Krystalle (aus Benzol). F: 177—178°. Löslich in den meisten organischen Solvenzien.
- [β-Diāthylamino-āthyl]-ester C<sub>15</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>.

  B. Aus 4-Äthylamino-benzoesäure und β-Diāthylamino-āthylalkohol mittels Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 180291; C. 1907 I, 1365). Öl. Löslich in Alkohol und Äther.

   Monohydrochlorid. F: 119—121°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4-Methyläthylamino-benzoesäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Behandlung von Äthylanilin mit Methyljodid und Magnesium, Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Kohlendioxyd auf  $200-220^\circ$  und Zersetzung der Magnesiumverbindung mit Essigsäure (Houben, Schottmüller, B. 42, 3748, 3749). Krystalle (aus Wasser). F. 195°. Leicht löslich in Essigsäure und Alkohol, schwer in Benzol und Wasser, unlöslich in Petroläther und Ligroin.
- 4-Diāthylamino-benzoesāure  $C_{11}H_{15}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen eines Gemisches von Äthylanilin und Diāthylanilin mit Äthyljodid und Magnesium im Kohlendioxydstrom auf 235° und Zersetzung der Magnesiumverbindung (HOUBEN, Schottmüller, B. 42, 3749); vgl. auch den Artikel 4-Äthylamino-benzoesäure. Man behandelt Diāthylanilin erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei gelinder Wärme mit Phosgen und zersetzt das gebildete 4-Diāthylamino-benzoylchlorid mit Wasser (Michler, Gradmann, B. 9, 1913). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure mit 2 Mol.-Gew. Äthyljodid und 3 Mol.-Gew. alkoh. Kali (M., G.). Blättehen (aus Alkohol). F: 188° (M., G.), 193° (Houben, Freund, B. 42, 4822). Unlöslich in verd. Essigsäure (M., G.). Liefert mit 4 Mol.-Gew. Natriumnitrit in verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur 3-Nitro-4-āthylamino-benzoesäure, 4-Nitro-diāthylanilin und N-Nitroso-N-āthyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 728) (Baudisch, B. 39, 4297). Gibt bei der Nitrierung mit Salpetersäure 3-Nitro-4-āthylamino-benzoesäure, 2-4-Dinitro-diāthylanilin, 2-4-Dinitro-āthylanilin, 2-4-6-Trinitro-āthylanilin und unter Umständen auch 4-Nitro-diāthylanilin (Reverdin, de Luc, B. 42, 1726; C. 1909 II, 606). Ag $C_{11}H_{14}O_2N$  (M., G.). 2 $C_{11}H_{15}O_2N$  + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Rote Krystalle (M., G.).

Äthylester  $C_{13}H_{19}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_9H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei mehrtägigem Stehen von 4-Amino-benzoesäure mit Kaliumhydroxyd, Äthylalkohol und 3 Mol.-Gew. Äthyljodid in der Kälte (MICHAEL, WING, Am. 7, 197). Durch Erwärmung der Lösung von 4-Diäthylamino-benzoesäure in Alkohol mit konz. Schwefelsäure (Folin, Am. 19, 331; Reverdin, der Luc, B. 42, 1727). — Tafeln (aus Alkohol). F: 43° (F.). Kp: 312—314° (M., W.). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther; verbindet sich mit Säuren (M., W.). — Wird durch wäßriges und alkoholisches Ammoniak bei 100° nicht angegriffen (F.). Gibt bei der Nitrierung stets 3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure-äthylester und, abhängig von den Versuchsbedingungen, auch 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure-äthylester, sowie 2.4.6-Trinitro-äthylanilin (Reverdin, der Luc, B. 42, 1728).

[\$\beta\$-Di\text{i\text{ithylamino-\text{athyl}}-ester \$C\_{17}H\_{28}O\_2N\_2=(C\_2H\_5)\_2N\cdot C\_6H\_4\cdot CO\_2\cdot CH\_2\cdot CH\_2\cdot N(C\_2H\_5)\_2.\$\$ B. Durch Veresterung von 4-Di\text{athylamino-benzoes\text{aure}} mit \$\beta\$-Di\text{athylamino-

Amid  $C_{11}H_{16}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch die Einw, von Phosphorpentachlorid auf die Salzsäureverbindung der 4-Diäthylamino-benzoesäure, erhalten durch Einw, von Chlorwasserstoff auf 4-Diäthylamino-benzoesäure in Chloroform, und Behandlung des so entstandenen Säurechlorids mit Ammoniak (FOLIN, Am. 19, 330). — Weiße Krystalle. F: 436—1376. Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol.

- 4-Diallylamino-benzoesäure  $C_{13}H_{15}O_{2}N=(CH_{2}:CH\cdot CH_{2})_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H$ . B. Man läßt ein Gemisch aus 4-Amino-benzoesäure, 3 Mol.-Gew. Allyljodid, überschüssigem Kaliumhydroxyd und Alkohol in der Kälte stehen (MICHAEL, WING, Am. 7, 198). Prismen (aus Alkohol). F: 127°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol.
- 4 Pikrylamino benzoesäure , 2.'4.'8' Trinitro diphenylamin carbonsäure (4)  $C_{13}H_3O_6N_4=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Pikrylchlorid in Alkohol (Wedekind, B. 33, 431). Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 292—293°.
- 4 Methylanilino benzoesäure, N Methyl diphenylamin carbonsäure (4)  $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Das Chlorid dieser Säure entsteht, wenn man eine mit Phosgen (Bd. III, S. 13) gesättigte Lösung von N-Methyl-diphenylamin (Bd. XII,

- S. 180) in Benzol im Druckrohr auf  $100^{\circ}$  erhitzt; man zersetzt das Chlorid mit Wasser (MICHLER, SARAUW, B. 14, 2180). Blättchen (aus Alkohol). F:  $184^{\circ}$ . Zerfällt mit konz. Salzsäure bei  $200^{\circ}$  in Kohlendioxyd, Methylchlorid und Diphenylamin.  ${\rm Ag\,C_{14}\,H_{12}\,O_2\,N}$ . Amorpher Niederschlag.  ${\rm Ba\,(C_{14}\,H_{12}\,O_2\,N)_2}$ . Blättchen.
- 4-[β-Oxy-äthylamino]-benzoesäure  $C_9H_{11}O_3N=HO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Äthylenoxyd (Syst. No. 2362) im geschlossenen Rohr bei 50° (Ladenburg, B. 6, 130). Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 187°. Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. Zerfällt bei 210—260° in Kohlendioxyd und [β-Oxy-äthyl]-anilin (Bd. XII, S. 182). Verbindet sich mit Basen und Säuren. Die Verbindungen mit Basen sind in Wasser sehr leicht löslich.  $C_9H_{11}O_3N+HNO_3$ . Tafeln und Prismen.
- N.N'-Methylen-bis-[4-amino-benzoesäure]  $C_{15}H_{14}O_4N_2 = CH_2(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Aus 5 g 4-Amino-benzoesäure, gelöst in wenig Alkohol, und 2 ccm 27,56% jeger Formaldehydlösung (Bischoff, Reinfeld, B. 36, 52). Weißer, amorpher, Wasser zurückhaltender Niederschlag. Schmilzt wasserhaltig bei 161—162%, bei 100% getrocknet bei 167% bis 168%. Löslich in Alkohol und Aceton, sonst sehr wenig löslich bis unlöslich.

Polymere 4-Methylenamino-benzoesäure  $[C_8H_7O_2N]_x = [CH_2:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H]_x$ . Präparat von Houben, Arnold. B. Beim Kochen von 4-Amino-benzoesäure in Eisessig mit Chlor-dimethyl-sulfat (Bd. I, S. 582) (HOUBEN, ARNOLD, B. 41, 1571). — Beginnt bei  $220^{\circ}$  sieh dunkel zu färben; zersetzt sieh bei etwa  $250^{\circ}$ .

Präparat von H. Euler, A. Euler. B. Beim Schütteln einer Lösung von 4-Aminobenzoesäure mit (überschüssiger?)  $40^{\circ}/_{0}$ iger Formaldehydlösung (H. Euler, A. Euler, C. 1905 I, 941). — Weißer, Wasser zurückhaltender Niederschlag. Enthält, bei 85° getrocknet, noch  $^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O auf  $1C_{8}$ H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N. Zersetzt sich bei 207°. Löslich in kalten Alkalien und Säuren.

- N.N'- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-äthyliden]-bis-[4-amino-benzoesäure]  $C_{16}H_{13}O_4N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Beim Kochen von Chloral und 4-Amino-benzoesäure in Benzol (Wheeler, Jordan, Am. Soc. 31, 939). Krystalle (aus Eisessig). F: 215—220° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Benzol, Tetrachlorkohlenstoff, Schwefelkohlenstoff.
- 4-Benzalamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Aminobenzoesäure und Benzaldehyd (Manchott, Furlong, B. 42, 4389). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 193,5°.
- **4-[4-Methyl-benzalamino]-benzoesäure**  $C_{15}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und 4-Methyl-benzaldehyd (M., F., B. **42**, 4389). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 241°.
- 4-Cuminalamino-benzoesäure  $C_{17}H_{17}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$  B. Aus Cuminaldehyd (Bd. VII, S. 318) und 4-Amino-benzoesäure in siedendem Alkohol (M., F., B. 42, 4389). Citronengelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 245°.
- 4-[Diphenylmethylen-amino] benzoesäure, Benzophenon-[4-carboxy-anil]  $C_{20}H_{15}O_2N=(C_6H_5)_2C:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Benzophenonchlorid (Bd. V, S. 590) und 3 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure, gelöst in Chloroform (Hantzsch, Kraft, B. 24, 3522). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 240°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, in Äther und Benzol, sehr leicht in Chloroform.
- 4-Salicylalamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Salicylaldehyd in Alkohol (Manchot, Furlong, B. 42, 4384; Senier, Shepheard, Soc. 95, 1945, 1948). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 265—266° (korr.); leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, löslich in Äther, Benzol, Petroläther (Se., Sh.). Ist phototrop wird im direkten Sonnenlicht orangerot, um im Dunkeln wieder blaßgelb zu werden und in beiden phototropen Formen thermotrop: die gelbe Form wird beim Erwärmen blutrot; auch die bei Belichtung entstandene Form nimmt durch Erhitzen eine tiefere Färbung an (M., F.; Se., Sh.). Na  $C_{14}H_{10}O_3N$ . Gelbe Prismen. Ist thermotrop (Se., Sh.).  $Ca(C_{14}H_{10}O_3N)_2$ . Gelbliche Blättchen. Thermotrop (Se., Sh.). Ba  $(C_{14}H_{10}O_3N)_2$ . Gelbliche Nadeln. Thermotrop (Se., Sh.).
- 4-[2-Methoxy-benzalamino]-benzoesäure  $C_{15}H_{13}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$  B. Aus 4-Amino-benzoesäure und 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 43) (Manchor,

Fublong, B. 42, 4389; Senier, Shepheard, Soc. 95, 1949). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). Wird bei starker Abkühlung farblos (M., F.). F: 225,50 (korr.) (SE., SH.), 2270 (M., F.). Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwer in Benzol, Chloroform, Petroläther; die Lösung in Eisessig ist gelb, die anderen sind farblos; ist schwach thermotrop (SE., SH.).

4-Salicylalamino-benzoesäure-methylester  $C_{15}H_{13}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure-methylester und Salicylaldehyd in Alkohol (Man-CHOT, FÜRLONG, B. 42, 4383). — Verfilzte Masse gelber bis gelblicher Blättchen (aus Alkohol). Wird bei 100° dunkler, rötlich, beim Erkalten wieder hell. Wird bei starker Abkühlung farblos. F: 145°. Die Lösung in Amylalkohol ist beim Sieden dunkler als bei Zimmertemperatur.

4 - Salicylalamino - benzoesäure - äthylester  $C_{16}H_{15}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . Existiert in einer gelben und einer roten Form 1).

- a) Gelbe Form. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch bestimmt (MANCHOT, FURLONG, B. 42, 3034). B. Aus 4-Amino-benzoesäure-äthylester und Salicylaldehyd in konzentrierter alkoholischer Lösung, wenn man rasch krystallisieren läßt (M., F., B. 42, 3031, 3032). Aus der roten Form, wenn man sie einige Zeit in amylalkoholischer Lösung kocht und dann abkühlt (M., F., B. 42, 3033). Durch Schmelzen der roten Form (M., F., B. 42, 3035). — Gelbe sechsseitige Tafeln. Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 87,5<sup>a</sup> (M., F., B. 42, 3032). Die Löslichkeit der gelben Form in Alkohol ist zunächst größer als die der roten Form, doch findet man infolge Ausbildung eines Gleichgewichtes nach einiger Zeit die gleiche Löslichkeit (M., F., B. 42, 3035). -- Wird im Sonnenlicht rot; im Dunkeln kehrt die gelbe Farbe wieder (M., F., B. 42, 4385). Bei starker Abkühlung wird die gelbe Form fast farblos (M., F., B. 42, 4385). Hydrochlorid. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende benzolische Lösung der gelben Form (M., F., B. 42, 4386). Gelber krystallinischer Niederschlag; schmilzt bei 175—180° nach vorherigem Sintern; liefert beim Verreiben mit Wasser die gelbe Ausgangsform zurück (M., F., B. 42, 4387).
- b) Rote Form. Das Mol-Gew. ist kryoskopisch bestimmt (M., F., B. 42, 3035). B. Man läßt eine Lösung der gelben Form langsam krystallisieren (M., F., B. 42, 3031). Beim längeren Stehen der gelben Form mit Alkohol oder Amylalkohol (M., F., B. 42, 3033). — Orangerote prismatische Krystalle. Schmilzt bei 83° für einen Moment, wird aber, ohne daß es zur vollzu schmelzen (M., F., B. 42, 3032). Bei starker Abkühlung wird die rote Form gelbgrünlich (M., F., B. 42, 4385). — Hydrochlorid. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die auf —15° abgekühlte äther. Lösung der roten Form (M., F., B. 42, 4386). Gelber krystallinischer Niederschlag. Schmilzt bei 175—180° nach vorherigem Sintern; liefert beim Vermitter in Wagnel in die Ausgebergen gerühlt. W. F. B. 42, 4387). reiben mit Wasser die rote Ausgangsform zurück (M., F., B. 42, 4387).
- CH: N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus 2-Methoxy-benzaldehyd und 4-Amino-benzoesäure-äthylester (M., F., B. 42, 4389). — Schwach gelbliche Krystallmasse (aus Alkohol). F: 106°.
- 4-Anisalamino-benzoesäure  $C_{15}H_{13}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH: N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Auftreten zweier festen und zweier flüssigen Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze: Vorländer, *Ph. Ch.* 57, 362; *B.* 40, 1422.
- 4-[4-Oxy-benzalamino]-benzoesäure-methylester  $m C_{15}H_{13}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot M\circ C_{15}H_{15}O_3N$  $C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd und 4-Amino-benzoesäure-methylester (Manchor, Furlong, B. 42, 4389). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 189°.
- 4 [4 Oxy benzalamino] benzoesäure äthylester  $C_{16}H_{15}O_3N = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH : N \cdot C_8H_4 \cdot CH = C$  $C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure-āthylester und 4-Oxy-benzaldehyd (M., F., B. 42, 4389). — Hellgelbe bis fast farblose Blättchen (aus Toluol). F: 174,5°. Wird bei starker Abkühlung farblos.
- $\textbf{4-Anisalamino-benzoes\"{a}ure-\"{a}thylester} \cdot C_{17}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C$ C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Bildet beim Erstarren der unterkühlten Schmelze eine krystallinisch-flüssige Form (VORLÄNDER, Ph. Ch. 57, 359).
- 4 [Phenyl (4 methoxy phenyl) methylen amino] benzoesäure, 4-Methoxy $benzophenon-[4-carboxy-anil] C_{21}H_{17}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot \tilde{C}(C_6H_5):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H. \ B. \ Aus$ 4-Methoxy-benzophenonchlorid (Bd. VI, S. 677) und 3 Mol. Gew. 4-Amino-benzoesäure, gelöst in Chloroform (Hantzsch, Kraft, B. 24, 3523). — Gelbe Blättchen (aus Chloroform). F: 216°.
- 4-[2.4.a-Trioxy-benzylamino]-benzoesäure  $C_{14}H_{13}O_5N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot NH \cdot$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 4-Amino-benzoesäure und Resorcylaidehyd (Bd. VIII, S. 241) in Gegenwart von Salzsäure (Gattermann, A. 357, 336). —  $C_{14}H_{13}O_5N +$ HCl. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen.

<sup>1)</sup> Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl, dieses Handbuches [1. I. 1910] MANCHOT, A. 388, 103.

- 4 Vanillalamino benzoesäure  $C_{15}H_{13}O_4N = (HO)(CH_2 \cdot O)C_6H_3 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus Vanillin und 4-Amino-benzoesäure in siedendem Alkohol (Manchot, Furlong, B. 42, 4387). Amorph. F: 209°. Leicht löslich in Alkohol. Schmilzt in heißem Wasser bei 70° zu einem roten Öl, das sich in viel siedendem Wasser löst. Beim Erkalten erstarrt das Öl zu roten Nadeln, die beim Trocknen das krystallinische Aussehen verlieren; die feste Substanz verliert bei 75—77° die rote Farbe und schmilzt gegen  $200^\circ$ .
- Äthylester  $C_{17}H_{17}O_4N=(HO)(CH_3\cdot O)C_6H_3\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . *B.* Aus Vanillin und 4-Amino-benzoesäure-äthylester (M., F., B. 42, 4387). Schwach gelbliche Blättchen (aus Toluol). F: 149°.  $C_{17}H_{17}O_4N+HCl$ . F: 213—217°.
- 4-Formamino-benzoesäure  $C_8H_7O_3N=OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei gelindem Erwärmen von 4-Amino-benzoesäure und konz. Ameisensäure (Zehra, B. 23, 3633). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter heftiger Zersetzung bei 268°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol.
- N.N'-Bis-[4-carboxy-phenyl]-formamidin  $C_{15}H_{12}O_4N_2 = HO_2C \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH: N \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Koehen von 4-Amino-benzoesäure und Orthoameisensäureäthylester in alkoh. Lösung auf dem Wasserbade (Goldschmidt, Ch. Z. 26, 743). Gelblichweiße Krystalle. F: 235°. Leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten.
- 4-Acetamino-benzoesäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Bei der Oxydation von Acet·p-toluidid mit Kaliumpermanganat (Hofmann, B. 9, 1302; Kaiser, B. 18, 2942; Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1801) oder mit Calciumpermanganat (Ull., Uz.). Entsteht ferner bei der Oxydation von ω-Chlor-4-acetamino-acetophenon mit Kaliumpermanganat (Kunckell, B. 33, 2645). Aus 4-Amino-benzoesäure beim Erhitzen mit Natriumacetat und Eisessig (Ritsert, Erstein, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). Beim Behandeln eines Metallsalzes der 4-Amino-benzoesäure in wäßt. Lösung mit Essigsäureanhydrid (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). Nadeln. F: 250° (Zers.) (Ho.), 250—251° (Ka.), 256,5° (Ull., Uz.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (Ho.). Kryoskopisches Verhalten in Phenol: Robertson, Soc. 85, 1618. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,47×10-5 (durch Leitfähigkeitsmessung bestimmt) (Ostwald, Ph. Ch. 3, 263). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Essigsäure und 4-Amino-benzoesäure (Ho.). Kupfersalz. Unlöslich in Wasser (Ho.). AgC<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser (Ho.).
- Verbindung von 4-Acetamino-benzoesäure mit 4-Nitro-benzoesäure  $C_{16}H_{14}O_7N_2 = C_0H_9O_3N + C_7H_5O_4N$ . B. Findet sieh im Harn von Kaninchen, denen 4-Nitro-benzaldehyd eingegeben wurde (Cohn, H. 17, 296). Aus 4-Nitro-benzoesäure und 4-Acetamino-benzoesäure in Wasser (C., H. 17, 306). Nadeln (aus Wasser). F: 252—254°. Kaum löslich in Wasser, leicht in kochendem Alkohol.  $Ag_2C_{16}H_{12}O_7N_2$ . Blättchen (aus heißem Wasser).  $CaC_{18}H_{12}O_7N_2+aq$ . Nadeln.
- 4-Chloracetamino-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_3NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-benzoesäure-methylester mit Chloracetylchlorid in Benzol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 156, 158; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 138°. Schwer löslich in Benzol.
- 4-Acetamino-benzoesäure-äthylester  $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure-äthylester durch Erhitzen mit Eisessig und Natriumacetat (RITSERT, EPSTEIN, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). F: 110°. Sehr leicht löslich in heißem Benzol.
- 4 Chloracetamino benzoesäure äthylester  $C_{11}H_{12}O_3NCl = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-benzoesäure-äthylester mit Chloracetylchlorid in Benzol (Einhorn, D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln. F: 116°.
- 4-Acetamino-benzoesäure- $\beta$ -naphthylester  $C_{19}H_{15}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure- $\beta$ -naphthylester mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Reverdin, Crépieux, B. 35, 3419). Prismatische Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 173°. Leicht löslich in Chloroform, fast unlöslich in Ligroin.
- 4-Acetamino-benzoesäure-[2-methoxy-phenyl]-ester, Guajacol-[4-acetamino-benzoat]  $C_{18}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Beim Behandeln von 4-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-phenyl]-ester mit Essigsäureanhydrid (RIEDEL, D. R. P. 67923; Frdl. 3, 868). Krystalle. F: 479°. Färbt sieh am Licht.
- 4-Acetamino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester, Eugenol-[4-acetamino-benzoat]  $C_{19}H_{19}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$ . B.

- Beim Behandeln von 4-Amino-benzoesäure-[2-methoxy-4-allyl-phenyl]-ester mit Essigsäure-anhydrid (R., D. R. P. 67923; Frill. 3, 868). Nadeln. F: 160—161°.
- **4-Acetamino-benzonitril**  $C_9H_8ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CN$ . B. Durch Kochen von 4-Amino-benzonitril mit Essigsäureanhydrid (Bogert, Kohnstamm, Am. Soc. **25**, 482). Nadeln (aus Wasser). F:  $200^{\circ}$ .
- 4-[Acetyläthylamino]-benzoesäure  $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Äthylamino-benzoesäure durch Kochen mit Acetylchlorid oder besser beim Schütteln der wäßr. Lösung des Natriumsalzes der 4-Äthylamino-benzoesäure mit Acetanhydrid (Houben, Freund, B. 42, 4823). Plättchen (aus Wasser). F: 180°.
- 4-[Chloracetyl-äthylamino]-benzoesäure  $C_0H_{12}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln der wäßr. Lösung des Natriumsalzes der 4-Äthylamino-benzoesäure mit Chloracetylchlorid (H., F., B. 42, 4824). Blättchen (aus Wasser). F: 163—164°.
- 4-[Acetyl-(3.5-dibrom-2-oxy-benzyl)-amino]-benzoesäure  $C_{16}H_{13}O_4NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5.1¹-Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol (Bd. VI, S. 362) und 4-Amino-benzoesäure in alkoh. Lösung (Auwers, Ulrich, A. 332, 198). Würfel (aus Methylalkohol). F: 221—222°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, schwer in Chloroform, fast unlöslich in Ligroin.
- **4-Propionylamino-benzonitril**  $C_{10}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzonitril mit Propionsäureanhydrid (Bogert, Kohnstamm, Am. Soc. **25**, 483). Krystalle (aus Wasser). F: 169°.
- 4-Benzamino-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Eintragen von Chromsäure in eine eisessigsaure Lösung von Benz-p-toluidid (Bd. XII, S. 926) (BRÜCKNER, A. 205, 127). Nadeln (aus Alkohol). F: 278°. Wenig löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol, Äther und Eisessig. Silbersalz. Blättchen (aus heißem Wasser). Schwer löslich.  $Ca(C_{14}H_{10}O_3N)_2$ . Unlöslicher Niederschlag.  $Ba(C_{14}H_{10}O_3N)_2$ . Unlöslicher Niederschlag.
- Äthylester  $C_{18}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäureäthylester und Benzoylehlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumehlorid (LIMPRICHT, SAAR, A. 303, 278). Blättehen (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Äther.
- β-Naphthylester  $C_{24}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_7$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure-β-naphthylester in Alkohol mit Benzoylchlorid (Reverdin, Créfieux, B. 35, 3419). Nadeln (aus Benzol). F: 210°. Löslich in 80—90 Tln. siedendem Benzol.
- [\$\beta\$-Benzamino-\text{athyl}]-ester \$C\_{23}H\_{20}O\_4N\_2 = C\_6H\_5\cdot CO\cdot NH\cdot C\_6H\_4\cdot CO\cdot O\cdot CH\_2\cdot CH\_2\cdot NH\cdot CO\cdot C\_6H\_5.\$ \$B.\$ Aus 4-Amino-benzoes\text{aure-}[\$\beta\$-amino-\text{athyl}]-ester und Benzoylehlorid nach Schotten-Baumann (Forster, Fierz, Soc. 93, 1870). Nadeln (aus Aceton). \$F: 212^o\$.
- 4-Cinnamoylamino-benzoesäure  $C_{16}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 20 g Zimtsäurechlorid und 33 g 4-Amino-benzoesäure beim Erwärmen (Reinicke, A. 341, 96). Krystalle (aus Alkohol). F: 282° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich schwer in heißem Alkohol.
- N.N'-Malonyl-bis-[4-amino-benzoesäure], N.N'-Bis-[4-carboxy-phenyl]-malonamid, Malonanilid-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{17}H_{14}O_8N_2=CH_2(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure und Malonester auf 165—170° (v. Pollack, M. 26, 327). Zersetzt sich bei 276°. Zersetzt sich bei der Vakuumdestillation. Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entsteht das Bis-phenylhydrazid  $C_{29}H_{26}O_4N_6$  (Syst. No. 2065).  $Ag_2C_{17}H_{12}O_6N_2$ .
- N- [4 Carboxy phenyl] succinamidsäure , Succinanilsäure carbonsäure (4)  $C_{11}H_{11}O_5N=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$  B. Beim Behandeln von N-p-Tolylsuccinimid (Syst. No. 3201) mit 6 Mol.-Gew. Kaliumpermanganat in verdünnter heißer wäßriger Lösung (MICHAEL, B. 10, 577). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 225—226°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem; ziemlich löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem. Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in Bernsteinsäure und 4-Aminobenzoesäure.  $AgC_{11}H_{10}O_5N$ . Flockiger Niederschlag.
- N-[4-Carboxy-phenyl]-phthalamidsäure  $C_{15}H_{11}O_5N=HO_2C\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation von N-p-Tolyl-phthalimid (Syst. No. 3210) mit Kaliumpermanganatlösung (M., B. 10, 579). Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 275—277°. Fast unlöslich in heißem Wasser.

- N.N'-Phthalyl-bis-[4-amino-benzoesäure-äthylester], N.N'-Bis-[4-carbäthoxy-phenyl]-phthalamid  $C_{2e}H_{24}O_6N_2 = C_6H_4(CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure-äthylester und Phthalylchlorid (Bd. IX, S. 805) in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Limpricht, Saar, A. 303, 279). Krystalle (aus Essigester). F: 188°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Essigester.
- b) N.Derivate der 4-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit Kohlensäure,
- 4-Ureido-benzoesäure, [4-Carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_8H_8O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Neben N.N'-Bis-[4-carboxy-phenyl]-harnstoff beim Zusammenschmelzen von 4-Amino-benzoesäure mit Harnstoff (Griess, J. pr. [2] 5, 369). Aus salzsaurer 4-Amino-benzoesäure und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (G.). Zur Reinigung wird das Ammoniumsalz dargestellt (Zincke, Helmert, A. 291, 329). Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, schwer in Aceton; schmilzt noch nicht bei 270° (Z., H.). Ammoniumsalz. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (G.). Ba( $C_8H_7O_3N_2$ )2. Blättchen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (G.).
- 4-[ $\omega$ -Methyl-ureido]-benzoesäure, N-Methyl-N'-[4-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_9H_{10}O_3N_2=CH_3\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben N.N'-Bis-[4-carboxy-phenyl]-harnstoff bei 12—13-stdg. Erhitzen von 12,3 g 4-Amino-benzoesäure mit 7,4 g Methyl-harnstoff (Bd. IV, S. 64) auf 110—115° (Guareschi, B. 25 Ref., 327). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen. Schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer in Alkohol.
- 4-[\$\omega-Phenyl-ureido]-benzoesäure, N-Phenyl-N'-[4-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-carbonsäure-(4)  $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$  B. Bei 8 bis 10-stdg. Erhitzen von 10 g 4-Amino-benzoesäure mit 10 g Phenylharnstoff (Bd. XII, S. 346) auf 120—130° (G., B. 25 Ref., 328). Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bei 300°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. NH $_4$ C $_{14}$ H $_{11}$ O $_3$ N $_2$ . Blättchen. AgC $_{14}$ H $_{11}$ O $_3$ N $_2$ . Krystallinischer Niederschlag. Mg(C $_{14}$ H $_{11}$ O $_3$ N $_2$ ). Tafeln oder Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Ca(C $_{14}$ H $_{11}$ O $_3$ N $_2$ ) (bei 120°). Schwer löslich in kaltem Wasser. Ba(C $_{14}$ H $_{11}$ O $_3$ N $_2$ ).
- N.N´-Carbonyl-bis-[4-amino-benzoesäure], N.N´-Bis-[4-carboxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-dicarbonsäure-(4.4´)  $C_{15}H_{12}O_5N_2=CO(NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H)_2$ . B. Entsteht neben 4-Ureido-benzoesäure beim Schmelzen von 4-Amino-benzoesäure mit Harnstoff (Bd. III, S. 42) (Griess, J. pr. [2] 5, 370). Bei 12—13-stdg. Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit Methylharnstoff (Bd. IV, S. 64) auf 110—115°, neben 4- $[\omega$ -Methyl-ureido]-benzoesäure (Guareschi, B. 25 Ref., 327). Bei längerem Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit a-Methyl-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 679) oder a-Äthyl-acetessigsäure-äthylester in Gegenwart von etwas Pyridin (Troeger, J. pr. [2] 60, 513). Das Bariumsalz entsteht bei längerem Kochen von 4-ureido-benzoesaurem Barium wit Wasser (Zincke, Helmert, A. 291, 331). Nadeln. Sehr schwer löslich bis unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (Z., H.). Schmilzt noch nicht bei 270° (Z., H.). Ba $C_{15}H_{10}O_5N_2$ . Krystalle (Gr.).
- 4 Ureido benzoesäure methylester, [4 Carbomethoxy phenyl] harnstoff  $C_9H_{10}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus dem Silbersalz der 4-Ureido-benzoesäure und Methyljodid (ZINCKE, HELMERT, A. 291, 331). Krystalle (aus Methylalkohol). F: 252°. Schwer löslich in Aceton, Äther und Benzol.
- N.N'-Carbonyl-bis-[4-amino-benzoesäure-methylester], N.N'-Bis-[4-carbomethoxy-phenyl] harnstoff, Carbanilid dicarbonsäure (4.4') dimethylester  $C_{17}H_{16}O_5N_2=CO(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus dem Silbersalz der Carbanilid-dicarbonsäure-(4.4') und Methyljodid (Z., H., A. 291, 332). Täfelchen (aus Methylalkohol). Schmilzt bei 246° unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Aceton.
- [4-Carbäthoxy-phenyl]-carbamidsäure-[2-oxy-phenyl]-ester  $C_{18}H_{15}O_5N=HO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Erwärmen von Brenzcatechincarbonat (Syst. No. 2742) mit 4-Amino-benzoesäure-äthylester (Höchster Farbw., D. R. P. 92535; Frdl. 4, 1110). Nadeln. F: 170—171 $^6$ .
- N.N´-Carbonyl-bis-[4-amino-benzoesäure-propylester], Carbanilid-dicarbonsäure-(4.4´)-dipropylester  $C_{21}H_{24}O_5N_2=CO(NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot 2$ . Weißes Pulver. F: 171—172°; leicht löslich in Alkohol, sonst sehr wenig löslich; wurde unter dem Namen "Dipropäsin" als Anästhetikum in den Handel gebracht (C. 1908  $\Pi$ , 2030).
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-benzoesäure-anilid, Carbanilid-carbonsäure-(4)-anilid  $C_{20}H_{17}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus Carbodiphenylimid (Bd. XII, S. 449) und 4-Amino-benzoesäure in siedendem Benzol (Busch, Blume, Pungs, J. pr. [2] 79, 539). Nädelchen (aus Pyridin + Alkohol). F: oberhalb 300°. Sehr wenig löslich.

- 4-[Carbäthoxy-āthylamino]-benzoesäure, Äthyl-[4-carboxy-phenyl]-urethan  $C_{12}H_{15}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln des Natriumsalzes der 4-Äthylamino-benzoesäure mit Chlorameisensäureester (Bd. III, S. 10) in Wasser (Houben, Freund, B. 42, 4824). Nadeln (aus Wasser). F: 130°.
- c) N-Derivate der 4-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit weiteren Oxy-carbonsäuren, mit Oxo-carbonsäuren, Oxy-aminen und Amino-carbonsäuren, soweit diesen Kuppelungsprodukten nach den Anordnungsregeln dieses Handbuches keine spätere Stelle zukommt (vgl. Bd. I, S. 28).
- 4 Carboxy-anilinoessigsäure, Anilinoessigsäure-p-carbonsäure, N-[4-Carboxy-phenyl]-glycin, Phenylglycin-p-carbonsäure  $C_9H_9O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei mehrstündigem Kochen von 25 g 4-Amino-benzoesäure mit 20,6 g Chloressigsäure, 32,8 g Soda und 1 l Wasser (Mauthner, Suida, M. 11, 380). Krystallmehl (aus viel Wasser). Schmilzt bei 219—221° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser. Cu( $C_9H_8O_4N$ )<sub>2</sub>. Dunkelgrüner, amorpher Niederschlag.  $Ca(C_9H_8O_4N)_2 + 3H_2O$ . Krystallpulver. Ba( $C_9H_8O_4N)_2 + 4H_2O$ . Krystallinischer Niederschlag.
- 4 [Cyanmethyl amino] benzoesäure , Phenylglycinnitril p carbonsäure  $C_9H_8O_2N_2=NC\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure in verd, Salzsäure mit Kaliumcyanid-Lösung und Formaldehyd (Houben, Arnold, B. 41, 1572). Aus polymerer 4-Methylenamino-benzoesäure (S. 430) in verd. Salzsäure mit verd. Kaliumcyanid-Lösung (H., A.). Krystallpulver (aus Aceton). Bräunt sich bei 170° und schmilzt bei 177° unter Zersetzung.
- $\beta\text{-}[4\text{-}Carboxy\text{-}anilino]\text{-}crotonsäurenitril} \ C_1H_{10}O_2N_2 = NC\cdot CH:C(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit  $\beta\text{-}[4\text{-}Carboxy\text{-}phenylimino]\text{-}buttersäurenitril} \ NC\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot C_6H_4\cdot CO_2H,$  s. u.
- Diphenylamin-dicarbonsäure-(2.4')  $C_{14}H_{11}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen der Alkalisalze der 4-Amino-benzoesäure und 2-Chlor-benzoesäure in wäßr. Lösung unter Druck bei Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen auf 115—120° (Höchster Farbw., D. R. P. 148179; C. 1904 I, 412). Durch Kochen von 2-chlor-benzoesaurem Kalium und 4-Amino-benzoesäure in wenig Amylalkohol in Gegenwart von wasserfreier Soda und etwas Kupferpulver (ULLMANN, HOZ, A. 355, 356). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 290° (U., Hoz), 282—283° (Hö. F.) unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser und Ligroin, sehwer löslich in Benzol, leicht in heißem Alkohol (U., Hoz).
- 4.6-Dinitro-diphenylamin-dicarbonsäure-(2.4')  $C_{14}H_5O_8N_3 = HO_2C \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure mit 4-Amino-benzoesäure in Gegenwart von wäßr. Sodalösung (Purgotti, Lunini, G. 33 II, 332). Hellgelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 264—265°. Unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol, sehr wenig löslich in kaltem, schwer in warmem Wasser, ziemlich in Essigsäure, Alkohol und Aceton.
- a- [4 Carbäthoxy anilino] a methyl glutarsäure a' äthylester a nitril,  $\gamma$  [4-Carbäthoxy-anilino]- $\gamma$ -cyan-valeriansäure-äthylester  $C_{17}H_{22}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Aus 4-Amino-benzoesäure-äthylester, Lävulinsäureāthylester (Bd. III, S. 675) und Blausäure in absolut-akoholischer Lösung unter Druck bei 100° (Weber, B. 40, 4050). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 75°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, fast unlöslich in Wasser und Ligroin. Gibt mit kalter rauchender Salzsäure N [4 Carbäthoxy phenyl]  $\alpha'$  methyl  $\alpha$  pyrrolidon  $\alpha'$  carbonsäureamid (Syst. No. 3366).
- β-[4-Carboxy-phenylimino]-buttersäurenitril, Λcetessigsäurenitril-[4-carboxy-anil] bezw. β-[4-Carboxy-anilino]-crotonsäurenitril  $C_{11}H_{10}O_2N_2 = NC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  bezw.  $NC \cdot CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Diacetonitril (Bd. III, S. 660) in verd. Essigsäure (E. v. MEYER, C. 1908 II, 592; J. pr. [2] 78, 503). Nadeln. F: 158°.
- 4 [Acetoacetyl amino] benzoesäure, Acetessigsäure [4 carboxy anilid]  $C_{11}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Acetessigester (Bd. III, S. 632) bei längerem Erwärmen auf dem Wasserbad (Troeger, J. pr. [2] 60, 508). Nädelchen (aus Eisessig). F: 190°. Löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Ather; löslich unter Aufbrausen in Soda. Das Natriumsalz scheint schon in kalter, wäßriger Lösung zu zerfallen.

- $\beta$ -[4-Carboxy-phenylimino]-buttersäure-[4-carboxy-anilid], Acetessigsäure-[4-carboxy-anilid]-[4-carboxy-anilid] bezw.  $\beta$ -[4-Carboxy-anilino]-crotonsäure-[4-carboxy-anilid]  $C_{18}H_{16}O_5N_2=HO_2C_6H_4\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  bezw.  $HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch längeres Erhitzen von Acetessigester und 4-Amino-benzoesäure bei Gegenwart von etwas Pyridin (T., J. pr. [2] 60, 510). Gelblichweiße amorphe Substanz. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 4-[(a-Chlor-acetoacetyl)-amino]-benzoesäure, a-Chlor-acetessigsäure-[4-carboxy-anilid]  $C_{11}H_{10}O_4NCl = CH_3 \cdot CO \cdot CHCl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und a-Chlor-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 662) bei kurzem Erwärmen (T., J. pr. [2] 60, 519). Krystalle (aus Alkohol). F: 189°. Unlöslich in Wasser. Wird in alkoholischer Lösung durch Wasser beim Erhitzen zersetzt.
- 4-[a-Aceto-propionylamino]-benzoesäure, a-Methyl-acetessigsäure-[4-carboxy-anilid]  $C_{12}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. In sehr geringer Ausbeute aus 4-Amino-benzoesäure und Methylacetessigester (Bd. III, S. 679) beim Erhitzen (T., J. pr. [2] 60, 511). Schwach gelbliche Krystalle (aus Wasser). F: 195—196°.
- a-Oxy-acetessigsäure-[4-carboxy-anilid] (?)  $C_{11}H_{11}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H(?)$ . B. Aus 4-Amino-benzoesäure und a-Chlor-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 662) bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbade (T., J. pr. [2] 60, 516). Nicht krystallisierbar. F: 185°. Löslich in viel heißem Alkohol, Eisessig und heißem Essigester, schwer löslich in Benzol. Wird von Soda gelöst; das sich abscheidende Salz gehört aber einer anderen Verbindung an. Salzsäure liefert in der Hitze 4-Amino-benzoesäure zurück.
- 4-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylamino]-benzoesäure, N-[4-Carboxyphenyl]-leukauramin  $C_{24}H_{27}O_2N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-benzoesäure mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in Alkohol (Möhlau, Heinze, B. 35, 374). Prismen (aus Chloroform). F: 192—193°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther.  $NaC_{24}H_{26}O_2N_3$ . Blättehen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4-Glycylamino benzoesäure methylester  $C_{10}H_{12}O_3N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4$   $CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Chloracetamino-benzoesäure-methylester (S. 432) mit methylalkoholischem Ammoniak bei 60—70° (Einhorn, D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Aus 4-Aminobenzoesäure-methylester und salzsaurem Aminoessigsäure-äthylester (Bd. IV, S. 340) oder salzsaurem Aminoacetamid (Bd. IV, S. 343) bei  $160^\circ$  (E., D. R. P. 108027; C. 1900 I, 1115). Nadeln (aus Methylalkohol). F:  $91^\circ$ . Hydrobromid. Nädelchen (aus absol. Alkohol).
- 4-[(N-Methyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester  $\mathrm{C_{11}H_{14}O_3N_2}{=}\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CO_2}\cdot\mathrm{CH_3}.$  B. Bei der Einw. von Methylamin auf 4-Chloracetamino-benzoesäure-methylester in wäßr. Alkohol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 166; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nädelchen (aus Essigester). F: 108—109°; unlöslich in Äther (E., O.).  $\mathrm{C_{11}H_{14}O_3N_2}{+}\mathrm{HCl}.$  Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 225—226° (E., O.).
- 4-i(N-Äthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_3N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Chloracetamino-benzoesäure-methylester und Äthylamin in wäßr. Alkohol (E., O., A. 311, 166; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 101—102°. Leicht löslich in Alkohol, sehwer in Äther.  $C_{12}H_{16}O_3N_2+HCl$ . Nädelehen (aus Alkohol) + Äther). F: 218°.
- 4-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 4-Chloracetamino-benzoesäure-methylester und Diäthylamin in absol. Alkohol (E., O., A. 311, 166; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 59—60°.  $C_{14}H_{20}O_3N_2 + HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol + Äther). F: 186—187°.  $C_{14}H_{20}O_3N_2 + HBr$ . Kryställchen (aus Alkohol + Äther). F: 170,5°.
- 4-[(N.N-Dimethyl-glycyl)-amino]-benzoesäure-äthylester  $C_{12}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Chloracetamino-benzoesäure-äthylester und Dimethylamin (Einhorn, D. R. P. 106502; C. 1900 I. 883). Öl. Hydrojodid. Blättchen. F: 85%.

- $\begin{array}{ll} \beta\text{-}[\text{4-Carboxy-anilino}]\text{-}crotons\"{a}ure\text{-}[\text{4-carboxy-anilid}] & C_{18}H_{16}O_5N_2 = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot \\ \text{NH}\cdot C(CH_3):CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H & \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-}[\text{4-Carboxy-phenylimino}]\text{-butter-s\"{a}ure\text{-}}[\text{4-carboxy-anilid}] & HO_2C\cdot C_6H_4\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H, & S. & 436. \end{array}$
- d) N-Derivate der 4-Amino-benzoesäure, entstanden durch Kuppelung mit anorganischen Säuren.
- **4-Benzolsulfamino-benzoesäure**  $C_{13}H_{11}O_4NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . *B.* Aus 4-Amino-benzoesäure und Benzolsulfochlorid in alkalisch gehaltener Lösung (SCHROETER, *B.* **40**, 1615). Blättehen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 212° und zersetzt sich bei 250°.
- [4-Carbomethoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_8H_9O_5NS=HO_3S\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Die Natriumverbindung entsteht bei der Reduktion von 4-Nitro-benzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 390) mit Natrium- oder Ammoniumdisulfit oder mit Natriumdisulfit, das vorher etwa zu  $^1/_3$ — $^1/_2$  neutralisiert worden ist, in Wasser (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriums alz. Prismen. Sintert von 85° ab, wird bei weiterem Erhitzen fest, ohne ganz zu schmelzen.
- [4-Carbäthoxy-phenyl]-sulfamidsäure  $C_0H_{11}O_5NS = HO_3S \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Die Natriumverbindung entsteht analog der vorangehenden Verbindung (Well, D. R. P. 147552; C. 1904 I, 128). Natriumsalz. Nadeln (aus Alkohol). Sintert von 55° ab, schmilzt bei 100° unter Zersetzung.
- 4-Methylnitrosamino-benzoesäure  $C_8H_8O_3N_2=ON\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Methylamino-benzoesäure in saurer Lösung; man reinigt durch Überführung in das Ammoniumsalz (Houben, Schottmüller, B. 42, 3741; vgl. Jaffé, B. 38, 1212; Baudisch, B. 39, 4297). Bei der Behandlung von 4-Dimethylamino-benzoesäure mit Salzsäure und Natriumnitrit in wäßr. Lösung bei höchstens  $+5^{\circ}$  neben anderen Produkten (Baudisch, B. 39, 4296). Schwach strohgelbe Nädelchen (aus Toluol oder Alkohol). F: 217° (B.), 215—217° (H., Sch.). Unlöslich in konz. Salzsäure (B.). Durch Einw. von absolut-alkoholischer Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des 4-Methylamino-benzoesäure-äthylesters (H., Sch.). N $H_4C_8H_7O_3N_2$ . Goldgelbe prismatische Nadeln. Verliert beim Erhitzen die goldgelbe Farbe und wird heller; schmilzt bei 215—217° unter Zersetzung (H., Sch.).
- Äthylester  $C_{10}H_{12}O_3N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf das Hydrochlorid des 4-Methylamino-benzoesäure-äthylesters in verd. Salzsäure (Houben, Schottmüller, B. 42, 3744). Nadeln (aus Petroläther). F: 57°.
- Nitril  $C_8H_7ON_3 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Durch Behandeln von 4-Dimethylamino-benzonitril in verd. Salzsäure mit 1,5 Mol.-Gew. Natriumnitrit bei 0° (F. Sachs, Steinert, B. 37, 1741). Krystalle (aus Wasser). F: 125°. Zeigt die Liebermannsche Reaktion. Liefert durch Kochen mit Salzsäure 4-Methylamino-benzonitril.
- 4-Äthylnitrosamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_3N_2=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Äthylamino-benzoesäure in verd. Schwefelsäure (Houben, Schottmüller, B. 42, 3749; vgl. H., Freund, B. 42, 4823). Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf 4-Diäthylamino-benzoesäure, neben anderen Produkten (Baudisch, B. 39, 4298). Strohgelbe Nädelchen (aus Alkohol oder Wasser). Schmilzt bei 193—194° nach vorangehender Dunkelfärbung und Kontraktion (B.), bei 186° (H., Sch.).
- Phosphorsäure-dimethylester-[4-carbomethoxy-anilid], [p-Amino-benzoesäure-N-phosphinsäure]-trimethylester  $C_{10}H_{14}O_5NP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Einw. von Methylalkohol auf Phosphorsäure-dichlorid-[4-chlorformyl-anilid] (MICHAELIS, V. AREND, A. 326, 244). Kp:  $166-167^{\circ}$ .
- Phosphorsäure diäthylester [4-carbäthoxy-anilid], [p-Amino-benzoesäure-N-phosphinsäure] triäthylester  $C_{13}H_{20}O_5NP = (C_2H_5\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Bei der Einw. von Alkohol auf Phosphorsäure-dichlorid-[4-chlorformyl-anilid] (M., v. A., A. 326, 244). Flüssigkeit. Kp<sub>45-50</sub>: 113—118°; Kp: 206—207°. Ziemlich beständig.
- Phosphorsäure dichlorid [4 chlorformyl anilid], "p Amino benzoylchlorid-N oxychlorphosphin"  $C_7H_5O_2NCl_3P = Cl_2OP \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot COCl$ . B. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf salzsaure 4-Amino-benzoesäure in Chloroformsuspension (M., v. A., A. 326, 244). Prismen (aus Chloroform). F: 168°. Geht mit Wasser glatt in phosphorsaure 4-Amino-benzoesäure über.

## Substitutionsprodukte der 4-Amino-benzoesäure.

- 2-Chlor-4-amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NCl = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erwärmen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. 2-Chlor-4-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 404) in 13 Mol.-Gew. wäßr. Ammoniak mit 6<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Mol.-Gew. Eisenvitriol (Tiemann, B. 24, 708). Durch Erwärmen von 2.ω-Dichlor-4-acetamino-acetophenon (S. 49) mit Kaliumpermanganat in stark verdünnter Schwefelsäure bei Gegenwart von Magnesiumsulfat und Kochen der entstandenen 2-Chlor-4-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit 20<sup>9</sup>/<sub>0</sub>iger Salzsäure (Kunckell, Richartz, B. 40, 3395). Nadeln (aus Wasser). F: 213° (K., R.), 214,5° (T.). Liefert in alkoh. Lösung beim Erwärmen mit Äthylnitrit 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) (T.).
- 2-Chlor-4-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_3NCl=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2H$ . B. s. im vorangehenden Artikel. Blättchen (aus Wasser).  $F:206-207^9$ ; leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Benzol und Äther (Kunckell, Richartz, B. 40, 3395).
- 3-Chlor-4-dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_2NCl = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CO_2H$ . B. Man diazotiert 8 g des Hydrochlorids der 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 451) welche in 300 ccm Wasser und 10 ccm Salzsäure gelöst sind, und fügt die Lösung zu einer konzentrierten, siedenden Lösung von 7 g Kupfersulfat in Wasser hinzu (Reverdin, Delétra, B. 39, 973; 40, 3688; Bl. [3] 35, 312; [4] 1, 997). Blättchen oder Prismen (aus Essigsäure, Benzol oder Alkohol). F: 178—179°. Sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien oder Mineralsäuren.  $Ba(C_9H_9O_2NCl)_2$ . Rötliche Blättchen.
- 3.5-Dibrom-4-amino-benzoesäure  $C_7H_5O_2NBr_2=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Neben 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663), beim Eingießen von Bromwasser in eine angesäuerte wäßrige Lösung von 4-Amino-benzoesäure (S. 418) (Beilstein, Geitner, A. 139, 1). Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Schmelzen.  $NH_4C_7H_4O_2NBr_2+2H_2O$ . Nadeln.  $NaC_7H_4O_2NBr_2+5H_2O$ . Nadeln.  $Ca(C_7H_4O_2NBr_2)_2+5H_2O$ . Ziemlich leicht löslich in Wasser.  $Ba(C_7H_4O_2NBr_2)_2+4H_2O$ . Haarförmige Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in heißem.
- 2-Jod-4-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NI=H_2N\cdot C_6H_3I\cdot CO_2H$ . B. Durch Behandeln von 2-Jod-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 995) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat bei 70—80° und Kochen der hierbei entstandenen 2-Jod-4-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit konz. Salzsäure (Willgerodt, Gartner, B. 41, 2824). Durch Kochen der 2-Jod-4-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 409) mit Zinnehlorür und Eisessig (W., G.). Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). F: 180° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwer in heißem Wasser. Färbt sich an der Luft leicht braun. Ag  $C_7H_5O_2NI$ . Nädelchen (aus Wasser). Schwärzt sich am Licht.  $C_7H_6O_2NI$  + HCl. Säulen (aus säurehaltigem Wasser). Bräunt sich an der Luft
- Methylester  $C_8H_8O_2NI = H_2N \cdot C_6H_3I \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Kochen von salzsaurer 2-Jod-4-amino-benzoesäure mit Methylalkohol (W., G., B. 41, 2826). Nadeln (aus verd. Alkohol). F:  $112^{\circ}$ .
- **2-Jod-4-acetamino-benzoesäure**  $C_9H_8O_3NI = CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3I\cdot CO_2H$ . *B.* s. oben im Artikel 2-Jod-4-amino-benzoesäure. Nadeln (aus Wasser). F: 213—214°; leicht löslich in Eisessig, Alkohol, weniger in Chloroform (W., G., B. 41, 2824).
- 3-Jod-4-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_2NI=H_2N\cdot C_6H_3I\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten der äquimolekularen Menge dampfförmigen Monochlorjods in eine Lösung von 4-Aminobenzoesäure (S. 418) in Salzsäure (Wheeler, Liddle, Am. 42, 456). Neben 3.5-Dijod-4-aminobenzoesäure (S. 439) und 4-Amino-benzoesäure (S. 418) bei kurzem, gelindem Kochen von 3-Jod-4-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit Salzsäure (W., L., Am. 42, 456). Hellgelbe Prismen. F:  $201-202^0$ .
- 3-Jod-4-dimethylamino-benzoesäure  $C_8H_{10}O_2NI=(CH_3)_2N\cdot C_8H_3I\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 451) durch Diazotieren und Umsetzen der Diazoverbindung mit Jodkalium (Reverdin, B. 40, 3689; Bl. [4] 1, 998). Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). F: 190—191° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Ligroin, sonst leicht löslich.
- 3-Jod-4-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_3NI = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3I \cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 3-Jod-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 996) mit Kaliumpermanganat in Gegen-

wart von Magnesiumsulfat (Wheeler, Liddle, Am. 42, 453). — Nadeln (aus Wasser). Prismen (aus Alkohol). F: 230°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser. Gibt bei kurzem gelinden Kochen mit konz. Salzsäure 3-Jod-4-amino-benzoesäure (S. 438), bei stärkerem Kochen 3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure (s. u.) und 4-Amino-benzoesäure (S. 418).

3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>NI<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>I<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. Zur Konstitution vgl. Wheeler, Liddle, Am. 42, 444. — B. Durch Einleiten der Dämpfe von 2 Mol.-Gew. Monochlorjod in eine Lösung von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-benzoesäure (S. 418) in stark überschüssiger verdünnter Salzsäure (Michael, Norton, Am. 1, 264). Beim Erwärmen einer Lösung von 4-Amino-benzoesäure in viel verd. Salzsäure mit 1 Mol.-Gew. Monochlorjod (Wheeler, Liddle, Am. 42, 456). Neben 4-Amino-benzoesäure beim Kochen von 3-Jod-4-acetamino-benzoesäure (S. 438) mit konz. Salzsäure (W., L., Am. 42, 454). Durch Oxydation von 3.5-Dijod-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 996) in siedendem Wasser mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat, Konzentrieren der Lösung und Fällen mit Salzsäure (W., L., Am. 42, 455). — Nadeln (aus Essigsäure mit Ammoniak). Schmilzt nicht bis 350° (W., L.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure, sehr schwer löslich in Essigsster, eichter in Nitrobenzol (M., N.). Verbindet sich nicht mit Säuren (M., N.). Leicht löslich in Alkalien (M., N.). Das Kaliumsalz gibt in siedender wäßriger Lösung mit Jod 2.4.6-Trijod-anilin (Bd. XII, S. 676) (W., L.). 3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure läßt sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit Natriumnitrit diazotieren (W., L.). — Salze: M. N. NaC, H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NI<sub>2</sub> + 5H<sub>2</sub>O. Nadeln. Ganz unlöslich in kaltem Wasser, mäßig löslich in heißem. — AgC, H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NI<sub>2</sub>. Flockiger Niederschlag. — Ba(C, H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>NI<sub>2</sub>) + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Schr schwer löslich in kaltem Wasser.

Äthylester  $C_9H_9O_2NI_2=H_2N\cdot C_6H_2I_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Kaliumsalz der 3.5-Dijod-4-amino-benzoesäure (s. o.) in Alkohol mit Äthyljodid auf dem Wasserbade (Wheeler, Liddle, Am. 42, 455). — Nadeln (aus Alkohol). F:  $148^{\circ}$ .

2-Nitro-4-amino-benzoesäure  $C_7H_6O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 10 g 2.4-Dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 411) in 30 ccm absol. Alkohol mit 10 ccm Hydrazinhydrat (Curtius, Bollenbach, J. pr. [2]76, 288). Durch Erwärmen von 2.4-Dinitro-benzoesäure mit Natriumsulfidlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 204884; C. 1909 I, 474). Durch Oxydation von 2-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 998) mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Magnesiumsulfat und Verseifen der hierbei entstehenden 2-Nitro-4-acetamino-benzoesäure (S. 440) mit  $10^0/_0$ iger Kalilauge oder verd. Schwefelsäure (Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 847). — Ziegelrote Nädelchen (aus heißem Wasser), bronzefarbige Säulen (aus verd. Essigsäure). Schmeckt sehr süß (Bog., K.). F: 234—235° (Zers.) (H. F.), 239,5° (korr.) (Bog., K.), 255° (C., Boll.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, löslich in heißem, schwer löslich in kaltem Wasser (Bog., K.). — NaC7H5O4N2 + 2H2O. Rotbrauner körniger Niederschlag. Etwas löslich in Alkohol, Äther und Säuren (C., Boll.). Grünlichbraune Schuppen. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Säuren (C., Boll.).

Methylester  $C_3H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 2.4-Dinitro-benzoesäuremethylester (Bd. IX, S. 412) durch Reduktion mit Schwefelwasserstoff in Gegenwart von etwas Ammoniak in Methylalkohol (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1268). — Hellbraune Prismen (aus verd. Alkohol). F: 157—159,5°.

Äthylester  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man gibt zu einer warmen Lösung von 5 g Hydrazinhydrat in 5 g absol. Alkohol 10 g 2.4-Dinitro-benzoesäure-āthylester (Bd. IX, S. 412) in 25 ccm absol. Alkohol und kocht 3 Stdn. (Curtius, Bollenbach, J. pr. [2] 76, 291). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder heißem Wasser). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in kaltem Wasser. — Gibt beim Kochen mit sehr verd. Natronlauge 2-Nitro-4-amino-benzoesäure (s. o.).

Anilid  $C_{13}H_{11}O_3N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_5$ . B. Aus 2-Nitro-4-amino-benzazid (S. 440) beim Kochen mit Anilin (Bd. XII, S. 59) (C., B., J. pr. [2] 76, 297). — Weiße Nadeln (aus heißem Wasser). F: 226°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Hydrazid  $C_7H_8O_3N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-äthylester (s. o.) mit Hydrazinhydrat (C., B., J. pr. [2] 76, 292). — Goldgelbe Blättchen oder rötlichgelbe Säulen (aus heißem Wasser). F: 212°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin; leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung in der Wärme.

2-Nitro-4-amino-benzoesäure-isopropylidenhydrazid, Aceton-[2-nitro-4-amino-benzoylhydrazon]  $C_{10}H_{12}O_3N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2$ . B. Aus 2-Nitro-benzoesäure-isopropylidenhydrazid, Aceton-[2-nitro-4-amino-benzoylhydrazon]

- 4-amino-benzoesäure-hydrazid (S. 439) in Wasser beim Schütteln mit Accton (Bd. I, S. 653) (C., B., J. pr. [2] 76, 294). Goldgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 204—206°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-benzalhydrazid, Benzaldehyd-[2-nitro-4-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{12}O_3N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6$ . B. Aus 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-hydrazid (8. 439) in heißem Wasser beim Schütteln mit Benzaldehyd (Bd. VII, S. 174) (C., B., J. pr. [2] 76, 293). Gelbe Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 187° bis 189°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Chloroform, Benzol und Äther,
- 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-salicylalhydrazid, Salicylaldehyd-[2-nitro-4-amino-benzoylhydrazon]  $C_{14}H_{12}O_4N_4=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus je 1 g 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-hydrazid (S. 439) und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in heißem Wasser (C., B., J. pr. [2] 76, 293). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 210°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.
- N.N´-Bis-[2-nitro-4-amino-benzoyl]-hydrazin  $C_{14}H_{12}O_6N_6=[H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH-]_2$ . B. Man gibt zu einer alkoh. Lösung von 4 g 2.4-Dinitro-benzoesäure-äthylester (Bd. 1X, S. 412) 1 g Hydrazinhydrat und kocht 8 Stdn. (C., B., J. pr. [2] 76, 292). Aus 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-hydrazid (S. 439) beim Kochen mit alkoh. Jodlösung (C., B., J. pr. [2] 76, 295). Gelbbraume Krystalle (aus heißem Wasser). F: 238°. Unlöslich in Wasser und Äther; löslich in Alkalien und Säuren. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure im Druckrohr auf 110° Hydrazin und 2-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 439).
- 2-Nitro-4-amino-benzazid  $C_7H_5O_3N_5=H_2N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO\cdot N_3$ . B. Aus 2-Nitro-4-amino-benzoesāure-hydrazid (S. 439) in Essigsāure mit Natriumnitrit in Wasser (C., B., J. pr. [2] 76, 296). Roter flockiger Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Wird durch verd. Natronlauge schon in der Kālte verseift. Gibt beim Kochen mit Wasser 2-Nitro-1.4-diamino-benzol (Bd. XIII, S. 120), neben (nicht ganz rein erhaltenen) N.N'-Bis-[2-nitro-4-amino-phenyl]-harnstoff.
- 2-Nitro-4-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. s. im Artikel 2-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 439). Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 219° (korr.) (Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 847). Geht beim Verseifen mit  $10^9/_0$ iger Kalilauge oder verd. Schwefelsäure in 2-Nitro-4-amino-benzoesäure über (B., K.).
- Methylester  $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Nitro-4-aminobenzoesäure-methylester (S. 439) durch Acetylierung (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1269). Nadeln (aus Wasser). F: 76°.
- Anilid  $C_{15}H_{13}O_4N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-anilid (S. 439) beim Kochen mit überschüssigem Eisessig (CURTIUS, BOLLENBACH, J. pr. [2] 76, 297). Dunkelgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 238°. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther.
- N.N'-Diacetyl-N-[2-nitro-4-acetamino-benzoyl]-hydrazin  $C_{13}H_{14}O_6N_4=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . B. Aus 1 g 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-hydrazid (S. 439) beim Erwärmen mit 4—5 g Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (C., B., J. pr. [2] 76, 294). Blättchen (aus heißem Wasser). F: 255°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig, unlöslich in Äther.
- **2-Nitro-4-benzamino-benzoesäure-methylester**  $C_{15}H_{12}O_5N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-methylester (S. 439) durch Benzoylierung (Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1269). Nadeln. F: 93—94°.
- N-Benzoyl-N'-[2-nitro-4-benzamino-benzoyl]-hydrazin  $C_{21}H_{16}O_5N_4=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ . B. Aus 1 g 2-Nitro-4-amino-benzoesäure-hydrazid (S. 439) in heißem Wasser mit Natronlauge und 4—5 g Benzoylchlorid beim Schütteln (Curtius, Bollenbach, J. pr. [2] 76, 294). Krystalle (aus Alkohol). F: 239—241°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol.
- 3-Nitro-4-amino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Eintragen von 4-Ureido-benzoesäure (S. 434) in von Stickoxyden befreite rauchende Salpetersäure (Griess, B. 5, 855), D: 1,52 (Zincke, Helmert, A. 291, 332) und Kochen der entstandenen 3-Nitro-4-[ω-nitro-ureido]-benzoesäure (S. 444) mit Wasser (G., B. 5, 855) oder Kalilange (Z., H., A. 291, 333). Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-methoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 181) mit Ammoniak im Druckrohr auf 140—170° (Salkowski, A. 173, 53). Aus 3-Nitro-4-äthoxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 183) durch Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im Druckrohr auf 130—140° (Thieme, J. pr. [2] 43, 456). Bei der Verseifung der 3-Nitro-4-acetamino-benzoesäure (S. 444) mit Alkohol und Salzsäure (Ullmann, Mauthner, B. 36, 4032) oder mit wäßr. Salzsäure (Ritsert, Epstein, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). Rötlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 284° (S.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in

siedendem Alkohol (S.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (G., B. 5, 856; S.) oder mit Aluminium und Natronlauge (U., M.) 3.4-Diamino-benzoesäure (S. 450). Zerfällt beim Kochen mit sehr konz. Kalilauge in Ammoniak und 3-Nitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 181) (G., B. 5, 856; S.). Gibt durch Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff 3-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 376) (G., B. 11, 1734). —  $KC_7H_5O_4N_2 + H_2O$ . Orangefarbene Prismen (S.). —  $Ba(C_7H_5O_4N_2)_2 + 5 H_2O$ . Orangefarbene Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem (G., B. 5, 855).

Äthylester C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 5 g 4-Brom-3-nitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 406) mit 10 cem alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 150° (Grohmann, B. 23, 3449). Bei 8-stdg. Erhitzen von 3-Nitro-4-äthoxybenzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 183) mit alkoh. Ammoniak auf 130—140° (Thieme, J. pr. [2] 43, 455). Aus 3-Nitro-4-amino-benzoesäure durch Kochen mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (Einhorn, Uhlfelder, A. 371, 168). Aus 3-Nitro-4-acetamino-benzoesäure (S. 444) durch Erhitzen mit Alkohol und Schwefelsäure (Ritsert, Erstein, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). Aus 3-Nitro-4-acetamino-benzoesäure-äthylester (S. 444) durch Erhitzen mit alkoh. Salzsäure (R., Er., D. R. P. 151725). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (Th.; R., Er.; El., U.), 145° (G.). Unlöslich in Petroläther, löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln (G.). — Gibt mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure 3.4-Diamino-benzoesäure-äthylester (S. 451) (R., Ep.).

[ $\beta$ -Chlor-äthyl]-ester  $C_9H_9O_4N_2Cl=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot Cl$ . B. Beim Verestern der 3-Nitro-4-amino-benzoesäure mit Äthylenchlorhydrin (Bd. I, S. 337) (EINHORN, D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). — Bräunlichgelbe Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 145—146°.

[β-Diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{13}H_{19}O_4N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_3)_2$ . B. Aus dem 3-Nitro-4-amino-benzoesäure-[β-chlor-āthyl]-ester (s. o.) und Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) im Druckrohr bei 110—120° (EI., D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). — Gelbes Öl. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure bei 40—45° 3.4-Diamino-benzoesäure-[β-diäthylamino-äthyl]-ester (S. 451). — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208°.

Amid  $C_7H_7O_3N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 3-Nitro-4-amino-benzoesäure-äthylester (s. o.) mit konz. wäßr. Ammoniak (Thieme, J. pr. [2] 43, 456). Bei 3-stdg. Erhitzen von 4-Brom-3-nitro-benzamid (Bd. IX, S. 407) mit alkoh. Ammoniak im Druekrohr auf  $180^{\circ}$  (Grohmann, B. 23, 3449). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $226^{\circ}$  (Zers.) (Th.),  $227^{\circ}$  (G.). Leicht löslich in Aceton, schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Chloroform, Petroläther und Benzol (G.).

3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure  $C_8H_8O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 1 Mol.-Gew. 3-Nitro-4-äthoxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 183) mit einer 33%-jegen alkoholischen Lösung von 2 Mol.-Gew. Methylamin (Bd. IV, S. 32) im Druckrohr auf 130—140° und Verseifen des hierbei entstandenen Äthylesters mit Kalilauge (Thieme, J. pr. [2] 43, 458). Beim Behandeln von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 39) sowie von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (s. u.) mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung (Noelting, Demant, B. 37, 1029, 1032). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure mit Acetylnitrat (Bd. II, S. 171) bei höchstens 35° (Reverdin, De Luc, Bl. [4] 3, 126). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 288° (N., D.), 295° (Zers.) (Th.), 303—305° (R., de L.). — AgC<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>. Hellziegelroter Niederschlag (Th.).

Methylester  $C_9H_{10}O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus dem 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester (S. 442) in konz. Schwefelsäure durch Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 35—40° (Reverdin, de Luc, B. 41, 502; Bl. [4] 3, 133; C. 1908 I, 1053). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 145°. Sehr wenig löslich in Ligroin, schwer in der Kälte in Essigsäure, Alkohol, Benzol, reichlicher in der Wärme.

Äthylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure mit Alkohol in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (Noelting, Demant, B. 37, 1030). Eine weitere Bildung s. im Artikel 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure. — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $101-102^0$  (N., D.),  $100^0$  (Thieme, J. pr. [2] 43, 459). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig und konz. Salzsäure (Th.).

3. Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot C_9H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifung des 3-Nitro-4-dimethylamino-benzonitrils (S. 442) mit Natronlauge in alkoh. Lösung (Noelting, Demant, B. 37, 1031). Aus 4-Dimethylamino-benzoesäure (S. 426) mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure bei höchstens 5 $^0$  (Baudisch, B. 39, 4295) oder mit verd. Salpetersäure bei 30 $^0$  (Reverdin, B. 40, 2443; Bl. [4] 1, 618; C. 1907 II, 233) oder mit Salpeterschwefelsäure bei 0 $^0$  (N., D.), bei 5—10 $^0$  (R.), neben anderen Produkten. Goldgelbe Nadeln (aus Toluol und Chloroform). F: 222—223 $^0$  (B.), 214—215 $^0$  (N., D.), 213 $^0$ 

bis 214° (R.). Sehr leicht löslich in Alkohol (N., D.). Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in Wasser (B.). — Liefert durch Behandlung mit Kaljumpermanganat 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure (S. 441) (N., D.). Auch bei der Einw. von Acetylnitrat (Bd. II, S. 171) bei höchstens 35° entsteht 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure (R., DE Luc, Bl. [4] 3, 126). Gibt mit Salpetersäure in Eisessiglösung bei 40° N-Methyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 749) und N.N-Dimethyl-2.4-6-trinitro-anilin (Bd. XII, S. 764), neben anderen stickstoff-haltigen Produkten saurer Natur; gelegentlich entstand eine Säure  $C_8H_8O_4N_2$ , wahrscheinlich 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure (R.). 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure liefert mit Salpeterschwefelsäure Methyl-pikryl-nitramin (Bd. XII, S. 770) neben der 3.x.x-Trinitro-4-dimethylamino-benzoesäure (?) (S. 447) (R.). — Hydrochlorid. Farblos. Wird von Wasser leicht dissoziiert (B.).

Methylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Zur Konstitution vgl. Reverdin, B. 40, 3686; Bl. [4] 1, 995. — B. Aus 36 g 4-Dimethylamino-benzoesäure-methylester und 44 ccm Salpetersäure (D: 1,34) bei 8—12°, zuletzt 16—18° (R., Delétra, B. 39, 972; Bl. [3] 35, 311). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure, Methylakohol und Schwefelsäure (R., B. 40, 2444; Bl. [4] 1, 620; C. 1907 II, 233). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 71,5° (R., Del.). Sehr leicht löslich in Essigsäure, Alkohol, Aceton, Chloroform, Benzol, ziemlich in Ligroin, schwer in Wasser (R., Del.). — Gibt in essigsaurer Lösung mit Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 45° oder beim Lösen in Salpetersäure (D: 1,4) den 3.5-Dinitro-4-methylnitrosamino-benzoesäure-methylester (S. 446) (R., De Luc, B. 41, 501; Bl. [4] 3, 127; C. 1908 I, 1053). Gibt mit einem Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 70—75° oder mit Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 20° 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-benzoesäure-methylester, neben geringen Mengen der 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure (S. 441); liefert in schwefelsaurer Lösung mit Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 35—40° 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure-methylester (S. 441) (R., DE L.).

Äthylester  $C_{II}H_{14}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen der 3-Nitro4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) in absolut-alkoholischer Lösung in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (Noelting, Demant, B. 37, 1031). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 80—81°.

[ $\beta$ -Diāthylamino-āthyl]-ester  $C_{15}H_{29}O_4N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Beim Erwärmen der 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) oder ihres Methylesters mit  $\beta$ -Diāthylamino-āthylalkohol (Bd. IV, S. 282) und konz. Schwefelsäure (Еімнови, D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). — Basisches gelbes Öl.

Amid  $C_9H_{11}O_3N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_9H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Behandeln von 4-Dimethylamino-benzonitril (S. 428) in konz. Schwefelsäure mit der berechneten Menge Kaliumnitrat in der Kälte (Sachs, Steinert, B. 37, 1741). — Krystalle (aus Wasser). F: 210°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin.

Nitril  $C_9H_9O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CN$ . B. Durch Erhitzen von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzaldoxim (S. 39) mit 10 Tln. Essigsāureanhydrid und 0,5 Tln. geschmolzenem Natriumacetat (Noelting, Demant, B. 37, 1030). — Gelbe Blättchen. F: 114—115°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol.

3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben anderen Produkten aus 4-Diäthylamino-benzoesäure (S. 429) beim Eintragen in  $30^9/_0$ ige Salpetersäure (Reverdin, de Luc, B. 42, 1726; C. 1909 II, 606) oder bei Behandlung mit Salzsäure und Natriumnitrit (Baudisch, B. 39, 4297). — Goldgelbe Nadeln (aus Wasser, Alkohol und Ligroin). F:  $239-240^9$  (R., de L.; B.). — Liefert bei der Nitrierung in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,52) 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure (S. 446), 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure (S. 446), 3.5-Dinitro-4-äthylamino-benzoesäure (S. 445) und N-Äthyl-2.4-dinitro-anilin (Bd. XII, S. 750) (R., de L.). — Sulfat. Farblos. In Wasser leicht dissoziierbar (B.).

Äthylester  $C_{11}H_{14}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus der 3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure (s. o.) mit Alkohol und Schwefelsäure (Reverdin, der Luc, B. 42, 1726). Bei der Nitrierung des 4-Diāthylamino-benzoesäure-äthylesters (S. 429) (R., der L., B. 42, 1728; C. 1909 II, 606). — Citronengelbe Nadeln. F: 92°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Essigsäure; unlöslich in Alkalien. — Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäure-äthylester (S. 447).

3-Nitro-4-diäthylamino-benzoesäure  $C_{11}H_{14}O_4N_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Behandlung der 4-Diäthylamino-benzoesäure (S. 429) mit Natriumnitrit und Salzsäure neben anderen Produkten (BAUDISCH, B. 39, 4299). — Rötlichgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 117°. Löslich in verd. Alkalilauge.

3-Nitro-4-anilino-benzoesäure, 2-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(4)  $C_{13}H_{10}O_4N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 20 g 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) mit 30—40 g Anilin (Schöfff, B. 22, 3282). — Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 254°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Amylalkohol und Aceton, schwerer

in Benzol, unlöslich in Ligroin. —  $NaC_{13}H_9O_4N_2$ . Rote Blättchen (aus Alkohol). Krystallisiert (aus Wasser) mit 1  $H_2O$  in orangegelben Nadeln. —  $Ba(C_{13}H_9O_4N_2)_2 + 3 H_2O$ . Orangegelbe Nadeln.

Äthylester  $C_{15}H_{14}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung von 3-Nitro-4-anilino-benzoesäure (S. 442) und Erhitzen der Lösung zum Sieden (Sch., B. 22, 3285). Aus 4-Brom-3-nitrobenzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 407) und Anilin bei 130° (Grohmann, B. 23, 3450). — Krystalle. Trigonal (Foor, B. 22, 3285; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 55). F: 123° (Sch.; Gr.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, wenig in Äther, fast unlöslich in Ligroin (Sch.).

Amid  $C_{13}H_{11}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Wurde neben dem Anilid (s. u.) beim Kochen von 4-Brom-3-nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 407) mit Anilin erhalten; zur Trennung der Reaktionsprodukte behandelt man das Gemisch mit heißem Alkohol, in dem das Anilid ziemlich schwierig, das Amid dagegen leicht löslich ist (Schöfff, B. 23, 3443). Das Amid entsteht ferner aus 4-Brom-3-nitro-benzamid (Bd. IX, S. 407) und Anilin (Sch., B. 23, 3444). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1879.

Anilid  $C_{19}H_{15}O_3N_3 = C_8H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_5$ . Beim Kochen von 1 Mol.-Gew. 4-Brom-3-nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 407) mit 4 Mol.-Gew. Anilin (Grohmann, B. 23, 3448). Durch Einw. von Anilin auf 3-Nitro-4-anilino-benzamid (s. o.) (Schöfff, B. 23, 3444). Eine weitere Bildung s. im Artikel 3-Nitro-4-anilino-benzamid. — Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol). F:  $215-216^{\circ}$  (Sch.),  $216^{\circ}$  (G.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Eisessig und Aceton, unlöslich in Petroläther (G.).

Nitril, 2-Nitro-4-cyan-diphenylamin  $C_{13}H_9O_2N_3=C_8H_5\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CN$ . Bei kurzem Erwärmen von 4-Brom-3-nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 407) und Anilin (Schöfff, B. 23, 3442). — Ziegelrote Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 126°. Schwer löslich in Ligron, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol, sehr leicht in Aceton, Chloroform und Benzol.

3-Nitro-4-o-toluidino-benzoesäure, 2'-Nitro-2-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(4')  $C_{14}H_{12}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen eines Gemisches aus gleichen Teilen 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406), o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) und Glycerin (Heidensleben, B. 23, 3451). Aus 4-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) und o-Toluidin bei Gegenwart von Natriumacetat (Delétra, Ullmann, C. 1904 I, 1569; A. 332, 84). — Hellbraune Nadeln. F: 212° (D., U.), 210—211° (H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (H.). — Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammonium (H.) oder Natriumsulfid (D. U.) 3-Amino-4-o-toluidino-benzoesäure (S. 452). — Na $C_{14}H_{11}O_4N_2+H_2O$ . Dunkelrote Nadeln (H.).

Äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von trocknom Chlorwasserstoff in die heiße absolut-alkoholische Lösung der 3-Nitro-4-o-toluidino-benzoesäure (S. 452) (Heidensleben, B. 23, 3451). — Hellgelbe Blättchen. F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

3 - Nitro - 4 - p - toluidino - benzoesäure, 2'-Nitro - 4 - methyl-diphenylamin - carbonsäure - (4')  $C_{14}H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. Beim Zusammenschmelzen gleicher Gewichtsmengen 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) und p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) (Schöfff, B. 22, 3288). Durch  $^1/_4$ -stdg. Erhitzen von 4-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) mit p-Toluidin bei Gegenwart von Natriumacetat (Delétra, Ullmann, C. 1904 I, 1569). — Rote Nadeln. F: 257° (Sch.; D., U., C. 1904 I, 1569). — Liefert bei der Reduktion mit Aluminium und Natronlauge 3-Amino-4-p-toluidino-benzoesäure (S. 452) (D., U., C. 1904 I, 1569; A. 332, 88). — Na $C_{14}H_{11}O_4N_2$ . Dunkelrote Nadeln. Krystallisiert aus Wasser in hellroten, krystallwasserhaltigen Nadeln (Heidensleeben, B. 23, 3453).

Äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_8H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die heiße absolut-alkoholische Lösung der 3-Nitro-4-p-toluidino-benzoesäure (Heidensleben, B. 23, 3453). — Dunkelgelbe Blättchen. F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

3-Nitro-4-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure, 2'- Nitro -2.4 - dimethyl - diphenyl-amin-carbonsäure-(4')  $C_{15}H_{14}O_4N_2=(CH_3)_2C_6H_3$  'NH·  $C_6H_3(NO_2)$ ·  $CO_2H$ . B. Aus 4-Chlor3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 402) und asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) bei Gegenwart von Natriumacetat (Delétra, Ullmann, Č. 1904 I, 1570; A. 332, 90). — Rotgelbes, krystallinisches Pulver. F: 213°. Schwer löslich in siedendem Wasser, Ligroin und Ather, löslich in Alkohol und Benzol, leicht löslich in Eisessig. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminium und Natronlauge 3-Amino-4-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure (S. 452).

3-Nitro-4-a-naphthylamino-benzoesäure  $C_{17}H_{12}O_4N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_8(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) mit a-Naphthylamin

(Bd. XII, S. 1212) und Glycerin (Heidensleben, B. 23, 3457). — Rotbraunes, amorphes Pulver. Leicht löslich in verd. Alkohol und den meisten übrigen Lösungsmitteln. —  $NaC_{17}H_{11}O_4N_2$ . Dunkelroter amorpher Körper.

Äthylester  $C_{19}H_{16}O_4N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von troeknem Chlorwasserstoff in die heiße absolut-alkoholische Lösung der 3-Nitro-4-a-naphthylamino-benzoesäure (H., B. 23, 3458). — Rotbraune Blätter (aus verd. Alkohol). F:  $109^0$ . Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform.

3-Nitro-4- $\beta$ -naphthylamino-benzoesäure  $C_{17}H_{12}O_4N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen der 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX., S. 406) mit  $\beta$ -Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) und Glycerin (H., B. 23, 3456). — Ziegelrotes Produkt. Löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, weniger in Chloroform und Benzol. — Na $C_{17}H_{11}O_4N_2$ . Rot, amorph.

Äthylester  $C_{19}H_{16}O_4N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die heiße absolut-alkoholische Lösung der 3-Nitro-4- $\beta$ -naphthylamino-benzoesäure (s. o.) (H., B. 23, 3457). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 127,5°. Löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig und Chloroform.

- 2 Nitro 2' oxy diphenylamin earbonsäure (4)  $C_{13}H_{10}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 7-stdg. Erhitzen gleicher Teile 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) und 4-Brom-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 406) auf 120 $^{\circ}$  (Schöpff, B. 22, 3288). Braune Nadeln (aus Alkohol durch Wasser). F: 260—261 $^{\circ}$ . Etwas löslieh in heißem Wasser, schwer in Chloroform, Ligroin und Benzol, leicht in Alkohol, sehr leicht in Aceton.
- 3-Nitro-4-formamino-benzoesäure  $C_8H_6O_5N_2=OHC\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintragen kleiner Portionen von 4-Formamino-benzoesäure (S. 432) in die 4-fache Menge rauchender Salpetersäure (D: 1,52) (Zehra, B. 23, 3634). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 221°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol. Zerfällt in feuchtem Zustande schon bei 100° in Ameisensäure und 3-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 440). Wird von Zinn und Eisessig zu Benzimidazol-carhonsäure-(5) (Syst. No. 3646) reduziert
- 3-Nitro-4-acetamino-benzoesäure  $C_9H_8O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Bei allmählichem Eintragen von 70 g 4-Acetamino-benzoesäure (S. 432)/in 280 g eisgekühlte Salpetersäure (D: 1,54) (Kaiser, B. 18, 2943). Aus 3-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit Calciumpermanganat in wäßr. Lösung bei 90—95° (Ullmann, Mauthner, B. 36, 4032). Durch Oxydation von 3-Nitro-4-acetamino-benzaldehyd (S. 39) mit Kaliumpermanganat (Cohn, Springer, M. 24, 91). Gelbe Tafeln. F: 220—221° (K.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Alkohol, Eisessig und Aceton (K.). Mit Essigsäure und Zinn entsteht 2-Methyl-benzimidazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3646) (K.). Salze: K. Ca(C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in siedendem Wasser. Ba(C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 6¹/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Gelbe Blättehen. Leicht löslich in heißem Wasser.

Äthylester  $C_{11}H_{12}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-amino-benzoesäure-äthylester mit Acetylchlorid am Rückflußkühler (THIRME, J. pr. [2] 43, 457). Aus 4-Acetamino-benzoesäure-äthylester (S. 432) mit Salpetersäure (D: 1,52) (RITSERT, EPSTEIN, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587).  $\rightarrow$  F: 96—97° (R., E.), 95—96° (Th.). Sublimiert unzersetzt (Th.).

- 3 Nitro 4 [acetylmethylamino] benzoesäure  $C_{10}H_{10}O_5N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-methylamino-benzoesäure (S. 441) mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart einer Spur konz. Schwefelsäure (Noelting, Demant, B. 37, 1029). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.
- 3-Nitro-4-ureido-benzoesäure  $C_8H_7O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Nitro-4- $[\omega$ -nitro-ureido]-benzoesäure (s. u.) mit verd. Ammoniak (ZINCKE, Helmert, A. 291, 333). Gelbe Nädelchen (aus  $50^0/_0$ iger Essigsäure). F: 221 $^0$  (Zers.). Sehr wenig löslich in Äther, schwer in Wasser und Alkohol, ziemlich in Eisessig.  $Ba(C_8H_6O_5N_3)_2+3H_2O$ . Gelbe Nädelchen (aus heißem Wasser).
- 3-Nitro-4-[\omega-nitro-ureido]-benzoesäure C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>N<sub>4</sub> = O<sub>2</sub>N·NH·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. Zur Konstitution vgl. Zincke, A. 291, 320. B. Beim Auflösen von 4-Ureidobenzoesäure (S. 434) in von Stickoxyden befreiter rauchender Salpetersäure (Griess, B. 5, 855), D: 1,52 (Zincke, Helmert, A. 291, 332). Gelbliche Nädelchen. Färbt sich bei ca. 190° dunkler gelb, beginnt bei 268° zu sehmelzen, ist bei 270° noch nicht völlig geschmolzen (Z., H.). Schwer löslich in Alkohol, sehr sehwer in Wasser, Eisessig und Aceton, unlöslich in Ather und Benzol (Z., H.). Beim Koehen mit verd. Ammoniak entsteht unter Entwicklung von Stickoxydul 3-Nitro-4-ureido-benzoesäure (s. o.) (Z., H.). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd, Stickoxydul und 3-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 440) (G.).

3-Nitro-4-ureido-benzoesäure-methylester  $C_9H_9O_5N_3=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus dem Silbersalz der 3-Nitro-4-ureido-benzoesäure (S. 444) und Methyljodid in Methylalkohol (ZINCKE, HELMERT, A. 291, 334). — Gelbe Nādelchen (aus Methylalkohol). F: 189°. Sehr wenig löslich in Äther, ziemlich in Alkohol, leicht in Eisessig.

3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure, Chrysanissäure  $C_2H_5O_6N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation von 3.5-Dinitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 1009) mit Chromsäuregemisch (Friederici, B. 11, 1977). Aus 4-Brom-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 416) mit wäßt. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Jackson, Ittner, Am. 19, 14) oder beim Erwärmen (J., I., B. 28, 3064). Beim Kochen von 3.5-Dinitro-4-methoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 184) mit wäßt. Ammoniak (Salkowski, A. 163, 57; vgl. Cahours, A. ch. [3] 27, 454; Beilstein, Kellner, A. 128, 168; Engelhardt, Latschinow,  $\mathcal{H}$ . 3, 189; Z. 1871, 262). Beim Erhitzen von 3.5-Dinitro-4-äthoxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 185) mit wäßt. Ammoniak im Druckrohr auf 100° (S., A. 163, 55), 130—140° (Thieme, J. pr. [2] 43, 461). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 259° (S., A. 163, 9), 259—260° (F.). Kaum löslich in kaltem Wasser, wenig in siedendem Wasser, ziemlich in siedendem Alkohol (C.). — Gibt beim Kochen mit Salpetersäure Pikrinsäure (C.; S., A. 163, 53). Wird von Zinn und Salzsäure zu 3.4.5-Triamino-benzoesäure (S. 455) reduziert (S., 4. 163, 12). Alkoholisches Schwefelammonium reduziert zu 5-Nitro-3.4-diamino-benzoesäure (S. 453) (B., K.). Geht beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 200—210° in 3.4.5-Trichlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 346) über (S., A. 163, 28). Zerfällt beim Koehen mit Kalilauge in Ammoniak und 3.5-Dinitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 183) (S., A. 163, 51). — NH4C, H4O<sub>6</sub>N3 (über Schwefelsäure getrocknet). Hellbraune Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (B., K.). — AgC7H4O<sub>6</sub>N3. Voluminöser, gelber Niederschlag (B., K.).

Methylester  $C_8H_7O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure (s. o.) mit Methyljodid und Alkohol (Salkowski, A. 163, 11). — Goldglänzende Blättchen. F: 144°.

Äthylester  $C_9H_9O_8N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen der mit Chlorwasserstoff gesättigten alkoholischen Lösung der 3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure (s. o.) (S., A. 163, 10). — Goldglänzende Blätter. F: 114°.

3.5-Dinitro-4-methylamino-benzoesäure  $C_6H_7O_6N_3=CH_3\cdot NH\cdot C_0H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 4-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 416) mit 33% jeger Methylaminlösung und 50% jegem Alkohol (Ullmann, A. 366, 95). Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitrosamino-benzoesäure-methylester (S. 446) beim Kochen mit Salzsäure oder verd. Schwefelsäure (Reverdin, de Luc, B. 41, 501; Bl. [4] 3, 128; C. 1908 I, 1053). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 2186 (U.), 223—2246 (R., de L.). Schwer löslich in heißem Wasser und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig (U.).

Methylester  $C_9H_9O_6N_3=CH_3\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitrosamino-benzoesäure-methylester (S. 446) beim Kochen mit Salzsäure oder verd. Schwefelsäure, sowie beim Kochen mit Phenol (Reverdin, de Luc, B. 41, 501; Bl. [4] 3. 129; C. 1908 I, 1053). — Orangegelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 123—124°. Leicht löslich in Essigsäure und Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin.

3.5-Dinitro-4-dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_9O_6N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 4-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 416) mit 33 $^{\circ}/_{0}$ iger Dimethylaminlösung und  $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (Ullmann, A. 366, 95). — Orangegelbe Nadeln. F: 246 $^{\circ}$ . Unlöslich in kaltem Wasser und Benzol, leicht löslich in heißem Alkohol, sehr leicht in Eisessig.

3.5-Dinitro-4-äthylamino-benzoesäure  $C_9H_9O_6N_3=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen des 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure-äthylesters (S. 446) mit verd. Salzsäure (Reverdin, de Luc, B. 42, 1729; C. 1909 II, 606). Neben anderen Produkten aus 3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure (S. 442) in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,52) (R., de L.). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Löslich in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Benzol und Ligroin.

Äthylester  $C_{11}H_{13}O_6N_3=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen des 3.5-Dinitro-4-athylnitrosamino-benzoesäure-athylesters (S. 446) mit verd. Salzsäure (R., DE L., B. 42, 1729; C. 1909 II, 606). — Rhomboeder. F: 106°. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in heißem Alkohol, Benzol, Ligroin, Essigsäure.

3.5 - Dinitro - 4 - anilino - benzoesäure, 2.6 - Dinitro - diphenylamin - carbonsäure - (4)  $C_{13}H_9O_6N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Brom-3.5 - dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 416) und Anilin (Jackson, Ittner, Am. 19,18). — Orangegelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol + Benzol). F: 239° (J., I., Am. 19, 19). Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in Äther und Essigester (J., I., Am. 19, 19). — Zerfällt

beim Kochen mit konz. Natronlauge in Anilin und 3.5-Dinitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 183) (J., I., Am. 19, 19). Gibt mit Natriumäthylat eine ziemlich beständige penséefarbene Verbindung (J., I., Am. 19, 207). — NaC<sub>13</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Orangerote Nadeln (J., I., Am. 19, 19). — Ca(C<sub>13</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>N<sub>3</sub>)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O. Orangerote Nadeln. Leicht löslich in Wasser (J., I., Am. 19, 20).

Äthyloster  $C_{15}H_{13}O_8N_3=C_8H_5\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch von 3.5-Dinitro-4-anilino-benzoesäure (S. 445) mit wenig absol. Alkohol und erhitzt kurze Zeit auf dem Wasserbad (J., I., Am. 19, 21). — Orangefarbene Tafeln (aus Benzol + Alkohol). F: 154° (J., I., Am. 19, 22). Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, sehr leicht in Chloroform (J., I., Am. 19, 22). — Gibt mit Natriumäthylat eine ziemlich beständige kirschrote Verbindung (J., I., Am. 19, 208).

2.6 - Dinitro - 2' - 0xy - di - phenylamin - carbonsăure - (4) C<sub>13</sub>H<sub>2</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>, Formel I. B Aus 4-Chlor-3.5-dinitro - benzoesăure (Bd. IX, S. 416) und 2-Amino-

phenol (Bd. XIII, S. 354) in siendender wäßriger Natriumacetatlösung (Ullmann, A. 366, 96; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Rote metallglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 216° (U.). Löslich in siedendem Alkohol und siedendem Eisessig mit orangeroter Farbe, unlöslich in Wasser und Benzol (U.). — Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge 4-Nitro-phenoxazin-carbonsäure-(2) (Formel II) (Syst. No. 4311) (U.; A. G. f. A.).

2.6-Dinitro-2'-sulfhydryl-diphenylamin-carbonsäure-(4)  $C_{13}H_9O_8N_3S = HS \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Kondensation von 4-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 416) und 2-Amino-thiophenol (Bd. XIII, S. 397) (ULLMANN, A. 366, 97). — Gelbe Nadeln. F: 254°. — Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge 4-Nitro-phenthiazin-carbonsäure-(2) (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4311).

- 3.5-Dinitro-4-acetamino-benzoesäure  $C_9H_7O_7N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure (S. 445) mit Essigsäureanhydrid (Salkowski, B. 10, 1696). Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 270°. Wenig löslich in Alkohol oder Eisessig.
- 3.5 Dinitro 4 methylnitrosamino benzoesäure methylester  $C_9H_8O_7N_4=ON-N(CH_3)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester (S. 442) in essigsaurer Lösung durch Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 45° oder beim Lösen des Esters in Salpetersäure (D: 1,4) (Reverdin, de Luc, B. 41, 501; Bl. [4] 3, 128; C. 1908 I, 1053). Gelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 88°. Löslich in Essigsäure, Benzol und warmem Alkohol, sehr wenig löslich in Ligroin. Zeigt die Liebermannsche Reaktion. Die alkoh. Lösung färbt sich mit alkoh. Natronlauge rotviolett. Beim Kochen mit Salzsäure oder verd. Schwefelsäure entstehen 3.5-Dinitro-4-methylamino-benzoesäure (S. 445) und ihr Methylester. Gibt beim Kochen mit Sodalösung oder bei der Einw. von kalter alkoholischer Natronlauge 3.5-Dinitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 183).
- 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure  $C_9H_8O_7N_4=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus der 3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure (S. 442) in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,52) bei 45° (R., de L., B. 42, 1729; C. 1909 II, 606). Gelbe Blättchen. Beginnt bei 152° zu schmelzen und zersetzt sich bei höherer Temperatur. Löslich im Alkohol, Essigsäure und warmem Benzol, unlöslich in Ligroin. Zeigt die Liebermannsche Reaktion. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkalien rotviolett. Gibt mit konz. Salpetersäure 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäure (S. 447).

Äthylester  $C_{11}H_{12}O_7N_4=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Neben anderen Produkten bei der Nitrierung des 4-Diäthylamino-benzoesäure-äthylesters (S. 429) in Eisessig durch Salpetersäure (D: 1,52) (R., DE L., B. 42, 1728; C. 1909 II, 606). — Citronengelbe Blättchen. F: 72°. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in den organischen Lösungsmitteln. Gibt die Liebermannsche Reaktion. Die alkoh. Lösung färbt sich mit alkoh. Kaliauge rotviolett. — Gibt mit konz. Salpetersäure den 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäureäthylester (S. 447). Liefert beim Kochen mit Sodalösung 3.5-Dinitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 183). Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure in 3.5-Dinitro-4-åthylamino-benzoesäure (S: 445) und deren Äthylester übergeführt.

3.5-Dinitro-4-methylnitramino-benzoesäure  $C_8H_6O_8N_4=O_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-benzoesäure-methylester (S. 447) durch siedende verdünnte Salzsäure oder Sodalösung (R., de L., B. 41, 502; Bl. [4] 3, 132; C. 1908 I, 1053). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 200°. Schwer löslich in kalter Essigsäure und kaltem Alkohol, sehr wenig in siedendem Benzol, unlöslich in Ligroin.

Methylester  $C_0H_8O_8N_4=O_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester (S. 442) durch ein Gemisch von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens  $70-75^\circ$  oder durch Salpetersäure (D: 1,52) allein bei höchstens  $20^\circ$  (R., DE L., B. 41, 502; Bl. [4] 3, 130; C. 1908 I, 1053). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 126°. — Gibt mit kalter alkoholischer Kalilauge 3.5-Dinitro-4-oxybenzoesäure (Bd. X, S. 183) und mit Phenol 3.5-Dinitro-4-methylamino-benzoesäure-methylester (S. 445).

3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäure  $C_9H_8O_8N_4=O_2N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäure-äthylester (s. u.) durch siedende Sodalösung (R., de L., B. 42, 1729; C. 1909 II, 606). Aus der 3.5-Dinitro-4-äthylnitrosamino-benzoesäure (S. 446) durch konz. Salpetersäure (R., de L.). — Blättchen. F: 181°. Unlöslich in kaltem Wasser, Benzol und Ligroin, löslich in Alkohol und Essigsäure. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkalien violettrot.

Äthylester  $C_{11}H_{12}O_8N_4=O_2N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3.5-Dinitro4-äthylnitrosamino-benzoesäure-äthylester (S. 446) durch Salpetersäure (D: 1,52) (R., DE L., B. 42, 1728; C. 1909 II, 606). Aus 3-Nitro-4-äthylamino-benzoesäure-äthylester (S. 442) in konz. Schwefelsäure durch eine Mischung gleicher Teile konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure (R., DE L.). — Blättchen. F: 96°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln. — Gibt beim Kochen mit Sodalösung 3.5-Dinitro-4-äthylnitramino-benzoesäure (s. o.). Gibt mit alkoh. Kalilauge eine rotviolette Färbung.

3.x.x-Trinitro-4-dimethylamino-benzoesäure (P)  $C_2H_8O_8N_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot CO_2H(?)$ . B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) in konz. Schwefelsäure durch Salpetersäure (D: 1,52) (R., B. 40, 2447; Bl. [4] 1, 623; C. 1907 II, 234). — Gelbe Blättchen. F: 193°. — Liefert einen Methylester, der in gelben Blättchen vom Schmelzpunkt 122—123° krystallisiert.

## Derivate eines Schwefelanalogons der 4-Amino-benzoesäure.

- 4-Amino-thiobenzamid  $C_7H_8N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CS\cdot NH_2$  bezw.  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(SH):NH$ . B. Aus 4-Nitro-benzonitril (Bd. IX, S. 397) und konz. Schwefelammonium (Engler, A. 149, 299). Aus 4-Amino-benzonitril (S. 425) und alkoh. Schwefelammonium bei  $100^0$  (Bogert, Kohnstamm, Am. Soc. 25, 483). Krystalle. F:  $170^0$  (E.),  $172^0$  (B., K.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (E.).
- 4 Dimethylamino thiobenzoesäure  $C_9H_{11}ONS = (CH_3)_2N \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot SH$  bezw.  $(CH_3)_2N \cdot C_8H_4 \cdot CS \cdot OH$ . B. Durch Einw. von Thiophosgen (Bd. III, S. 134) auf Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) und Zersetzung des zunächst entstehenden Chlorids mit Alkali (Kern, D. R. P. 37730; Frdl. 1, 94).
- 4-Dimethylamino-thiobenzamid  $C_9H_{12}N_2S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CS\cdot NH_2$  bezw.  $(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(SH):NH$ . B. Man sättigt eine Lösung von 4-Dimethylamino-benzonitril (S. 428) in alkoh. Ammoniak mit Schwefelwasserstoff und erhitzt dann auf  $100^o$  unter Druck (F. Sachs, L. Sachs, B. 38, 525). Gelbe Nadeln. Sintert bei  $170^o$  und schmilzt bei  $207^o$  (korr.  $209^o$ ) unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, leicht in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

### Diaminoderivate der Benzoesäure,

## 2,3-Diamino-benzoesäure und ihre Derivate.

2.3-Diamino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus CO<sub>2</sub>H 2-Nitro-3-amino-benzoesäure (S. 414) mit Zinn und Salzsäure (Griess, B. 2, 435; 5, 199; Schilling, B. 34, 904). — Nadeln. F: 190—191° (Zers.) (Sch.). — Zerfällt bei der trocknen Destillation in Kohlendioxyd und o-Phenylendiamin (Gr., J. pr. [2] 3, 143; B. 5, 201). Gibt mit salpetriger Säure Benztriazol-carbonsäure-(4) HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> NH N (Syst. No. 3902) (Gr., B. 2, 436; B. 5, 200). Reagiert mit Arabinose (Bd. I, S. 859) unter Bildung von 2-[Tetraoxy-butyl]-benzimidazol-carbonsäure-(4) HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> NH C·[CH(OH)]<sub>3</sub>·CH<sub>2</sub>·OH (Syst. No. 3693) (Gr., Harrow, B. 20, 3114; vgl. Sch.). Analoge Verbindungen entstehen mit Galaktose (Gr., H., B. 20, 3117), Glykose und Maltose (Gr., H., B. 20, 2210, 2212; vgl. Sch.). Mit Milchzucker (Syst. No. 4752) entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 206°, die von Kaliumpermanganat zu Benzimidazoldicarbonsäure-(2.4) (Syst. No. 3670) oxydiert wird (Sch.). Liefert mit Ameisensäure Benzimidazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3646) (Sch.). — Hydrochlorid. Nadeln (Sch.).

 $2~C_7H_8O_2N_2+H_2SO_4+1^{1/}_2H_2O.$  Sechsseitige Tafeln oder Säulen. Schwer löslich in Wasser (Gr., B. 5, 199).

- 3-Amino-2-methylamino-benzoesäure  $C_8H_{10}O_2N_2=(CH_3\cdot NH)(H_2N)C_8H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-2-methylamino-benzoesäure (S. 373) mit Zinn und Salzsäure neben N-Methyl-anthranilsäure (S. 323) (Keller, Ar. 246, 35).  $C_8H_{10}O_2N_2+HCl$ . Nådelchen. Schmilzt bei 205° unter Aufschäumen.
- 4-Nitro-4'-oxy-6-amino-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_5N_3=(HO\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_2(NO_2)\cdot CO_2H$ . Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 450.

## 2.4-Diamino-benzoesäure und ihre Derivate.

- 2.4-Diamino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 2.4-Bis-acetamino-benzoesäure (s. u.) mit Alkohol und konz. Salzsäure (ULLMANN, UZBACHIAN, B. 36, 1803). Durch sehr vorsichtige Reduktion von 4-Nitro-2-amino-benzoesäure (S. 374) mit Zinn und verd. Salzsäure (Seidel, Bittner, M. 23, 434). Krystallmasse. Schmilzt gegen 140°; NH<sub>2</sub> zersetzt sich leicht, auch beim Aufbewahren bei gewöhnlicher Temperatur (Ull., Uz.). Leicht löslich in warmem Wasser, sehr leicht in Alkohol (Ull., Uz.). C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + 2 HCl. Zersetzt sich oberhalb 200° (Ull., Uz.).
- 2-Amino 4 acetamino benzoesäure  $C_9H_{10}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-acetamino-benzoesäure (S. 440) (Höchster Farbw., D. R. P. 212434; C. 1909 II, 767). — Nadeln. F: 193—194 $^9$ . Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser.
- 2.4-Bis-acetamino-benzoesäure  $C_{11}H_{12}O_4N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 2.4-Bis-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 133) in wäßr. Lösung mit Calciumpermanganat bei 95° (ULLMANN, UZBACHIAN, B. 36, 1802). Nadeln. F: 261°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Benzol.

#### 2.5-Diamino-benzoesäure und ihre Derivate.

2.5-Diamino-benzoesäure  $C_7H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B.  $CO_2H$  Durch Einw. von Zinn und Salzsäure auf 2.5-Dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 412) (GRIESS, B. 7, 1224), 6-Nitro-3-amino-benzoesäure (S. 417) (GR., B. 5, 199; J. pr. [2] 5, 237), 5-Nitro-2-amino-benzoesäure (S. 375) (GR., H<sub>2</sub>N. B. 11, 1731) sowie auf 3.6-Dinitro-phthalsäure (Bd. IX, S. 831) (Merz, Weith, B. 15, 2729). — Prismen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und kochendem Wasser (GR., B. 5, 199; J. pr. [2] 5, 237). Schwärzt sich bei 200° (M., W.). — Zerfällt bei der trocknen Destillation in Kohlendioxyd und p-Phenylendiamin (Gr., B. 5, 201; J. pr. [2] 5, 241). Behandelt man 2.5-Diamino-benzoesäure mit einer zur Lösung unzureichenden Menge warmer verdünnter Salzsäure und versetzt die nach dem Erkalten von ungelöster Diaminobenzoesäure abfiltrierte Flüssigkeit auf einmal mit soviel einer konz. Natriumnitritlösung, daß ein schwacher Geruch nach salpetriger Säure auftritt, so entsteht Anhydro-[6-diazo-3-aminobenzoesäure]  $C_7H_5O_2N_3$  (Syst. No. 2203); ist kein Überschuß an salpetriger Säure vorhanden, so wird ein rotbraunes amorphes Produkt ausgeschieden (Gr., B. 5, 200; J. pr. [2] 5, 238; B. 17, 604). —  $C_7H_8O_2N_2 + 2$  HCl. Säulen (Kolbe, J. pr. [2] 30, 480). —  $C_7H_8O_2N_2 + 4$  H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Prismen (aus Wasser) (K.), sehr schwer lösliche Nadeln (Gr., J. pr. [2] 5, 237).

Äthylester  $C_3H_{12}O_2N_2=(H_2N)_2C_8H_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Reduktion von 2.5-Dinitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 412) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Haeussermann, Teichmann, J. pr. [2] 52, 428). — Scheidet sich aus den Lösungen als Öl ab, das nach mehrtägigem Stehen erstarrt. Krystalle (aus verd. Alkohol). F:  $50,5-51^{\circ}$ . Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in heißem Wasser, sehr wenig in Benzin. —  $C_9H_{12}O_2N_2+2$  HCl. Blättchen. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. —  $2C_9H_{12}O_2N_2+H_2SO_4$ . Schüppehen. Schwer löslich in heißem Wasser.

- 5-Amino-2-methylamino-benzoesäure  $C_8H_{10}O_2N_2=(CH_3\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-methylamino-benzoesäure (S. 377) mit Zinn und Salzsäure (Keller, Ar. 246, 34). Hydrochlorid. Nadeln oder Tafeln. F: 214°. Ist in trocknem Zustande luftbeständig.
- 5-Amino-2-dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_{12}O_2N_2=[(CH_3)_2N](H_2N)C_8H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-2-dimethylamino-benzoesäure (S. 377) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 124907; C. 1901  $\Pi$ , 1103). Krystalle (aus Alkohol). F: 178°.
- 2-Amino-5-diāthylamino-benzoesāure  $C_{12}H_{16}O_2N_2=[(C_2H_5)_2N](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Man nitriert 3-Diāthylamino-benzoesāure (S. 393) und behandelt das Produkt mit Zinn und Salzsāure (Griess, B. 10, 527). Entsteht neben Anilin aus 4-Diāthylamino-azobenzol-carbonsāure-(2) (Syst. No. 2186) bei der Einw. von Zinn und Salzsāure oder von Schwefel-ammonium (Gr.). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Ziemlich sehwer löslich in heißem Alkohol.
- 5-Amino-2-anilino-benzoesäure, 4-Amino-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{12}O_2N_2=(C_8H_5\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 10 g 5-Nitro-2-anilinobenzoesäure (S. 377) in 55—60 com 95% gigem Alkohol mit 66 ccm roher Salzsäure und 12 g Zinn (Graebe, Lagodzinski, A. 276, 41). F: 233—234% (Zers.).  $C_{13}H_{12}O_2N_2+HCl.$  Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 5-Amino-2-o-toluidino-benzoesäure, 4'-Amino-2-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2')  $C_{14}H_{14}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-2-o-toluidino-benzoesäure (S. 377) mit Zinn und Salzsäure (Locher, A. 279, 276). Zersetzt sich oberhalb 200°. Schwer löslich in Alkohol.  $C_{14}H_{14}O_2N_2+HCl$ . Blättchen.
- 5-Amino-2-p-toluidino-benzoesäure, 4-Amino-4'-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{14}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-p-toluidino-benzoesäure (8. 377) mit Zinn und Salzsäure (KAHN, A. 279, 271). Säulen (aus Alkohol). F: 220° (korr.).  $C_{14}H_{14}O_2N_2+HCl$ .
- 5-Amino-2-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure, 4'-Amino-2.4-dimethyl-diphenyl-amin-carbonsäure-(2')  $C_{15}H_{16}O_2N_2=[(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-2-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure (S. 378) durch Reduktion mit Ferrosulfat in ammonia-kalischer Lösung (Kaufmann, A. 279, 282). Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 240° unter Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol.  $C_{15}H_{16}O_2N_2 + HCl$ . Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht in Alkohol.
- 4' Oxy 4 amino diphenylamin earbonsäure (2)
  C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert
  6-Chlor-3-nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 403) mit 4-Aminophenol (Bd. XIII, S. 427) und reduziert die entstehende Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (Höchster Farbw., D. B. P. 112399; C. 1900 II, 699).
   Liefert mit Schwefel und Schwefelalkali einen blauen Baumwollfarbstoff.
- 5-Amino-2-acetamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-2-acetamino-benzoesäure (S. 378) durch Reduktion in essigsaurer Lösung mit Zink (Pertsch, D. R. P. 133679; C. 1902 II, 554). Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Eisessig. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: P.
- 2-Amino-5-acetamino-benzoesäure  $C_9H_{10}O_3N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 6-Nitro-3-acetamino-benzoesäure (S. 417) in wäßr. Suspension mit Eisenspänen unter Zusatz von Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 104495; C. 1899 II., 951). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 240° (Zers.). Schwer löslich in Benzol, Äther und Aceton, ziemlich leicht in heißem Alkohol.
- 2-[asymm.-m-Xylidino]-5-benzamino-benzoesäure, 4'-Benzamino-2.4-dimethyldiphenylamin carbonsäure (2')  $C_{22}H_{20}O_3N_2 = (C_6H_5\cdot CO\cdot NH)[(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH]C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure (s. o.) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (KAUFMANN, A. 279, 283). F: 264—265°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.
- 2-Amino-5-ureido-benzoesäure  $C_9H_9O_3N_3=(H_2N\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 417) mit Zinn und Salzsäure (Griess, B. 5, 195). Blättchen. Schwer löslich in kochendem Wasser und noch weniger in kochendem Alkohol, fast unlöslich in Äther.  $AgC_8H_8O_3N_3$ . Unlöslicher Niederschlag.  $C_8H_9O_3N_3+HCl$ . Blättchen, sehr schwer löslich, selbst in sehr verd. Salzsäure.

cyanid (Bd. IX, S. 441) und 5-Nitroso-2-methylamino-benzoesäure [Chinon-methylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsäure-(2), Bd. X, S. 802] in siedendem absolutem Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (Houben, Brassert, Ettinger, B. 42, 2753). — Gelbrote Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 223—224°. Sehr wenig löslich in Äther. — Natriumsalz. Rote Nadeln (aus Alkohol). Löslich in warmem Wasser.

2-Methylamino-5-[4-nitro-a-eyan-benzalamino]-benzoesäure, [4-Methylamino-3-carboxy-phenyl]-[ $\mu$ -cyan-azomethin]-[4'-nitro-phenyl]  $C_{16}H_{12}O_4N_4=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN):N](CH_3\cdot NH)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Nitro-benzylcyanid (Bd. IX, S. 456) und 5-Nitroso-2-methylamino-benzoesäure [Chinon-methylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsäure-(2), Bd. X, S. 802] in siedendem absolutem Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (H., B., E., B. 42, 2754). — Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig) mit rotem und violettblauem Schimmer. F: 260°. Sehr wenig löslich in Äther. — Natriumsalz. Dunkelrot.

Methylester  $C_{17}H_{14}O_4N_4=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN):N](CH_3\cdot NH)C_6H_3\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Ans 4-Nitro-benzyleyanid und 5-Nitroso-2-methylamino-benzoesäure-methylester [Chinon-methylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsäure-(2)-methylester, Bd. X, S. 803] in absol. Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (H., B., E., B. 42, 2755). — Rotbraune Nadeln mit blauem Schimmer (aus Eisessig, Ligroin, Benzol oder Alkohol). F: 200—201°. Leicht löslich in warmem Benzol und Alkohol, schwer in Äther, Petroläther, Ligroin. Bildet mit konz. Schwefelsäure ein farbloses Salz, das durch Wasser gespalten wird.

2-Methylamino-5-[(carbāthoxy-cyan-methylen)-amino]-benzoesāure, 4-Methylamino-3-carboxy-anil des Mesoxalsāure-āthylester-nitrils, [4-Methylamino-3-carboxy-phenyl]-[ $\mu$ -cyan-azomethin]-carbonsāureāthylester  $C_{13}H_{13}O_4N_3=[C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CN):N](CH_3\cdot NH)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Bei der Kondensation von Cyanessigester (Bd. II, S. 585) mit 5-Nitroso-2-methylamino-benzoesāure [Chinon-methylimid-(1)-oxim-(4)-carbonsāure-(2), Bd. X, S. 802] in absol. Alkohol bei Gegenwart von Natriumāthylat (H., B., E., B. 42, 2755). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 203—204°.

Derivat einer Diamino-benzoesäure, von dem es unbestimmt ist, ob es von der 2.3- oder 2.5- Diamino-benzoesäure abzuleiten ist.

4 oder 6-Nitro-6 oder 4-amino-4'-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_5N_3$ , Formel I oder II. B. Aus 4.6-Dinitro-4'-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 382) durch partielle Reduktion (Kalle & Co., D. R. P. 148341; C. 1904 I, 415). — Gelbe Nädelchen.

Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. — Der zugehörige Thioharnstoff findet Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen — Natriumsalz. Blättehen. In heißem Wasser mit rotgelber Farbe löslich.

## 3,4-Diamino-benzoesäure und ihre Derivate.

3.4-Diamino-benzoesäure  $C_7H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Reduzieren von 4-Nitro-3-amino-benzoesäure (S. 415) mit Zinn und Salzsäure (Griess, B. 2, 435; 5, 199). Aus 3-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 440) mit Zinn und Salzsäure (Salkowski, A. 173, 57; Gr., B. 5, 856; vgl. Ritsert, Epstein, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587) oder mit fein verteiltem Aluminium in sehr verd. Natronlauge (Ullmann, Mauthner, B. 36, 4032). — Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 210° (Gr., B. 5, 856), 211° (S.). Wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich reichlich in heißem (S.). — Zerfällt bei der trocknen Destillation in Kohlendioxyd und o-Phenylendiamin (Gr., B. 5, 201). Das salzsaure Salz liefert durch Oxydation mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung 7-Amino 6-oxy-phenazin-carbonsäure (2) (Syst. No. 3777) (U., M., B. 36, 4032). Gibt mit salpetriger Säure Benztriazol-carbonsäure (5) HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> NHN (Syst. No. 3902) (Gr., B. 5, 201; Zincke, A. 291, 336). 3.4-Diamino-benzoesäure liefert mit Diacetyl (Bd. I, S. 769) in siedender wäßriger Lösung

2.3-Dimethyl-chinoxalin-carbonsäure-(6) (Syst. No. 3647) (Zehra, B. 23, 3629). Gibt mit Brenztraubensäure (Bd. III, S. 608) in wäßr. Lösung 3-Oxo-2-methyl-chinoxalindihydrid-carbonsäure (7) (Syst. No. 3696) (Ze.). 3.4-Diamino-benzoesäure in Eisessig liefert mit einer konz. Lösung von Phosgen (Bd. III, S. 13) in Benzol Benzimidazolon-carbonsäure-(5)  $HO_2C \cdot C_6H_3 < \frac{NH}{NH} > CO$  (Syst. No. 3696) (Ze.).  $-C_7H_8O_2N_2 + HCl + 1^1/2H_2O$ . Nadeln (S.).  $-2C_7H_8O_2N_2 + H_2SO_4$ . Blättchen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in heißem Wasser (Gr., B. 5, 199).

Methylester  $C_8H_{10}O_2N_2=(H_2N)_2C_6H_3\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3.4-Diamino-benzoesäure durch Erhitzen mit methylalkoh. Salzsäure (RITSEET, EFSTEIN, D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). — Nadeln (aus Wasser). F: 108—109°. Leicht löslich in kaltem Wasser.

Äthylester  $C_9H_{12}O_2N_2=(H_2N)_2C_8H_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3·Nitro-4-amino-benzoesäure-äthylester (S. 441) durch Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (R., E., D. R. P. 151725; C. 1904 I, 1587). — Nädelchen (aus Wasser). F: 112—113°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser, Äther und Benzol.

 $[\beta$ -Chlor-äthyl]-ester  $C_9H_{11}O_2N_2Cl=(H_2N)_2C_8H_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension von 3.4-Diamino-benzoesäure in Äthylenchlorhydrin (Bd. I, S. 337) (Είνησκ, D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). — Nadeln (aus Benzol-Gasolin). F: 80°. — Geht beim Erhitzen mit Diäthylamin unter Druck in 3.4-Diamino-benzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester (s. u.) über.

[β-Diäthylamino-āthyl]-ester  $C_{13}H_{21}O_2N_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B Durch Erhitzen der 3.4-Diamino-benzoesäure oder ihres Methylesters mit β-Diäthylamino-äthylalkohol und Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Et., D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). Aus 3.4-Diamino-benzoesäure-[β-chlor-āthyl]-ester und Diäthylamin beim Erhitzen auf 110—120° unter Druck (Et.). Durch Reduktion des 3-Nitro-4-amino-benzoesäure-[β-diāthylamino-āthyl]-esters (S. 441) mit Zinn und Salzsäure (Et.). — Öl. — Monohydrochlorid. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 163°. Leicht löslich in Wasser.

3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure  $C_9H_{12}O_2N_2=[(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 441) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Baudisch, B. 39, 4294; Dissertation [Zürich 1905], S. 72). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester mit Zinn und Salzsäure (Reverdin, Delétra, B. 39, 972; Bl. [3] 35, 311; R., B. 40, 3686; Bl. [4] 1, 995). — Blättchen. F: 152° (B., Diss., S. 76). Das salzsaure Salz gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat neben 4-Dimethylamino-3-acetamino-benzoesäure (S. 452) 4-Dimethylamino-3-diacetylamino-benzoesäure (S. 453) (R.). 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure gibt mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure-[2.4-dinitro-phenyl]-ester (R.). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 237° (B., Diss., S. 74). — Pikrat. Grünlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 199—200° (Zers.) (R.).

Methylester  $C_{10}H_{14}O_2N_2 = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus der 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure durch Erwärmen mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Reverdin, B. 40, 3689; Bl. [4] 1, 999). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester in  $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol durch Kochen mit hydroschwefligsaurem Natrium  $Na_2S_2O_4$  bis zur Entfärbung (R.). — Krystalle (aus Ligroin). F;  $56^{\circ}$ . Leicht löslich in siedendem Wasser und in den meisten organischen Mitteln außer in kaltem Ligroin. Leicht löslich in kalten Mineralsäuren. Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure verseift. — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid 4-Dimethylamino-3-acetamino-benzoesäure-methylester. — Pikrat. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 187°. Schwer löslich in warmem Alkohol, leichter in Aceton.

[2.4-Dinitro-phenyl]-ester  $C_{15}H_{14}O_6N_4=[(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ . B. Beim Erhitzen von 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure in alkoh. Lösung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) bei Gegenwart von Natriumacetat (Reverdin, B. 40, 3687; Bl. [4] 1, 997). — Gelbbraune Prismen (aus Eisessig). F: ca. 265°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in kalter Sodalösung und kalter verdünnter Natronlauge, löslich in Säuren. Ist diazotierbar.

 $[\beta$ -Diäthylamino-äthyl]-ester  $C_{15}H_{25}O_2N_3=[(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-dimethylamino-benzoesäure- $[\beta$ -diäthylamino-äthyl]-ester (S. 442) mit Zinn und Salzsäure (ΕΙΝΗΟRN, D. R. P. 194365; C. 1908 I, 1004). — Basisches Öl. — Monohydrochlorid. Nädelchen (aus einem Gemisch von Essigester und Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Wasser.

3 - Amino - 4 - anilino - benzoesäure , 2 - Amino - diphenylamin - carbonsäure - (4)  $C_{13}H_{12}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)(H_2N)C_8H_3\cdot CO_2H$ . B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 3-Nitro-4-anilino-

benzoesäure (S. 442) mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf 120° (Schöfff, B. 22, 3286). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 153°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Benzol, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-Amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 16). Salpetrige Säure erzeugt 1-Phenyl-benztriazol-carbonsäure-(5)  $\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4$   $N(\text{C}_6\text{H}_5)$  N (Syst. No. 3902). —  $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{O}_8\text{N}_2 + \text{HCl}$ . Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt.

Äthylester  $C_{15}H_{16}O_2N_2=(C_6H_5\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-anilino-benzoesäure-äthylester mit alkoh. Schwefelammonium (Sch., B. 22, 3288). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F:  $76-77^{\circ}$ .

3-Amino-4-o-toluidino-benzoesäure, 2'-Amino-2-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(4')  $C_{14}H_{14}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-4-o-toluidino-benzoesäure (S. 443) durch Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf 120° (Heidensleben, B. 23, 3452) oder durch Eintragen in heiße wäßrige Schwefelnatriumlösung (Ullmann, Delétra, A. 332, 85; C. 1904 I, 1569). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167° (H.), 169° (U., D.). — Salpetrige Säure erzeugt 1-o-Tolyl-benztriazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3902) (U., D.).

Äthylester  $C_{16}H_{18}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-o-toluidino-benzoesäure-äthylester mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf 120° (Heidensleben, B. 23, 3452). — Nadeln. F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, wenig in Benzol.

3-Amino-4-p-toluidino-benzoesäure, 2'-Amino-4-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(4')  $C_{14}H_{14}O_2N_2=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-4-p-toluidino-benzoesäure (S. 443) beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf 120° (Heidensleßen, B. 23, 3453) oder beim Eintragen von Aluminiumpulver in die siedende Lösung in verd. Natronlauge (Ullmann, Delétra, A. 332, 88; C. 1904 I, 1569). — Nadeln (aus Alkohol). F: 183° (U., D.), 185,5° (H.). Löslich in Alkohol, Eisessig, schwer löslich in kaltem Äther, Benzol und Ligroin, fast anlöslich in Wasser; die äther. Lösung fluoresciert violett (U., D.). — Liefert mit salpetriger Säure 1-p-Tolyl-benztriazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3902) (U., D.).

Äthylester  $C_{16}H_{18}O_2N_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-p-toluidino-benzoesäure-äthylester mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr (Heidensleben, B. 23, 3454). — Nadeln. F: 145°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Benzol.

- 3-Amino-4-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure, 2'-Amino-2.4-dimethyl-diphenyl-amin-carbonsäure-(4')  $C_{15}H_{16}O_2N_2=[(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH](H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-[asymm.-m-xylidino]-benzoesäure (S. 443) mit Natronlauge und Aluminium (ULLMANN, DELÉTRA, A. 332, 90; C. 1904 I, 1570). Krystalle. F: 179°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser und Ligroin, schwer in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkohol und Eisessig. Gibt mit salpetriger Säure 1-[asymm.-m-Xylyl]-benztriazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3902).
- 3-Amino-4- $\alpha$ -naphthylamino-benzoesäure  $C_{17}H_{14}O_2N_2=(C_{10}H_7\cdot NH)(H_2N)C_8H_3\cdot CO_2H$ . B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 3-Nitro-4- $\alpha$ -naphthylamino-benzoesäure (S. 443) mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf  $120^0$  (Heidensleben, B. 23, 3458). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei  $90^0$ . Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.
- 4 Dimethylamino 3 acetamino benzoesäure  $C_{11}H_{14}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)$  [ $(CH_3)_2N$ ] $C_3H_3 \cdot CO_2H$ . B. Neben 4-Dimethylamino-3-diacetylamino-benzoesäure (S. 453) aus salzsaurer 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure (S. 451) beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Reverdin, B. 40, 3687; Bl. [4] 1, 996). Durch Schütteln von 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure mit Acetanhydrid und Wasser unter Eiskühlung (R.). Blättehen (aus Alkohol). F: 246—247°. Löslich in heißem Alkohol, sehr wenig löslich in siedendem Wasser.

Methylester  $C_{12}H_{16}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)[(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Erhitzen von 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure-methylester (S. 451) mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (R., B. 40, 3690; Bl. [4] 1, 1000). — Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, kaum löslich in heißem Ligroin.

3.4-Bis-acetamino-benzoesäure  $C_{11}H_{12}O_4N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3.4-Diamino-benzoesäure (S. 450) mit einem Überschuß von Acetanhydrid (Zehra, B. 23, 3632). — Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt unter stürmischer Zersetzung bei 218°. Leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

- 4 Dimethylamino 3 diacetylamino benzoesäure  $C_{13}H_{16}O_4N_2 = [(CH_3 \cdot CO)_2N][(CH_3)_2N]C_6H_3 \cdot CO_2H$ . B. Neben 4-Dimethylamino-3-acetamino-benzoesäure (S. 452) aus dem Hydrochlorid der 3-Amino-4-dimethylamino-benzoesäure beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Reverdin, B. 40, 3687; Bl. [4] 1, 996). Blättchen (aus Alkohol). F: 194°. Löslich in warmem Alkohol, sehr wenig in siedendem Wasser.
- 4-Amino-3-ureido-benzoesäure  $C_8H_9O_3N_3=(H_2N\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Nitro-3-ureido-benzoesäure (S. 415) mit Zinn und Salzsäure (Griess, B. 5, 195; Zincke, Helmer, A. 291, 326). Nädelchen (aus Wasser) oder Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 270° (Z., H.). Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht in Eisessig (Z., H.). Verbindet sich mit Basen, aber nicht mit Säuren (G. B. 5, 195). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure oder Barytwasser in Ammoniak und

Benzimidazolon-carbonsäure-(5)  $\rm HO_2C\cdot C_6H_3 < \stackrel{NH}{NH} > CO$  (Syst.No. 3696) (G., B. 5, 196; vgl. Z., H.). Liefert mit salpetriger Säure 1-Aminoformyl-benztriazol-carbonsäure-(6) (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3902) (G., B. 15, 1882; vgl. Z., H.).

- 3-Amino-4-ureido-benzoesäure  $C_8H_9O_3N_3=(H_2N\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_3\cdot CO_3H$ . B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-ureido-benzoesäure (S. 444) mit Zinn und Salzsäure (ZINCKE, HELMERT, 4. 291, 334). Nädelchen (aus heißem Wasser). Schmilzt noch nicht bei 270°. Ziemlich löslich in Methylalkohol, weniger in Alkohol, Aceton und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht Benzimidazolon-carbonsäure-(5)  $HO_2C\cdot C_6H_3< NH \longrightarrow CO\cdot (Syst. No. 3696)$ . Bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht 1-Aminoformyl-benztriazol-carbonsäure-(5)  $N\cdot CO\cdot NH_2$  (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3902).
- 3.4 Bis [carbomethoxy amino] benzoesäure  $C_{11}H_{12}O_6N_2=(CH_3\cdot O_2C\cdot NH)_2C_6H_3\cdot CO_2H$ . B. Beim Versetzen einer Lösung von 3.4-Diamino-benzoesäure (S. 450) in warmem Eisessig mit Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) (Zehra, B. 23, 3630). Nadeln. Sintert von 300° ab und schmilzt bei 340—350° unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Alkohol.
- 5-Nitro-3.4-diamino-benzoesäure  $C_7H_7O_4N_3=(H_2N)_2C_8H_2(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure (S. 445) und alkoh. Schwefelammonium (Kellner, Beilstein, A. 128, 173). Rote, mikroskopische Krystalle. Leicht löslich in Alkohol, schwer in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem (K., B.). Gibt mit nitrosen Gasen in Alkohol 7-Nitro-benztriazol-carbonsäure-(5)  $HO_2C\cdot C_6H_2(NO_2)$   $\stackrel{N}{NH}$  N (Syst. No. 3902) (K., B.; vgl. Lindemann, Krause, J. pr. [2] 115 [1927], 256, 262).  $NH_4C_7H_6O_4N_3+H_2O$ . Granatrote Prismen (K., B.). Monoklin (Lang, A. 128, 175).

#### 3.5-Diamino-benzoesäure und ihre Derivate.

3.5 - Diamino - benzoesäure  $C_7H_8O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3.5-Dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 413) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die heiße ammoniakalische Lösung (Vort, A. 99, 106) oder durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Gerdemann, Z. H2N. - NH2 1865, 51; Griess, A. 154, 327). Aus 3.5-Dinitro-phthalsäure (Bd. IX, S. 831) beim Erwärinen mit Zinn und Salzsäure (Merz, Weith, R. 15, 2728). — Darst. 3.5-Dinitro-benzoesäure wird in überschüssigem Ammoniak gelöst, die Lösung mit Schwefelwasserstoff gesättigt und dann eingedampft, bis der Geruch nach Schwefelammonium verschwunden ist; man filtriert und übersättigt das Filtrat mit Essigsäure (Griess, A. 154, 326). — Nadeln mit 1H2O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei ca. 110° (Gr.). Schmilzt bei langsamem Erwärmen bei 228°, bei raschem Erhitzen bei 236° (Hübere, A. 222, 85), 240° (Gr.). Ist nicht unzersetzt flüchtig (Gr.). 1000 Tle. Wasser von 8° lösen 11 Tle. Säure; ziemlich leicht löslich in kochendem Wasser, leichter in Alkohol oder Äther (Gr.). Die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Stehen (Gr.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,8×10-6 (Bethmann, Ph. Ch. 5, 388). — Beim Erhitzen des Bariumsalzes mit Baryt entstehen CO2 und m-Phenylendiamin (Wurster, Ambühl., B. 7, 213). Eine sehr verdünnte, wäßrige Lösung von 3.5-Diamino-benzoesäure färbt sich auf Zusatz von salpetriger Säure gelb (Gr.); diese Reaktion kann zum Nachweis und zur kolorimetrischen Bestimmung von salpetriger Säure dienen (Gr.). — AgC7H7O2N2+H2O. Niederschiag, aus mikroskopischen Nadeln bestehend (Gr.). — Ba(C7H7O2N2)2+1½/2 H2O. Säulen oder Spieße. Sehr leicht löslich in kaltem

Wasser, sehr schwer in kochendem Alkohol (Gr.). —  $C_7H_8O_2N_2+2$  HCl. Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser oder Alkohol (V.). —  $C_7H_8O_2N_2+H_2SO_4$ . Nadeln oder Prismen (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in 95 Tln. Wasser von 11°, noch schwerer löslich in Alkohol (Gr.). —  $2 C_7H_8O_2N_2+4$  HCl + PtCl<sub>4</sub> (V.).

Äthylester  $C_9H_{12}O_2N_2=(H_2N)_2C_6H_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Bei allmählichem Hinzufügen der Lösung von 9 Tln. 3.5-Dinitro-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 414) in 90 Tln. heißem Alkohol zu 15 Tln. Zinnfeile, übergossen mit 30 Tln. Salzsäure (D: 1,19) (Haeussermann, Teichmann, J. pr. [2] 51, 526). — Säulen (aus Äther). F: 84°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und anderen organischen Mitteln, ziemlich leicht in heißem Wasser. Zerfällt beim Erhitzen mit Kalk unter Bildung von Kohlendioxyd, Äthylen und m-Phenylendiamin. —  $C_9H_{12}O_2N_2+2HCl$ . Krystalle. —  $C_9H_{12}O_2N_2+H_2SO_4+2H_2O$ . Schuppen. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser.

Amid  $C_7H_9ON_3=(H_2N)_2C_6H_3\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Versetzen einer kochenden, wäßrigen Lösung von 3.5-Dinitro-benzamid (Bd. IX, S. 414) mit Schwefelammonium (MURETOW, Z. 1870, 642). — Nadeln. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem. —  $C_7H_9ON_3+2$  H.Cl. Nadeln. — Pikrat. Gelber, krystallinischer Niederschlag. Löst sich in 735 Tln. kaltem Wasser.

- 3.5 Bis dimethylamino benzoesäure bis hydroxymethylat  $C_{13}H_{24}O_4N_2 = [(CH_3)_3N(OH)]_2C_6H_3 \cdot CO_2H$ . B. Das Jodid  $C_{13}H_{22}O_2N_2I_2$  wird erhalten, wenn man 1 Mol.-Gew. 3.5-Diamino-benzoesäure, übergossen mit der 10-tachen Menge Methylalkohol, 2 Mol.-Gew. Ätzkali in konzentrierter wäßriger Lösung und 6 Mol.-Gew. Methyljodid mischt, durch weiteren allmählichen Zusatz von Kalilauge die Reaktion stets alkalisch hält, nach 24-stdg. Stehen filtriert, den Methylalkohol abdestilliert und den Rückstand mit Jodwasserstoffsäure versetzt; das auskrystallisierte Jodid reinigt man durch Auskochen mit Alkohol (Griess, B. 7, 39). Die freie Base wird aus dem Jodid mit Silberoxyd erhalten (Gr.). Hygroskopische Blättchen. Reagiert stark alkalisch, fällt Metalloxyde, zieht begierig Kohlensäure an und macht die Haut schlüpfrig. Chlorid  $C_{13}H_{22}O_3N_2Cl_2+4H_2O$ . Blättchen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in heißem Alkohol. Jodid  $C_{13}H_{22}O_2N_2I_2+H_2O$ . Sechsseitige Tafeln oder Blättchen. Sehr schwer löslich in kochendem Alkohol und in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. Carbonat  $C_{13}H_{22}O_2N_2(CO_3)+3H_2O$ . Alkalisch reagierende Blättchen, leicht löslich in kaltem Wasser. Chloroplatinat  $C_{13}H_{22}O_2N_2Cl_2+PtCl_4+H_2O$ . Hellgelbe Blättchen.
- **3.5-Bis-acetamino-benzoesäure-äthylester**  $C_{13}H_{16}O_4N_2 = (CH_2 \cdot CO \cdot NH)_2C_8H_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Erhitzen gleicher Teile 3.5-Diamino-benzoesäure-äthylester (s. o.) und Eisessig auf 120° (HAEUSSERMANN, TEICHMANN, J. pr. [2] 51, 528). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 184°.
- 3.5-Bis-acetamino-benzamid  $C_{11}H_{13}O_3N_3 = (CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_8H_3\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 3.5-Diamino-benzamid und Essigsäureanhydrid (MURETOW, Z. 1870, 642). Nadeln mit 2  $H_2O$  (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei  $100^{\circ}$ , sehmilzt weit über  $265^{\circ}$ . Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem.
- [5-Amino-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäure  $C_9H_8O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen einer stark salzsauren Lösung von 1 Tl. 3.5-Diamino-benzoesäure mit 2 Tln. Oxalsäure (Griess, B. 21, 1562). Körner. Fast unlöslich in Wasser.
- 3.5-Diureido-benzoesäure  $C_9H_{10}O_4N_4 = (H_2N \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot CO_2H$ . B. Durch Eintragen von 3.5-Diamino-benzoesäure in geschmolzenen Harnstoff (GRIESS, B. 2, 47). Körnige Krystalle. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.  $Ba(C_9H_9O_4N_4)_2$  (bei 130°). Warzen. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem.
- 2-Chlor-3.5-diamino-benzoesäure  $C_7H_7O_2N_2Cl = (H_2N)_2C_6H_2Cl \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 415) mit Zinnchlorür und Salzsäure (P. Cohn, Schifferes, C. 1902 I, 1293).  $C_7H_7O_2N_2Cl + 2$  HCl. Nadelbüschel (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser.  $C_7H_7O_2N_2Cl + H_2SO_4 + H_2O$  Nadeln (aus Alkohol). Wird bei 115° wasserfrei.
- 2-Chlor-3.5-bis-acetamino-benzoesäure  $C_{11}H_{11}O_4N_2Cl = (CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2Cl\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen des salzsauren Salzes der 2-Chlor-3.5-diamino-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (P. Cohn, Schifferes, C. 1902 I, 1293). Nadeln (aus Wasser). F: 288—289°. Löslich in viel heißem Wasser.  $AgC_{11}H_{10}O_4N_2Cl$ .

- **2.4.6-T**ribrom-**3.5-diamino-benzoesäure**  $C_7H_5O_2N_2Br_3 = (H_2N)_2C_6Br_3 \cdot CO_2H$ . B. Beim Versetzen von **3.5-Diamino-benzoesäure** in wäßr. Lösung mit Bromwasser (GRIESS, A. **154**, 332). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol und in heißem Wasser. Verbindet sich nicht mit Säuren.  $AgC_7H_4O_2N_2Br_3$ .
- 2.4.6-Trijod-3.5-diamino-benzoesäure  $C_7H_5O_2N_2I_3=(H_2N)_2C_6I_3\cdot CO_2H$ . B. Bei allmählicher Zugabe einer Lösung von 9 Tln. Jod und 3 Tln. Jodsäure in so viel verdünnter Natronlauge, daß die Lösung gerade farblos ist, zu einer schwefelsauren Lösung von 10 Tln. 3.5-Diamino-benzoesäure (Lütiens, B. 29, 2835). Man löst den mit schwefliger Säure gewaschenen Niederschlag in wenig schwachem Ammoniak und fällt die filtrierte Lösung durch Schwefeldioxyd. Nadeln (aus verd. Alkohol).  $AgC_7H_4O_2N_2I_3$ .

### Triaminoderivate der Benzoesäure,

- 2.3.5-Triamino-benzoesäure  $C_7H_9O_2N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-2-amino-benzoesäure (S. 379) mit Zinnehlorür und Salzsäure (P. Cohn, Schifferes, C. 1902 I, 1293). Entsteht neben Sulfanilsäure beim Behandeln von 4.6-Diamino-azobenzol-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(4')  $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot C_6H_2(NH_2)_2 \cdot CO_2H$  (Syst. No. 2186) mit Zinn und konz. Salzsäure (Griess, B. 15, 2199). Warzen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Äther (G.). Die wäßr. Lösung färbt sich schnell weinrot (G.; P. C., Sch.). Verkohlt bei der trocknen Destillation unter Entwicklung von Ammoniak (G.). In der wäßr. Lösung bewirkt Eisenchlorid einen braunen amorphen Niederschlag (G.).  $C_7H_9O_2N_3 + 3$  HCl. Nadeln (aus Wasser) (P. C., Sch.).  $C_7H_9O_2N_3 + H_2SO_4$ . Nadeln. Unlöslich in Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser (G.). Zinndoppelsalz. Nadeln (P. C., Sch.).
- 3.5-Diamino-2-anilino-benzoesäure, 4.6-Diamino-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{13}O_2N_3=(C_6H_5\cdot NH)(H_2N)_2C_6H_2\cdot CO_2H$ . B. Man übergießt 4.6-Dinitro-diphenylamin-carbonsäure-(2) (S. 380) mit  $10^0/_0$ igem Schwefelammonium und sättigt mit Schwefelwasserstoff (Ullmann, A. 366, 84). Krystalle. F: 237—238° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in siedendem Wasser, kaum in Benzol und Äther.
- 2.4.6-Triamino-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2.4.6-Trinitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 417) mit Zinn und Salzsäure (Cassella & Co., D. R. P. 102358; C. 1899 I, 1263). Das Hydrochlorid gibt beim Kochen in wäßr. Lösung Phlorogluein. Gibt mit salpetriger Säure eine intensiv gelbe Lösung, die auf Zusatz von Soda in Violett umsehlägt. Hydrochlorid. Prismen (aus Wasser).
- $H_2N \cdot | NH_2$   $NH_2$

3.4.5-Triamino-benzoesäure  $C_7H_9O_2N_3$ , s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-benzoesäure (S. 445) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Salkowski, A. 163, 12). — Nadeln mit  $^{1}/_{2}$  H $_{2}O$  (aus heißem Wasser). Das Krystallwasser entweicht nicht über Schwefelsäure, wohl aber bei 100°. Leicht löslich in kochendem Wasser, wenig in kaltem, fast unlöslich selbst in siedendem Alkohol. Reagiert sauer. — Zerfällt bei der trocknen Destillation in Kohlendioxyd und 1.2.3-Triamino-benzol (Bd. XIII, S. 294). Verbindet sich mit Basen und mit Säuren. Setzt man zu der Lösung der Säure in konz. Schwefelsäure eine Spur Salpetersäure, so entsteht eine schmutzig-blaugrüne Färbung, die bald in eine schön dunkelblaue übergeht. —  $Ca(C_7H_8O_2N_3)_2$ . Krystallinische Krusten. —  $Zn(C_7H_8O_2N_3)_2 + 5(?)H_2O$ . Nadeln. —  $Zn(C_7H_8O_2N_3)_2 + 6H_2O$ . Krystallaggregate. —  $C_7H_9O_2N_3 + 2HCl$ . Nadeln. Äußerst leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Krystallisiert aus der wäßr. Lösung mit  $^{1}/_2H_2O$ . —  $C_7H_9O_2N_3 + H_2SO_4 + H_2O$ . Tafeln. Wenig löslich in siedendem Wasser, kaum in kaltem, unlöslich in Alkohol. —  $C_7H_9O_3N_3 + 2HNO_3$ . Schuppen. —  $C_7H_9O_2N_3 + 2HCl + 2SnCl_2 + 3^{1}/_2H_2O$ . Krystalle, monoklin. Sehr löslich in Wasser und Alkohol.

# 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_8H_8O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Phenylessigsäure  $C_8H_8O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 431). Derivate der 2-Amino-phenylessigsäure.
- 2-Amino-phenylessigsäure-anilid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Durch Reduktion von [2-Nitro-phenylessigsäure]-anilid (Bd. XII, S. 275) mit Zinnehlorür und Salzsäure, neben viel Oxindol (Syst. No. 3183) (König, Reissert, B. 32, 793). Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 132°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

- 2-Amino-phenylessigsäure-nitril, 2-Amino-benzyleyanid  $C_8H_8N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CN$ . B. Beim Behandeln von 2-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 455) mit Zinn und Salzsäure (Salkowski, B. 17, 508; Pschorr, Hoppe, B. 43 [1910], 2544, 2547). Versetzt man die entzinnte saure Lösung des Nitrils mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und erwärmt, so erhält man Indazol-carbonsäure-nitril (Syst. No. 3646) (S.; P., H.).
- 2 Acetamino phenylessigsäure  $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Lösen von 1-Acetyl-oxindol (Syst. No. 3183) in kalter verdünnter Natronlauge (SUIDA, B. 12, 1328). Krystallinisch. Schmilzt unter Bräunung bei  $142^{\circ}$ . Löslich in Äther. Wird aus der alkal. Lösung durch Säuren gefällt. Zerfällt beim Erhitzen mit Säuren oder Alkalien glatt in Essigsäure und Oxindol. Das Blei-, Kupfer- und Silbersalz sind unlöslich in Wasser.
- [x-Brom-x-amino-phenyl]-essigsäure  $C_8H_8O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$  s. S. 459.
- 3-Amino-phenylessigsäure  $C_8H_9O_2N = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitro-phenylessigsäure (Bd. IX, S. 455) mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, Borgmann, B. 16, 2065). Nadeln (aus Wasser). F: 148—149° (G., B.).  $C_8H_9O_2N + HCl$ . Krystall-pulver (aus absol. Alkohol + Äther) (Salkowskr, B. 28, 1919).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Umkrystallisieren von salzsaurer 3-Amino-phenylessigsäure aus siedendem Alkohol (Salkowski, B. 28, 1919). — Öl. —  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Nadeln (aus absol. Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol.

- Nitril, 3-Amino-benzyleyanid  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CN$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 455) mit Zinn und Salzsäure (Salkowski, B. 17, 506). Bleibt bei —17° flüssig.
- 4-Brom-3-amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_2NBr=H_2N\cdot C_8H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Brom-3-nitro-phenylessigsäure (Bd. IX, S. 458) mit Zinn und Salzsäure (Bedson, B. 10, 1658; Soc. 37, 98). Nadeln. F: 133—134°. Ziemlich löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform, sehwer in Äther.  $C_8H_8O_2NBr+HCl+H_2O$ . Nadeln.
- $[\textbf{x}-\textbf{Brom}-\textbf{x}-\textbf{amino}-\textbf{phenyl}]-\textbf{essigsäure} \quad C_8H_8O_2NBr = H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$  s. S. 459. 
  4-Amino-phenylessigsäure und ihre Derivate,
- 4-Amino-phenylessigsäure  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Nitrophenylessigsäure (Bd. IX, S. 455) mit Zinn und Salzsäure (Radziszewski, B. 2, 209; Bedson, Soc. 37, 92). Blättchen (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 199—200° (B.). Unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich löslich in warmem Wasser und Alkohol (R.). Kupfersalz. Grüner, unlöslicher Niederschlag (R.). Silbersalz. Niederschlag (R.).  $C_8H_9O_2N+HCl.$  100 Tle.  $94^0/_0$ iger Alkohol lösen bei 17—18° 3,12 Tlc. (Salkowski, B. 28, 1918). Neutrales Sulfat. Tafeln (R.).

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus salzsaurer 4-Aminophenylessigsäure und Methylalkohol (Salkowski, B. 28, 1919). — Öl, das auch in einer Kältemischung flüssig bleibt.

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Umkrystallisieren von salzsaurer 4-Amino-phenylessigsäure aus siedendem Alkohol (S., B. 28, 1917). — Krystallinisch. F:  $49.5^{\circ}$ . —  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). 100 Tle.  $94^{\circ}/_{\circ}$ iger Alkohol lösen bei 17—18° 9.73 Tle. —  $C_{10}H_{13}O_2N+HBr$ . —  $C_{10}H_{13}O_2N+HI$ .

Propylester  $C_{11}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ . B. Analog dem Äthylester. — Öl (S., B. 28, 1919). —  $C_{11}H_{15}O_2N + HCl$ . Schuppen.

Isoamylester  $C_{13}H_{19}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$ . B. Analog dem Äthylester. — Öl (S., B. 28, 1919). —  $C_{13}H_{19}O_2N + HCl$ . Nadeln (aus Amylalkohol).

- Amid  $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$ , B. Aus 4-Nitro-phenylessigsäure-amid (Bd. IX, S. 456) und wäßr. Schwefelammonium (Purgotti, G. 20, 598). Schuppen, F: 153—154°.
- 4-Amino-phenacetaminoessigsäure, N-[4-Amino-phenacetyl]-glycin, 4-Amino-phenacetursäure  $C_{10}H_{12}O_3N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 4-Nitro-phenacetursäure (Bd. IX, S. 456) in Schwefelammonium (Hotter, J. pr. [2] 38, 113). Blättchen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Mügge, Bömer, Sommerfeldt, Z. Kr. 35, 201). Sintert bei 200° unter Schwärzung zusammen, ohne zu schmelzen; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, sehr schwer in heißem Äther und Chloroform (H.).

- 4-Amino-phenylessigsäure-nitril, 4-Amino-benzyleyanid  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot$ CH<sub>2</sub>·CN. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 456) mit Zink und Salzsäure (Czumpelik, B. 3, 474) oder Zinn und Salzsäure (Czumpelik, B. 3, 474; Gabriel, B. 15, 835; FRIEDLÄNDER, B. 17, 237). Entsteht in kleiner Menge neben 4.a-Diamino-hydrozimtsäure (S. 507) beim Behandeln einer kalt gehaltenen, äther. Lösung von 4.a-Dinitro-zimtsäureäthylester (Bd. IX, S. 609) mit Zinn und Salzsäure (Friedländer, Mähly, A. 229, 226, 229). - Darst. Man übergießt 100 g 4-Nitro-benzyleyanid und 136 g Zinn mit 600 ccm Alkohol und fügt unter Schütteln, ohne die Temperatur über 25° steigen zu lassen, allmählich 617 ccm rauchende Salzsaure hinzu. Sobald das Zinn annähernd gelöst ist, erwärmt man auf 50°, bis Natronlauge die Flüssigkeit nicht mehr rot färbt, löst das auskrystallisierte Zinndoppelsalz durch Zugabe von Wasser und konzentriert das Filtrat im Vakuum bei 50°. Das abgeschiedenc Zinnsalz wird in Wasser gelöst und unter guter Kühlung mit Natronlauge zerlegt (Pschorr, SEYDEL, STÖHBER, B. 35, 4403). — Blättchen (aus Wasser). F: 43,5-44,5° (G.), 46° (FRIED., M.; P., SEY., ST.). Kp: 312° (FRIED., M.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (FRIED., M.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sehwieriger in heißem Wasser und Schwefelkohlenstoff (G.). — Einwirkung von Bromwasser: Fried., M. Liefert mit Furfurol 4-Furfuralamino-phenylessigsäure-nitril C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>O·CH:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CN (Syst. No. 2461); mit Furfurol und alkoh. Natriumäthylat entsteht 4-Amino-or-funfural-phenylessigsäure-nitril  $C_4H_3O$ -CH: C(CN)- $C_8H_4$ -NH<sub>2</sub> (Syst. No. 2645) (Freund, Immerwahr, B. 23, 2855). —  $C_8H_8N_2$ + HCl. Tafeln; schwer löslich in kaltem Alkohol (Cz.). —  $2C_8H_8N_2$ +  $H_2SO_4$ . Nadeln. In Wasser schwerer löslich als die freie Base (Fried., M.). —  $2C_8H_8N_2$ + 2 HCl+ PtCl<sub>4</sub>. Krystalle (Cz.; FRIED., M.).
- **4-Acetamino-phenylessigsäure**  $C_{10}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 1 Tl. 4-Amino-phenylessigsäure mit 2,5 Tln. Essigsäureanhydrid auf 1006 (Gabriel, B. 15, 841). Krystalle. F: 168—1706.
- Amid  $C_{10}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen von 4-Aminophenylessigsäure-amid mit Acetamid auf 160—170° (Purgotti, G. 20, 599). Amorph. F: 235°.
- Nitril, 4-Acetamino-benzyleyanid  $C_{10}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CN$ . B. Man erwärmt 1 Tl. 4-Amino-benzyleyanid mit 2 Tln. Essigsäureanhydrid 5 Minuten auf dem Wasserbade (Gabriel, B. 15, 836). Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 95—97° (G.), 97° (Friedländer, Mählly, A. 229, 231). Destilliert unzersetzt (F., M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, schwer in Benzol und Schwefelkohlenstoff (G.). Gibt in heißer wäßriger Lösung mit 1 Mol.-Gew. Brom, gelöst in Wasser, 3-Brom-4-acetamino-benzyleyanid (G.).
- 4 Diacetylamino phenylessigsäure nitril, 4 Diacetylamino benzyleyanid  $C_{12}H_{12}O_2N_2=(CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CN.$  B. Man kocht 20 Minuten lang 1 Tl. 4-Aminobenzyleyanid mit 5 Tln. Essigsäureanbydrid (Gabriel, B. 15, 835). Nadeln. F: 152—153°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform und siedendem Wasser, mäßig in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, schwach in Alkohol und Äther.
- 4-Benzamino-phenylesigsäure  $C_{15}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Amino-phenylessigsäure mit Benzoylchlorid und Alkali (ORTON, Soc. 79, 1354). Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206°.
- Amid  $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Amino-phenylessigsäure durch Benzoylierung in Gegenwart von Ammoniak und Natronlauge (Orton, Soc. 79, 1353). Platten (aus Alkohol). F: 248°. Schwer löslich in fast allen Solvenzien.
- 4-Ureido-phenylessigsäure  $C_0H_{10}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Abdampfen von 4-Cyanamino-phenylessigsäure (s. u.) mit salzsäurehaltigem Wasser (Traube, B. 15, 2121). Warzen. Enthält über Schwefelsäure getrocknet  $1^{1/2}$ ,  $H_2O$ . Verliert das Krystallwasser bei  $110^{9}$  und schmilzt dann unter Zersetzung bei  $174^{9}$ . Ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Das Natriumsalz gibt mit Eisenchlorid einen rotgelben Niederschlag.
- 4-Cyanamino-phenylessigsäure  $C_9H_8O_2N_2=NC\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Einleiten von Chlorcyan (Bd. III, S. 38) in eine alkoh. Lösung von 4-Amino-phenylessigsäure (Traube, B. 15, 2121). Tafeln und Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 134°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather. Sehr unbeständig; zersetzt sich schon teilweise beim Umkrystallisieren aus Wasser. Geht beim Abdampfen mit salzsäurehaltigem Wasser in 4-Ureido-phenylessigsäure (s. o.) über. Das Kupfersalz ist ein brauner, in Alkohol löslicher Niederschlag, der schnell schwarz wird.

- N.N'-Thiocarbonyl-bis-[4-amino-phenylessigsäure-nitril], N.N'-Thiocarbonyl-bis-[4-amino-benzyleyanid], N.N'-Bis-[4-cyanmethyl-phenyl]-thioharnstoff  $C_{17}H_{14}N_4S=CS(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CN)_2$ . B. Aus 4-Amino-benzyleyanid und Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd bei gewöhnlicher Temperatur (v. Braun, Beschke, B. 39, 4374). Nadeln (aus Aceton + Wasser). F: 191°. Fast unlöslich in Alkohol.
- 3-Brom-4-amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_2NBr = H_2N \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Beim Eindampfen von 3-Brom-4-acetamino-benzyleyanid (s. u.) mit 5 Tln. konz. Salzsäure (Gabriel, B. 15, 840). Schuppen (aus Wasser). F: 135—136°. Ziemlich löslich in Aikohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwer in Chloroform, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.
- 3-Brom-4-acetamino-phenylessigsäure  $C_{10}H_{10}O_3NBr=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Versetzen einer heißen, wäßrigen Lösung von 4-Acetamino-phenylessigsäure mit 1 Mol.-Gew. Brom (Gabriel, B. 15, 841). Nadeln. F:  $164-165^{\circ}$ .
- Nitril, 3-Brom-4-acetamino-benzyleyanid  $C_{10}H_9ON_2Br=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CN$ . B. Beim Versetzen einer heißen, wäßrigen Lösung von 4-Acetamino-benzyleyanid mit 1 Mol.-Gew. Brom (Gabriel, B. 15, 840). Nadeln (aus Wasser). F: 127—129°. Schwer löslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich.
- [x-Brom-x-amino-phenyl]-essigsäure  $C_8H_8O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ , s. S. 459.
- 2-Nitro-4-amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 2.4-Dinitro-phenylessigsäure (Bd. IX, S. 459) mit wäßr. Schwefelammonium (Gabriel, Meyer, B. 14, 824). Rotbraune bis rotgelbe Nadeln. F: 184° bis 186°; leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol, wenig in Äther, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol; leicht löslich in Alkalien und Säuren (G., M., B. 14, 825). Liefert beim Behandeln mit Isoamylnitrit und Salzsäure 2-Nitro-benzaldoxim-diazoniumchlorid-(4) (Syst. No. 2200) (G., M., B. 14, 826, 2334).
- Methylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . F: 94° (Gabriel, Meyer, B. 14, 825).
- Äthylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Sättigen einer alkoh. Lösung von 2-Nitro-4-amino-phenylessigsäure mit Chlorwasserstoff (Gabriel, Meyer, B. 15, 825). Gelbe Nadeln. F: 100°. Liefert mit Äthylnitrit in Alkohol und konz. Salzsäure in der Wärme 2-Nitro-a-oximino-phenylessigsäure-äthylester (Bd. X, S. 665).
- 3-Nitro-4-amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Bei 15 Minuten langem Kochen von 1 Tl. 3-Nitro-4-acetamino-benzyleyanid mit 10 Tln. konz. Salzsäure (Gabriel, B. 15, 837). Orangegelbe Platten oder spitze Nadeln (aus Wasser). F: 143,5—144,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und heißem Wasser, mäßig in Chloroform und Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. Verbindet sich mit Salzsäure zum Hydrochlorid, das aber schon durch Wasser zerlegt wird. Liefert mit konz. Salzsäure und Äthylnitrit bezw. Isoamylnitrit 3-Nitro-benzaldoxim-diazoniumchlorid-(4) (Syst. No. 2200).
- 3-Nitro-4-amino-phenylessigsäure-nitril, 3-Nitro-4-amino-benzyleyanid  $C_8H_7O_2N_3=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CN$ . B. Man versetzt eine siedende Lösung von 1 Tl. 3-Nitro-4-acetamino-benzyleyanid in 50 Tln. Wasser so lange mit n-Kalilauge, bis die Flüssigkeit deutlich alkalisch reagiert (Gabriel, B. 15, 839). Orangegelbe Blättchen (aus Wasser). F: 117—118°. Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, weniger in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und kaltem Wasser.
- 3-Nitro-4-acetamino-phenylessigsäure-nitril, 3-Nitro-4-acetamino-benzyleyanid  $C_{10}H_9O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CN.$  B. Beim Eintragen von 4-Acetamino- oder von 4-Diacetylamino-benzyleyanid oder auch eines Gemisches beider Verbindungen in 8—10 Tle. roter rauchender Salpetersäure (Gabriel, B. 15, 836). Schwefelgelbe Nadeln oder 4- bis 6-eckige Blättchen. F: 112—113°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und warmem Eisessig, mäßig in Alkohol, Äther und siedendem Wasser, schwach in Schwefelkohlenstoff.
- 5-Brom-3-nitro-4-amino-phenylessigsäure  $C_8H_7O_4N_2Br=H_2N\cdot C_8H_2Br(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 1 Tl. 5-Brom-3-nitro-4-acetamino-benzyleyanid (S. 459) mit 50 Tln. Salzsäure (Gabriel, B. 15, 1994). Goldgelbe Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 191° bis 192°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Eisessig, wenig in Chloroform und Benzol, fast gar nicht in Schwefelkohlenstoff.

- 5-Brom-3-nitro-4-acetamino-phenylessigsäure-nitril, 5-Brom-3-nitro-4-acetamino-benzylcyanid  $C_{10}H_{8}O_{3}N_{3}Br=CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{2}Br(NO_{2})\cdot CH_{2}\cdot CN$ . B. Durch Eintragen von 1 Tl. 3-Brom-4-acetamino-benzylcyanid in 5 Tle. abgekühlte rauehende Salpetersäure (Gabriel, B. 15, 1993). Schwach gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 190—191°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol und Eisessig, wenig in Chloroform und Benzol, spurenweise in Äther, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.
- 4-Amino-phenylthioessigsäure-amid  $C_8H_{10}N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CS\cdot NH_2$  bezw.  $H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(SH):NH$ . B. Man erhitzt eine mit Schwefelwasserstoff gesättigte, alkoholische ammoniakhaltige Lösung von 4-Nitro-benzylcyanid unter Druck auf 100°, sättigt nochmals mit Schwefelwasserstoff und erhitzt nochmals, bis der Ammoniakgeruch versehwunden ist (Junghahn, Bunmowicz, B. 35, 3938). Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 173°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol. Wird beim Erhitzen mit Säuren oder Alkalien! in 4-Amino-benzylcyanid und  $H_2S$  gespalten. Liefert mit Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung 3.6-Bis-[4-amino-benzyl]-1.2.4.5-tetrazindihydrid (Syst. No. 4177) und 2.5-Bis-[4-amino-benzyl]-1.3.4-thiodiazol (Syst. No. 4608).

# Aminophenylessigsäure-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie von 2-, 3- oder 4-Amino-phenylessigsäure abzuleiten sind.

- [x-Brom-x-amino-phenyl]-essigsäure vom Schmelzpunkt 167°  $C_8H_8O_2NBr = H_2N\cdot C_8H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [x-Brom-x-nitro-phenyl]-essigsäure vom Schmelzpunkt 167—169° (Bd. IX, S. 458) mit Zinn und Salzsäure (Bedson, B. 10, 1658; Soc. 37, 100). Prismatische Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 167°. Löslich in Alkohol und Chloroform, weniger in Äther.  $C_8H_8O_2NBr + HCl + H_2O$ . Nadeln. In Wasser leichter löslich als 4-Brom-3-amino-phenylessigsäure.
- [x-Brom-x-amino-phenyl]-essigsäure vom Schmelzpunkt 186°  $C_8H_8O_2NBr=H_2N\cdot C_8H_3Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [x-Brom-x-nitro-phenyl]-essigsäure vom Schmelzpunkt 162° (Bd. IX, S. 458) mit Zinn und Salzsäure (Bedson, B. 10, 1658; Soc. 37, 101). Blättehen. F: 186°. Das salzsaure Salz ist in Wasser weniger löslich als das salzsaure Salz der 4-Brom-3-amino-phenyl]-essigsäure vom Schmelzpunkt 167°.

#### a-Amino-phenylessigsäure und ihre Derlvate.

a-Amino-phenylessigsäure, C-Phenyl-glycin  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot CH(C_8H_5)\cdot CO_9H$ .

a) Rechtsdrehende a-Amino-phenylessigsäure, d-a-Amino-phenylessig $s\"{a}ure$   $C_8H_9O_2N = H_2N \cdot CH(C_8H_5) \cdot CO_2H$ . B. Bei der Spaltung von inaktiver a-Aminophenylessigsäure (S. 460) mit a-Brom-[d-campher]-n-sulfonsäure (Bd. XI, S. 319) scheidet sich das a-Brom-[d-campher]-x-sulfonat der rechtsdrehenden a-Amino-phenylessigsäure zuerst aus; man zerlegt es durch Natronlauge (BETTI, M. MAYER, B. 41, 2073; G. 38 II, 575). Beim Kochen von Formyl-d-a-amino-phenylessigsäure (s. u.) mit 10% iger Bromwasserstoffsäure (E. Fischer, Weichhold, B. 41, 1290). — Gleicht dem Antipoden (E. F., W.). [a].  $+111.87^{\circ}$  (in Wasser; e = 0.7902) (B., M. May.);  $[a]_{0}^{\infty}$ :  $+112.6^{\circ}$  (in Wasser; p = 0.4705); [a]<sub>0</sub>. + 158,09° (0,5427 g in 4,88 ccm n-Salzsäure und 2,18 ccm Wasser) (E. F., W.). — Liefert mit Natriumnitrit in verd. Salzsaure Linksmandelsaure (Bd. X, S. 194) und inaktive Mandelsäure, mit Natriumnitrit in konz. Salzsäure etwas linksdrehende neben inaktiver Phenylehloressigsäure (Bd. IX, S. 449) (Mc Kenzie, Clough, Soc. 95, 791). Der Äthylester und der Amylester liefern bei der Einw. von salpetriger Säure die entsprechenden Ester der inakt. Mandelsäure neben wenig Ester der Linksmandelsäure (E. F., W.). Wird im Organismus des Hundes in Phenylglyoxylsäure (Bd. X, S. 654) und Linksmandelsäure übergeführt (Neubauer, O. 1909 II, 50). Ist nahezu geschmacklos (E. F. W.). —  $\alpha$ -Brom-[d-campher]- $\alpha$ -sulfonat  $C_8H_9O_2N+C_{10}H_{15}O_4BrS+3H_2O$ . Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 65° im Krystallwasser, wird dann unter Wasserverlust fest und schmilzt wieder bei 200—210° (Zers.);  $[a]_{\rm p}^{\rm r}$ : +85,94° (in Wasser; c = 3,0145) (B., M. MAY.).

Rechtsdrehende a-Formamino-phenylessigsäure, Formyl-d-a-amino-phenylessigsäure  $C_9H_9O_3N=OHC\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Man setzt inaktive a-Formamino-phenylessigsäure mit Cinchonin in Wasser um, filtriert das auskrystallisierte Cinchoninsalz der Formyl-l-a-amino-phenylessigsäure ab, setzt aus dem Filtrat durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Natronlauge und Salzsäure die Säure in Freiheit, kocht die erhaltene Lösung mit Chinin und zerlegt das sich ausscheidende Chininsalz der d-Säure mit Natronlauge (E. Fischer, Weichhold, B. 41, 1290). — Zeigt die gleichen Eigenschaften wie die entsprechende b-Verbindung (S. 460).  $[a]_0^{20}$ :  $+259,3^{0}$  (in alkoh. Lösung; p=3,849).

b) Linksdrehende α-Amino-phenylessigsäure, l-α-Amino-phenylessigsäure C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus inaktiver α-Amino-phenylessigsäure durch Vergärung mit Hefe unter Zusatz von Zucker (Ehrlich, Bio. Z. 8, 446; C. 1908 I, 1632). Bei der Spaltung von inaktiver α-Amino-phenylessigsäure mit [d-Campher]-β-sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) krystallisiert das [d-campher]-β-sulfonsaure Salz der linksdrehenden α-Amino-phenylessigsäure aus; man zerlegt es durch Natronlauge (Betti, M. Mayer, B. 41, 2072; G. 38 II, 572). Beim Kochen von Formyl-l-α-amino-phenylessigsäure mit 10% igem Bromwasserstoffsäure (E. Fischer, Weichhold, B. 41, 1290). — Platten (aus Wasser), Nadeln (aus heißem 50% igem Alkohol). Schmilzt oberhalb 305% (B., M. May.); schmilzt je nach der Art des Erhitzens im geschlossenen Capillarrohr bei 305—310% (kort.) (E. F., W.). Löslich in 207,6 Tln. Wasser von 25%, löslich in siedendem 50% igem Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol; leicht löslich in Alkalien, schwer in konz. Salzsäure (E. F., W.). [a]<sub>5</sub>: —111,02% (in Wasser; c = 0,7566) (B., M. May.). [a]<sub>6</sub>: —157,78% (0,7438 g in 6,7 ccm n-Salzsäure und 3 ccm Wasser); [a]<sub>6</sub>: —157,87% (0,5387 g in 4,85 ccm n-Salzsäure und 2,17 ccm Wasser); [a]<sub>6</sub>: —165,43% (in 10% iger Salzsäure; 0,3062 g in 8,2277 g Lösung) (E. F., W.). — Wird beim Kochen mit 10% iger Salzsäure ziemlich rasch racemisiert (E.). Liefert mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure Rechtsmandelsäure (Bd. X, S. 192) und inaktive Mandelsäure, mit Nitrosylbromid rechtsdrehende Phenylbromessigsäure (Bd. IX, S. 452) und inaktive Phenylbromessigsäure (Mc Kenzie, Clough, Soc. 95, 791). Wird nach Verfütterung an den Hund teilweise unverändert ausgeschieden, teilweise in Benzoesäure und Hippursäure verwandelt (Neubauer, C. 1909 II, 50). Ist nahezu geschmacklos (E. F., W.). — C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N + HCl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt bei ca. 246% (korr.) unter Gasentwicklung; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (E. F., W.). — Hydrobromid. Nadeln (E. F., W.). — [d.-Campher]-β-sulfonat C<sub>8</sub>

In salzsaurer Lösung rechtsdrehender a-Amino-phenylessigsäure-äthylester,  $[1 \cdot a \cdot Amino$ -phenylessigsäure] -äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der linksdrehenden a-Amino-phenylessigsäure (E. FISCHER, WEICHHOLD, B. 41, 1292). — Öl. —  $C_{10}H_{13}O_2N + HCl$ . Schmilzt bei etwa 203° (korr.) unter Gasentwicklung; leicht löslich in Wasser;  $[a]_0^\infty$ : -†-88,95° (in Wasser; p = 5,021).

Linksdrehende a-Formamino-phenylessigsäure, Formyl-l-a-amino-phenylessigsäure  $C_9H_9O_3N=OHC\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Das Cinchoninsalz entsteht, wenn man inaktive a-Formamino-phenylessigsäure und Cinchonin in heißem Wasser löst und die Lösung erkalten läßt; man zerlegt das Cinchoninsalz mit n-Natronlauge (E. FISCHER, WEICHHOLD, B. 41, 1288). — Platten (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei raschem Erhitzen gegen 1879, schmilzt gegen 1900 (korr.) unter Gasentwicklung und Gelbfärbung. Leicht löslich in heißem Wasser und in Aceton.  $[a]_0^{\infty}$ : —259,90 (in alkoh. Lösung; p=4,006).

In alkalischer Lösung linksdrehende  $\alpha$ - [ $\omega$ -Phenyl-ureido] - phenylessigsäure, Anilinoformyl-1-a-amino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus linksdrehender a-Amino-phenylessigsäure mit Phenylisocyanat in alkal. Lösung (Ehrlich, Bio.Z. 8, 452; C. 1908 I, 1632). — Nädelchen (aus  $50^0$ ) igem Alkohol). Schmilzt bei  $168^0$  unter Schäumen; fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.  $[a]_0^{20}$ : —129,270 (in n/<sub>2</sub>-Natronlauge; 0,5216 g in 10,1362 g Lösung).

c) Inaktive a-Amino-phenylessigsäure, dl-a-Amino-phenylessigsäure C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erhitzen von a-Brom-phenylessigsäure (Bd. IX, S. 452) mit wäßr. Ammoniak (D: 0,90) auf 100—110° (Stöckennus, B. 11, 2002). Beim Kochen von a-Amino-phenylessigsäure-nitril (S. 462) mit verd. Salzsäure (Tiemann, B. 13, 383; vgl. Ulrich, B. 37, 1688; Zelinsky, Stadnikow, B. 41, 2062; ж. 40, 791). Entsteht neben Anilin beim Behandeln des Phenylhydrazons der Benzoylameisensäure (Syst. No. 2048) mit Natriumamalgam (Elbers, A. 227, 344). — Prismen (aus siedendem Wasser + Alkohol), Blättchen (aus verd. Essigsäure). F: 256° (T.). Sublimiert bei 256° (Zelinsky, Stadnikow, ж. 40, 791; B. 41, 2062), bei 265°, ohne zu schmelzen (Elbers). Sehr schwer löslich in den gebräuchichen Lösungsmitteln (Stö.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 957,8 Cal. (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 1548). Läßt sich sowohl durch [d-Campher]-β-sulfonsäure (Bd. XI, S. 315) wie durch α-Brom-[d-campher]-n-sulfonsäure (Bd. XI, S. 319) in ihre optisch aktiven Komponenten spalten; die erste Methode eignet sich besonders zur Darstellung der l-Form, die zweite zur Darstellung der d-Form (Betti, M. Mayer, B. 41, 2072; G. 38 II, 572). — Zerfällt bei der trocknen Destillation glatt in Kohlendioxyd und Benzylamin (Tiemann, Friedländer, B. 14, 1969). Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung des salzsauren Salzes mit Kaliumnitrit wird fast quantitativ Mandelsäure gebildet (T., Fri.; vgl. E. Fischer, Weichhold, B. 41, 1293). Das salzsaure Salz liefert, mit Natrium in

siedendem Isoamylałkohol behandelt, neben viel unverändertem Material a-Isoamylaminophenylessigsäure und Hexahydromandelsäure 1)  $C_6H_{11}\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$  [Nadeln (aus Wasser). F: 133°. Entfärbt Kaliumpermanganat und Bromlösung] (Einhorn, Pfeiffer, A. 310, 218; Freudenberg, Privatmitteilung). Bindung von Kohlendioxyd durch a-Aminophenylessigsäure in Gegenwart von Kalkmilch: Siegfried, Neumann, H. 54, 431. a-Aminophenylessigsäure, einem Hunde eingegeben, geht zum Teil als Mandelsäure in den Harn über (Schotten, H. 8, 66). —  $Cu(C_8H_8O_2N)_2 + H_2O$ . Hellblaue Krystalle. Unlöslich in Wasser, löslich in Ammoniak (Stadnikow,  $\mathcal{H}$ . 38, 945; C. 1907 I, 342). —  $HO\cdot Cu\cdot C_8H_8O_2N + H_2O$ . Ziemlich unbeständige Krystalle (Stadn.,  $\mathcal{H}$ . 38, 946; C. 1907 I, 342). —  $AgC_8H_8O_2N + H_2O$ . Ziemlich unbeständige Krystalle (Stadn.,  $\mathcal{H}$ . 38, 946; C. 1907 I, 342). —  $AgC_8H_8O_2N + H_2O$ . Elättehen. Leicht löslich in heißem Wasser (T., Frie.). —  $Ba(C_8H_8O_2N)_2 + I_2H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in heißem Wasser (T., Frie.). —  $Ba(C_8H_8O_2N)_2 + I_2H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in Alkohol (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + H_Cl$ . Prismen (Stö.; T.). Gibt an Wasser Schwefelsäure ab (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + H_2SO_4$ . Blätter oder Tafeln. Gibt an Wasser Schwefelsäure ab (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + H_NO_3$ . Nadeln oder Tafeln (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + H_3PO_4$  (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + C_2H_2O_4$ . Nadeln oder Tafeln (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + H_3PO_4$  (Stö.). —  $C_8H_9O_2N + C_2H_2O_4$ . Nadeln oder Tafeln (Stö.). —  $C_8H_9O_2N_2 + CuSO_4 + 6H_2O$ . Hellblaues, in Wasser unlösliches Pulver. Leicht löslich in Ammoniak. Wird durch kochendes Wasser zersetzt (Stad.,  $\mathcal{H}$ . 38, 946).

Funktionelle Derivate der inakt. a-Amino-phenylessigsäure.

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH(C_9H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in in Methylalkohol suspendierte  $\alpha$ -Amino-phenylessigsäure (Kossel, B. 24, 4145). — Nadeln (aus Ligroin). F: 32 $^{\circ}$ ; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin (K.). — Wird schon durch kaltes Wasser allmählich verseift (K.). Mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure entsteht Mandelsäure-methylester (K.). Wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 673). —  $C_9H_{11}O_2N+HCl$ . Krystallwarzen. F: 224 $^{\circ}$ ; unlöslich in Äther (K.).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in in Alkohol suspendierte a-Amino-phenylessigsäure (Kossel, B. 24, 4145). — Öl. Kp: 257° (K.). — Durch Einw. von Natriumnitrit auf das salzsaure Salz in Gegenwart von Schwefelsäure kann Mandelsäure-äthylester (K., B. 24, 4155) oder Phenyldiazoessigsäure-äthylester (Syst. No. 3646) (Curtius, Müller, B. 37, 1266) gebildet werden. Das salzsaure Salz gibt mit Acetaldehyd und Kaliumcyanid salzsauren  $a\cdot [a\cdot Cyan- athylamino]$ -phenylessigsäure-  $a\cdot [a\cdot Cyan-$ 

Isoamylester  $C_{13}H_{19}O_2N=H_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Suspension von a-Amino-phenylessigsäure in Isoamylalkohol (Kossel, B. 24, 4145). — Öl. —  $C_{13}H_{19}O_2N+HCl$ . Nadeln. F: 154°.

Allylester  $C_{11}H_{13}O_2N = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Suspension von a-Amino-phenylessigsäure in Allylalkohol in der Wärme (Kossel, B. 24, 4145). —  $C_{11}H_{13}O_2N + HCl$ . Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 226°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Amid  $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus a-Amino-phenylessigsäure-nitril (S. 462) und rauchender Salzsäure in der Kälte (Tiemann, Friedländer, B. 14, 1968). — Wird von Säuren und Alkalien äußerst leicht in Ammoniak und a-Amino-phenylessigsäure gespalten. —  $C_8H_{10}ON_2 + HCl$ . Prismen (aus Wasser). Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol.

Phenylglycyl-glycin  $C_{10}H_{12}O_3N_2=H_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Man löst 16,7 g Phenylbromacetyl-glycin (Bd. IX, S. 453) in 100 ccm  $25^0/_0$ igem wäßrigem Ammoniak und läßt die Lösung 6 Tage bei Zimmertemperatur stehen (E. Fischer, Schmidlin, A. 340, 192). — Blättchen (aus Wasser). F: 248° (korr.) (Zers.). 1 l Wasser löst etwa 8 g. Ziemlich wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ather, Benzol und Petroläther. Leicht löslich in verd. Salzsäure und in Alkalien. —  $CuC_{10}H_{10}O_3N_2$ . Hellblaue Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol.

<sup>1)</sup> Die in Bd. X, S. 8 als Hexahydromandelsäure aufgeführte Verbindung von Zelinsky, B. 41, 2677 ist nach dem für die 4. Aufl. dieses Handbuches geltenden Literatur-Schlußtermin [1. 1. 1910] von Godchot, Frezouls, (C. r. 150, 1250) und von Wood, Comley (Soc. 125, 2636) als Hexahydromandelsäure-amid erkannt worden. Die wirkliche Hexahydromandelsäure wird von Godchot, Frezouls (C. r. 150, 1249), von Freudenberg, Brauns, Siegel (B. 56, 197) und von Wood, Comley (Soc. 125, 2637) beschrieben.

Phenylglycyl-alanin  $A.C_{11}H_{14}O_3N_2 = H_2N\cdot CH(C_8H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ . Diastereoisomer mit dem Phenylglycyl-alanin B (s. u.). — B. Aus Phenylbromacetyl-alanin A (Bd. IX, S. 453) und Ammoniak (E. Fischer, Schmiden, A. 340, 197). — Blättehen (aus heißem Wasser). F: 249° (korr.) (Zersetzung). Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalien.

Phenylglycyl-alanin B  $C_{11}H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ . Diastereoisomer mit dem Phenylglycyl-alanin A (s. o.). — B. Aus Phenylbromacetyl-alanin B und Ammoniak (E. Fischer, Schmidlin, A. 340, 197). — Blättehen (aus Wasser). Schmidt gegen 239° (korr.). Löslich in 300—400 Tln. Wasser.

Phenylglycyl-1-asparagin  $C_{12}H_{15}O_4N_3 = H_2N \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$  (wahrscheinlich Halbracemat). B. Aus Phenylbromacetyl-1-asparagin (Bd. IX, S. 453) und Ammoniak (E. FISCHER, SCHMIDLIN, A. 340, 199). — Prismen. F: 237° (korr.). In Wasser ziemlich leicht löslich, schr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.  $[a]_0^{n_0}: -2,3^{n_0}(0,4450 \text{ g})$  in 4,6345 g Wasser und 2,3242 g n-Natronlauge gelöst).

a-Amino-phenylessigsäure-nitril, a-Cyan-benzylamin C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN. B. Beim Stehenlassen äquimolekularer Mengen von Benzaldehyd, Kaliumcyanid und Ammoniumchlorid in wäßr. Methylalkohol oder in Ligroin in Gegenwart von etwas Wasser (Zelinsky, Stadnikow, Ж. 38, 725; 40, 791; B. 39, 1725; 41, 2063). Beim Stehen von Mandelsäurenitril (Bd. X, S. 206) mit alkoh. Ammoniak (Tiemann, B. 13, 383; T., Friedländer, B. 14, 4967; Minovici, B. 29, 2103; vgl. Ulrich, B. 37, 1688). — Blättchen (aus Ligroin). F: 55° (M.). — Zink und Salzsäure reduzieren zu a-Phenyl-äthylendiamin (Bd. XIII, S. 477) (Purgotti, G. 24 II, 429). Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge unter Bildung von Ammoniak und Benzaldehyd (M.). Löst man α-Cyan-benzylamin mit Benzaldehyd in Äther und leitet in die gut gekühlte Lösung bis zur Sättigung Chlorwasserstoff ein, so scheidet sich ein Gemisch von Salmiak und salzsaurem 2.4-Diphenyl-imidazol (Syst. No. 3488) ab (M.). — Hydrochlorid. Sehmilzt bei 173° unter Zersetzung (M.).

a-Methylamino-phenylessigsäure, a-Phenyl-sarkosin  $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. a-Methylamino-phenylessigsäure-nitril entsteht beim Digericren von Mandelsäurenitril (Bd. X, S. 206) mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Methylaminlösung bei 60—80°; durch kalte, rauchende Salzsäure wird das Nitril in das entsprechende Amid übergeführt und dieses zur Überführung in die Säure 5 Stdn. mit verd. Salzsäure gekocht (Tiemann, Piest, B. 14, 1982). — Blättchen (aus Wasser). Sublimiert bei 274°, ohne zu schmelzen. Wenig löslich in kaltem Wasser, kaum löslich in Alkohol und Äther.

Amid  $C_9H_{12}ON_2=CH_3\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Behandeln von a-Methylamino-phenylessigsäure-nitril mit kalter rauchender Salzsäure (Tiemann, Piest, B. 14, 1983). — Nadeln. F: 155°. —  $C_9H_{12}ON_2+HCl$ . Nadeln. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

Benzalamid  $C_{16}H_{16}ON_2=CH_3\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ . B. Durch Kondensation von Benzalmethylamin (Bd. VII, S. 213) mit Benzaldehyd und Kaliumcyanid, neben β-Methylamino-a- benzalamino-a- oxy- $\beta$ - phenyl- propionsaure (S. 654) (v. MILLER, PLÖCHL, KOLLEGORSKY, B. 31, 2717). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge oder Kaliumcyanidlösung auf a-Methylamino-phenylessigsäure-nitril und Benzaldehyd (v. M., P., K.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 452°, — Durch Kochen mit 20°/0iger Salzsäure entstehen a-Phenyl-sarkosin, Benzaldehyd und Ammoniak.

Nitril, Methyl-[a-cyan-benzyl]-amin  $C_9H_{10}N_2=CH_3\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Beim Digerieren von Mandelsäurenitril mit 1 Mol.-Gew. Methylaminlösung bei  $60-80^{\circ}$  (Tiemann, Piest, B. 14, 1982). — Öl. — Gibt ein bei  $143^{\circ}$  schmelzendes Nitrosoderivat und ein bei  $187^{\circ}$  schmelzendes Thioamid (v. Miller, Plöchl, Kollegorsky, B. 31, 2717).

 $a\text{-}Di\ddot{a}thylamino\text{-}phenylessigsäure-amid $C_{12}H_{18}ON_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. Beim Verseifen des <math display="inline">a\text{-}Di\ddot{a}thylamino\text{-}phenylessigsäure-nitrils (Klages, Margolinsky, B. 36, 4192). — Krystalle. F: 143—144°. Leicht löslich in Alkohol. — Durch wäßr. Salzsäure wird Diäthylamin abgespalten. Wird durch siedende Pottaschelösung in Diäthylamin, Ammoniak und Mandelsäure zerlegt.$ 

a - Diäthylamino - phenylessigsäure - nitril, Diäthyl - [a - cyan - benzyl] - amin  $C_{12}H_{16}N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Durch Erhitzen von Diäthylamin und Mandelsäurenitril (Klages, Margolinsky, B. 36, 4192). Durch Einw. von Kaliumeyanid auf das aus Benzaldehyd, Natriumdisulfitlösung und Diäthylamin entstehende Produkt (Knoevenagel, Mercklin, B. 37, 4090). — Öl. Kp<sub>11</sub>: 130—131° (Kn., Me.), Kp<sub>16</sub>: 142°; Di³: 0,9736 (Kl., Ma.). — Wird beim Verseifen in a·Diäthylamino-phenylessigsäure-amid übergeführt oder in Mandelsäure und Diäthylamin gespalten (Kl., Ma.).

Anhydrid des a-Diäthylamino-phenylessigsäure-hydroxymethylats, a-Diäthylamino-phenylessigsäure-methylbetain,  $\mathbf{N}$ -Methyl- $\mathbf{N}$ -N-diäthyl-a-phenyl-betain  $\mathbf{C}_{13}\mathbf{H}_{19}\mathbf{O}_2\mathbf{N} = (\mathbf{C}_2\mathbf{H}_5)_2(\mathbf{C}\mathbf{H}_3)\mathbf{N}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{C}_6\mathbf{H}_5)\cdot\mathbf{C}\mathbf{O}\cdot\mathbf{O}$ . B. Man behandelt a-Diāthylamino-phenylessigsäure-nitril-jodmethylat mit  $\mathbf{A}\mathbf{g}_2\mathbf{O}$  und kocht die erhaltene Ammoniumbase mit Barytwasser (Klages, Margolinsky, B. 36, 4193). — Hygroskopisches Pulver.  $\mathbf{F}$ : 85—87°.

a-Diäthylamino-phenylessigsäure-nitril-jodmethylat, Methyl-diäthyl-[a-cyanbenzyl]-ammoniumjodid  $C_{13}H_{19}N_2I=(C_2H_5)_2(CH_3)NI\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus a-Diäthylamino-phenylessigsäure-nitril und Methyljodid unter Kühlung durch eine Kältemischung (K., M., B. 36, 4193).

a-Isoamylamino-phenylessigsäure  $C_{13}H_{19}O_2N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Man behandelt a-Amino-phenylessigsäure mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol; zur Isolierung der a-Isoamylamino-phenylessigsäure löst man das entstandene Säuregemisch in überschüssiger Salzsäure, versetzt unter Eiskühlung mit einer Natriumnitritlösung, erwärmt, und extrahiert die Flüssigkeit nach dem Erkalten mit Äther; dieser hinterläßt beim Verdunsten ein sirupöses Reaktionsprodukt, dem man durch Erwärmen mit Wasser Mandelsäure entzieht, während a-Isoamylnitrosamino-phenylessigsäure zurückbleibt, die, in konz. Salzsäure mit Chlorwasserstoff behandelt, a-Isoamylamino-phenylessigsäure liefert (EINHORN, PFEIFFER, A. 310, 220). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus Eisessig). Zersetzt sieh bei ea. 252°. In Salzsäure und Natronlauge löslich. — Wird durch trockne Destillation in Kohlendioxyd und Isoamylbenzylamin (Bd. XII, S. 4022) gespalten.

a-Anilino-phenylessigsäure  $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5$ ·NH·CH( $C_6H_5$ )·CO $_2$ H. B. Beim Kochen von 10 Tłn. α-Brom-phenylessigsäure (Bd. IX, S. 452) mit 100—150 Tłn. Alkohol und 11—12 Tłn. Anilin (Stöckenius, J. 1878, 779). Beim Erhitzen von a-Anilino-phenylessigsäure-amid (s. u.) mit verd. Salzsäure (Tiemann, Piest, B. 15, 2030). Beim Kochen des α-Anilino-phenylessigsäure-äthylesters mit Kalilauge (Henze, B. 32, 3058). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 164—168° (St.). Sublimiert bei 173—175° in Nadeln (T., P.). Schmilzt bei 183° (H.). Unlöslich in Ligroin, sehr wenig löslich in Wasser, Äther, Benzol, leicht in Alkohol (T., P.). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — Zerfällt beim raschen Erhitzen unter Bildung von Anilin, wenig Benzylanilin (Bd. XII, S. 1023) und harzigen Produkten (T., P.). Geht durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in 1.2.4.5-Tetraphenyl-3.6-dioxo-piperazin (Syst. No. 3595) über (H.). — Ba( $C_{14}H_{12}O_2N$ ). Strahlenförmige Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (St.). —  $C_{14}H_{13}O_2N$ +HCl. Warzen und Krusten. Wird durch Wasser zersetzt (St.) —  $C_{14}H_{13}O_2N$ +HCl. Warzen und Krusten. Wird durch Wasser zersetzt (St.) —  $C_{14}H_{13}O_2N$ 

Äthylester  $C_{16}H_{17}O_2N=C_8H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anilin und a-Bromphenylessigsäure-äthylester (Bischoff, B. 30, 2305). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh, Lösung der a-Anilino-phenylessigsäure (Stöckenius, J. 1878, 780). — Nädelehen (aus Ligroin). F: 83—84° (St.), 85° (B.), 89—90°; Kp: 325—330° (Henze, B. 32, 3056). — Liefert beim Schmelzen mit ZnCl<sub>2</sub> a.a'-Phenylimino-bis-phenylessigsäure (S. 474) (H.).

a - [2 - Chlor - anilino] - phenylessigsäure - äthylester  $C_{16}H_{16}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 2-Chlor-anilin und a-Brom-phenylessigsäureester (Bischoff, B. 30, 2761). — Krystalle (aus Ligroin). F: 53—54 $^o$ . Leicht löslich in allen Lösungsmitteln.

 $\alpha$  - [3 - Chlor - anilino] - phenylessigsäure - äthylester  $C_{16}H_{16}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Analog dem 2-Chlor-Derivat. — Krystallwarzen (aus Ligroin). F: 88—88,5° (B., B. 30, 2762).

a - [4 - Chlor - anilino] - phenylessigsäure - äthylester  $C_{16}H_{16}O_2NCl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Analog dem 2-Chlor-Derivat. — Säulen oder vierseitige Tafeln (aus Ligroin). F: 87,8° (B., B. 30, 2763).

a-[2-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Aus 2-Nitro-anilin und a-Brom-phenylessigester (B., B. 30, 2765). — Orangegelbe Prismen (aus Äther-Ligroin-Gemisch). F: 69—69,5°.

 $\alpha$  - [3 - Nitro - anilino] - phenylessigsäure - äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Analog dem 2-Nitro-Derivat. — Hellgelbe Tafeln (aus Äther-Ligroin-Gemisch). F: 83—84 $^0$  (B., B. 30, 2766).

a-[4-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Analog dem 2-Nitro-Derivat. — Gelbe Tafeln (aus Äther-Ligroin-Gemiseh). F: 120—120,5° (B., B. 30, 2768).

a-Anilino-phenylessigsäure-amid  $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Man läßt 1 Tl. a-Anilino-phenylessigsäure-nitril mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure 2 Tage stehen, gießt dann die Lösung in das 6fache Volumen Wasser und neutralisiert mit Ammoniak (Tiemann, Piest, B. 15, 2030). — Blättehen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und

Äther, schwer in kaltem Wasser, kaum löslich in Ligroin. — Wird beim Erhitzen mit verd. Salzsäure zu a-Anilino-phenylessigsäure verseift.

a-Anilino-phenylessigsäure-benzalamid  $C_{21}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_8H_5) \cdot CO \cdot N$ :  $CH \cdot C_6H_5$ . B. Entsteht neben anderen Produkten in zwei stereoisomeren Formen beim Behandeln von Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in Gegenwart der äquimolekularen Menge Benzaldehyd mit verdünnter alkoholischer Kaliumeyanid-Lösung oder durch Kondensation von a-Anilino-phenylessigsäure-nitril mit Benzaldehyd in siedender alkoholischer Kalilauge (v. Miller, Plöchl, Bruhn, B. 31, 2700).

a) Höherschmelzende Form. Nädelchen (aus Isoamylalkohol oder Nitrobenzol). F: 249°; sehr wenig löslich. Wandelt sich beim Kochen mit alkoh. Kali teilweise in die niedrigerschmelzende Form um. Geht beim Kochen mit Eisessig in die niedrigerschmelzende Form über. Beim anhaltenden Kochen mit verd. Salzsäure entstehen Ammoniak, Benzal-

dehyd, a-Anilino-phenylessigsäure und harzige Produkte.

b) Niedrigerschmelzende Form. Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 2086. Wandelt sich beim Kochen mit alkoh. Kali teilweise in die höherschmelzende Form um. Geht durch längeres Erhitzen auf die Schmelztemperatur fast vollständig in die höherschmelzende Form über. Bei anhaltendem Kochen mit verd. Salzsäure entstehen Ammoniak, Benzaldehyd, a-Anilino-phenylessigsäure und harzige Produkte.

a-Anilino-phenylessigsäure-cuminalamid  $C_{24}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot N$ :  $CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$ . B. Entsteht neben anderen Produkten in zwei stereoisomeren Formen aus Benzalanilin und Cuminol (Bd. VII, S. 318) in Gegenwart von alkoh. Cyankalium oder aus a-Anilino-phenylessigsäure-nitril und Cuminol in alkoholisch-alkalischer Lösung (v. MIL-

LER, PLÖCHL, GERNGROSS, B. 31, 2702, 2703).

a) Höherschmelzende Form. Nadeln (aus Alkohol). F: 226; löslich in Methylalkohol, Isoamylalkohol, Essigester, Chloroform, unlöslich in kaltem Benzol, Ligroin und Petroläther. — Geht durch Kochen mit alkoh. Kaliumeyanidlösung teilweise in die niedrigerschmelzende Form über. Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder mit Eisessig findet vollständiger Übergang in die niedrigerschmelzende Form statt. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht ein nicht näher untersuchtes, bei 294° schmelzendes Produkt von komplizierter Zusammensetzung. Beim Kochen mit Salzsäure tritt Zerfall in Ammoniak, Cuminol und a-Anilinophenylessigsäure ein. Beim Schmelzen mit Phenylhydrazin wird Cuminal-phenylhydrazin (Syst. No. 1958) gebildet.

b) Niedrigerschmelzende Form. Schwachgelbe Täfelchen. F: 198°; leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Isoamylalkohol, Chloroform, Essigester, heißem Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin und Petroläther. — Geht durch Kochen mit alkoh. Kaliumcyanidlösung teilweise in die höherschmelzende Form über. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge nicht verändert. Erhitzt man einige Zeit auf ca. 200°, so findet Übergang in die höherschmelzende Form statt. Wird beim Kochen mit Salzsäure viel schwieriger, als die höherschmelzende Form in Ammoniak, Cuminol und a-Anilino-phenylessigsäure gespalten. Beim Schmelzen mit Phenylhydrazin wird Cuminal-phenylhydrazin (Syst. No. 1958) gebildet.

a-[3-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{14}H_{13}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Verseifung des a-[3-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-nitrils (S. 465) mit konz. Schwefelsäure (Sachs, Goldmann, B. 35, 3338). — Gelbe Nadeln. F: 1519. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in viel Wasser. — Beständig gegen Permanganat.

a-Anilino-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN.$  B. Aus salzsaurem Anilin, Cyankalium und Benzaldehyd in Alkohol (Cech, B. 11, 246), Benzol (Bucherer, D. R. P. 157710; C. 1905 I, 415) oder Ather (Bucherer, GROLÉE, B. 39, 992). Beim Erhitzen von Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) mit Anilin und etwas Alkohol im geschlossenen Gefäß auf 100° (Tiemann, Piest, B. 15, 2028). Aus äquimolekularen Mengen Mandelsäure-nitril und Anilin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Kaliumcyanid bei Zimmertemperatur oder rascher bei 50-60°; noch besser als Kaliumcyanid wirkt Natriumacetat als Kondensationsmittel (Knoevenagel, Schleussner, B. 37, 4079). Aus "benzalanilinhydrosulfonsaurem Natrium" (Bd. XII, S. 194, Zeile 3. v. o.) und Cyankalium in wäßriger Lösung bei 60° (Bucheber, Schwalbe, B. 39, 2811; B., D. R. P. 157840, 157909; C. 1905 I, 316, 477) oder in siedender alkoholischer Lösung (Knoevenagel, Klucke, B. 37, 4084). Beim Einleiten von gasförmiger Blausäure in geschmolzenes Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) (CECH, B. 11, 248). Bei der Einw. von wäßriger Blausaure auf Benzalanilin (CECH; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316) in Alkohol (Tiemann, Piest, B. 15, 2029). Bei der Einw. von überschüssiger Blausäure auf Benzalanilin in Äther unter Eiskühlung (v. MILLER, PLÖCHL, BRUHN, B. 31, 2700). Beim Kochen von salzsaurem a-Amino-phenylessigsäure-nitril in alkoh. Lösung mit Anilin (B.A.S.F., D. R. P. 142559; C. 1903 II, 81). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus Petroläther oder absol. Alkohol). F: 850 (T., Piest). Verflüchtigt sich sehr schwer mit Wasserdampf (T., Piest). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in siedendem Alkohol,

Äther, Benzol and Ligroin (T., Piest). Unlöslich in Natronlauge and in verd. Säuren (Cecu). In konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe löslich (Sachs, Goldmann, B. 35, 3327). — Entwickelt beim Erhitzen für sieh Blausäure (T., Piest). Wird von Permanganat in Acetonlösung zu a-Phenylimino-phenylessigsäure-nitril (Bd. XII, S. 521) oxydiert (Sachs, Whittaker, B. 34, 501). Versetzt man die alkoh. Lösung des a-Anilino-phenylessigsäure-nitrils mit Brom, bis sich die Lösung gelb färbt, so entsteht a-[2.4-Dibrom-anilino]-phenylessigsäure-nitril (s. u.) (T., Piest). Bromiert man in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat, bis Gelbfärbung eintritt, so werden a-[2.4-Dibrom-anilino]-phenylessigsäure-nitril und [2.4-Dibrom-phenylimino]-phenylessigsäure-nitril (Bd. XII, S. 658) erhalten (Sa., Go.). a-Anilino-phenylessigsäure-nitril zerfällt mit Wasser bei 120° in Blausäure und Benzaldehyd (T., Piest). Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure in Anilin, Blausäure und Benzaldehyd (T., Piest). Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in der Kälte a-Anilino-phenylessigsäure-amid (T., Piest). Beim Kochen mit alkoh. Kali entstehen Anilin und Mandelsäure (T., Piest). Beim Erhitzen von a-Anilino-phenylessigsäure-nitril mit Schwefel auf 115—120° entsteht unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Blausäure 2-Phenyl-benzthiazol (Syst. No. 4199) (T., Piest). a-Anilino-phenylessigsäure-nitril liefert bei der Einw. von Benzaldehyd in Gegenwart von alkoh. Kalilauge zwei stereoisomere a-Anilino-phenylessigsäure-benzalamino a-ovy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_6H_5$ ·  $CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot C(OH)(CO_2H)\cdot N: CH\cdot C_6H_5$  (S. 654); das letzterer entsprechende Nitril bildet sich bei der Einw. von alkoh. Kalilumcyanidlösung auf a-Anilino-phenylessigsäure-nitril bei Gegenwart von Benzaldehyd (v. M., P., B.).

 $\alpha$ -[4-Brom-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[α-Cyan-benzyl]-4-brom-anilin  $C_{14}H_{11}N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus äquimolekularen Mengen Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) und 4-Brom-anilin (Sachs, Goldmann, B. 35, 3335). — Blättehen (aus Alkohol). F: 99°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, sonst leicht löslich.

a-[2.4-Dibrom-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-2.4-dibrom-anilin  $C_{14}H_{10}N_2Br_2 = C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Beim Versetzen der alkoh. Lösung des a-Anilino-phenylessigsäure-nitrils mit Brom bis zur Gelbfärbung (Tiemann, Piest, B. 15, 2032). Neben [2.4-Dibrom-phenylimino]-phenylessigsäure-nitril (Bd. XII, S. 658) beim Behandeln von a-Anilino-phenylessigsäure-nitril mit Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat bis zur Gelbfärbung (Sachs, Goldmann, B. 35, 3334). — Hellgelbe Rhomboeder (aus Alkohol). F: 92°; löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig löslich in Ligroin (T., P.). — Wird von kalter konzentrierter Schwefelsäure nicht verseift; beim Erwärmen damit werden Benzaldehyd und 2.4-Dibrom-anilin erhalten (T., P.).

a-[3-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-3-nitro-anilin  $C_{14}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus 3-Nitro-anilin und Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) mit etwas Alkohol oder Aceton im geschlossenen Rohr bei 100° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3337). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 109°. Unlöslich im Wasser, sehwer löslich in Ligroin; sonst leicht löslich. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Aceton [3-Nitro-phenylimino]-phenylessigsäure-nitril (Bd. XII, S. 710). Durch Verseifung mit konz. Schwefelsäure entsteht a-[3-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-amid (S. 464).

a-[4-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-4-nitro-anilin  $C_{14}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Man läßt N-Benzal-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 717) mit überschüssiger, fast wasserfreier Blausäure stehen (Rohde, B. 25, 2054). Aus 4-Nitro-anilin und Mandelsäure-nitril beim Erhitzen mit etwas Alkohol oder Aceton im geschlossenen Rohr bei 100° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3338). — Krystalle F: 129° (R.), 128° (S., G.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, schwerer in Äther, schwer in Ligroin (R.).

a-Methylanilino-phenylessigsäure-äthylester  $C_{17}H_{19}O_2N=C_6H_5$ ·N(CH<sub>3</sub>)·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Man erhitzt 5,35 g Methylanilin mit 6,08 g a-Brom-phenylessigsäure-äthylester (Bd. IX, S. 452) 4 Stunden auf 100° (Bischoff, B. 30, 3176). — Nädelchen (aus Ligroin). F: 72°.

a-Methylanilino-phenylessigsäure-amid  $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von a-Methylanilino-phenylessigsäure-nitril mit konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Sachs, Goldmann, B. 35, 3355). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 133°. Sehr wenig löslich in Wasser, Äther und Ligroin, schwer in Benzol, leicht in Alkohol. Ist gegen verseifende Mittel beständig.

a-[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{15}O_2N_3 = ON \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . Beim Behandeln von a-Methylanilino-phenylessigsäure-amid in Eisessig mit Nitrit und Salzsäure unter Kühlung (Sachs, Goldmann, B. 35, 3355). — Grüne Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich heftig beim Erhitzen auf 185—186°. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Benzol, leicht in heißem Eisessig und Alkohol.

- a-[N-Methyl-4-nitro-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Man gibt zu der Lösung von 10 g α-Methylanilino-phenylessigsäure-amid in Eisessig zunächst 10 cem konz. Schwefelsäure, kühlt stark ab, versetzt allmählich unter Schütteln mit einem Gemisch von 5 g konz. Schwefelsäure und 2,8 g konz. Salpetersäure, läßt noch  $^{1}/_{2}$  Stunde in der Kälte stehen und gießt in Eiswasser (Sachs, Goldmann, B. 35, 3357). Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 210° (Zers.). Schwerblöhlich in Wasser, Äther und Benzol, leieht in Alkohol. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumehlorid ein Hydroxylaminderivat, das durch Oxydation mit Dichromat und Essigsäure in α-[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-phenylessigsäure-amid übergeht.
- a-[N-Methyl-2.4-dinitro-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{14}O_5N_4 = (O_2N)_2\dot{O}_8H_3$ ·  $N(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei  $^1/_2$ -stdg. gelindem Erwärmen von  $\alpha$ -Methylanilino-phenylessigsäure-amid in Eisessig mit 2 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure auf dem Wasserbade (Sachs, Goldmann, B. 35, 3357). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 170—172%.
- a Methylanilino phenylessigsäure nitril, Methyl [a eyan benzyl] anilin  $C_{15}H_{14}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Durch Kondensation von Methylanilin mit Mandelsäure nitril (Bd. X, S. 206) bei Gegenwart von Alkohol (Sachs, Goldmann, B. 35, 3352). Man behandelt das aus Benzaldehyd, Natriumdisulfitlösung und Methylanilin entstehende Produkt mit Kaliumeyanid in wäßr. Lösung (Knoevenagel, Klucke, B. 37, 4085). Blättchen (aus absol. Alkohol).  $F: 67^{\circ}$  (S., G.), 63— $64^{\circ}$  (Kn., Kl.). Unlöslich in Wasser, sonst sehr leicht löslich (S., G.).
- a-[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-Methyl-N-[a-cyanbenzyl]-4-nitroso-anilin  $C_{15}H_{13}ON_3 = ON \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH(C_6H_6) \cdot CN$ . B. Durch Einw von Natriumnitrit und konz Salzsäure auf a-Methylanilino-phenylessigsäure-nitril in Eisessig unter Eiskühlung (Sachs, Goldmann, B. 35, 3353). Grünstichig-gelbe Blätter. Zersetzt sich bei 83°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton, löslich in Alkohol und Benzol.
- a [N Methyl 4 nitro anilino] phenylessigsäure-nitril, N-Methyl-N-[a-cyanbenzyl]-4-nitro-anilin  $C_{15}H_{13}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN.$  B. Aus a-Methylanilino-phenylessigsäure-nitril und konz. Salpetersäure in Eisessig (Sachs, Goldmann, B. 35, 3354). Schwach gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F:  $127^{\theta}$ .
- a-Äthylanilino-phenylessigsäure-äthylester  $C_{18}H_{21}O_2N=C_6H_5$ ·N( $C_2H_5$ )·CH( $C_6H_5$ )·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Man erhitzt 6,05 g Äthylanilin und 6,08 g a-Brom-phenylessigsäure-äthylester (Bd. IX, S. 452) 4 Stunden auf 100° (Bischoff, B. 30, 3179). Viereckige Tafeln. F: 38,9° bis 39,5°.
- a-Äthylanilino-phenylessigsäure-amid  $C_{16}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(C_2H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Man erhitzt molekulare Mengen von Äthylanilin und Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) in Gegenwart von etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° und verseift das erhaltene flüssige Kondensationsprodukt mit stark gekühlter konz. Schwefelsäure (Sachs, Goldmann, B. 35, 3358). F: 135°. Läßt sich nicht zu der entsprechenden Säure verseifen.
- a-o-Toluidino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus a-Brom-phenylessigsäure und o-Toluidin (Stöckenius, J. 1878, 781). Bei 12-stdg. Erhitzen von a-o-Toluidino-phenylessigsäure-amid mit konz. Salzsäure (Bucherer, Grolée, B. 39, 995). Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 142—144°; fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (St.).
- a-[4-Nitro-2-methyl-anilino]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{17}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus a-Brom-phenylessigsäure-äthylester und 4-Nitro-2-methyl-anilin (Bd. XII, S. 846) (Візсноff, B. 30, 2771). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118,3°.
- a-o-Toluidino-phenylessigsäure-amid  $C_{16}H_{16}ON_2 = CH_4 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Verseifen des entsprechenden Nitrils (Bucherer, Grolée, B. 39, 995). Nadeln (aus Alkohol). F: 125—126°. Löslich in Äther, weniger in Alkohol und Ligroin.
- a-o-Toluidino-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-o-toluidin  $C_{15}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Man erhitzt Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) und o-Toluidin in alkoh. Lösung im geschlossenen Rohr auf 100° (Sachs, B. 34, 502). Aus salzsaurem o-Toluidin, Cyankalium und Benzaldehyd in Äther (Bucherer, Grolée, B. 39, 995). Man gibt zu in Wasser suspendiertem o-Toluidin Benzaldehydnatriumdisulfitlösung und setzt das erhaltene Natriumsalz mit Kaliumeyanid um (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2811). Blättehen (aus Alkohol). F: 72—73°; löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin (B., G.).
- a m Toluidino phenylessigsäure äthylester  $C_{17}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus m-Toluidin und a-Brom-phenylessigsäure-äthylester (BISCHOFF, B. 30, 2468). Nädelchen (aus Ligroin). F: 109°.

a-m-Toluidino-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-m-toluidin  $C_{15}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Beim Erhitzen molekularer Mengen Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) und m-Toluidin (Sachs, Goldmann, B. 35, 3332). — Blättehen (aus Ligroin). F: 97°.

a-p-Toluidino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . Beim Kochen von a-Brom-phenylessigsäure mit p-Toluidin und Alkohol (STÖCKENIUS, J. 1878, 780). Beim Erhitzen der beiden stereoisomeren a-p-Toluidino-phenylessigsäure-benzalamide (s. u.) mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure (v. Miller, Plöchl, B. 29, 1739). Beim Erhitzen von β-p-Toluidino-a-benzalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure (S. 654) mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf  $100^0$  (v. M., P., B. 29, 1739). — Krystalle (aus alkoholhaltiger, starker Essigsäure). Schmilzt bei 178—1820 unter Zersetzung (v. M., P.). Unlöslich in Wasser, nicht ganz leicht löslich in Alkohol (St.).

a-p-Toluidino-phenylessigsäure-äthylester  $C_{17}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus p-Toluidin und a-Brom-phenylessigsäure-äthylester (Bischoff, B. 30, 2472). — Nädelchen (aus einem Gemisch von Äther und Ligroin). F: 89—90° (Stöckenius, J. 1878, 781), 85—86° (B.).

a- [2 - Nitro - 4 - methyl - anilino] - phenylessigsäure - äthylester  $\rm C_{17}H_{18}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot CH(\rm C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus a-Brom-phenylessigsäure-äthylester und 2-Nitro-4-methyl-anilin (Bd. XII, S. 1000) (Bischoff, B. 30, 2772). — Gelbrote Krystallwarzen (aus Äther und Ligroin). F:  $106^{0}$ 

a-p-Toluidino-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Verseifen des a-p-Toluidino-phenylessigsäure-nitrils (Bucherer, Grolée, B. 39, 997). — Blättchen (aus Alkohol durch Wasser). F: 113—1149. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton, unlöslich in Ligroin.

a - p - Toluidino - phenylessigsäure - benzalamid  $C_{22}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot N \cdot CH \cdot C_5H_5$ . B. Entsteht in zwei stereoisomeren Formen neben  $\beta$ -p-Toluidino- $\alpha$ -benzalamino -  $\alpha$ -oxy -  $\beta$ -phenyl - propionsäure (S. 654) bei 30-stdg. Kochen von 100 g Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910), gelöst in 1 l Alkohol, mit 50 g Kaliumcyanid; man gießt die Lösung in viel Wasser, wäscht den nach einiger Zeit abfiltrierten Niederschlag mit Alkohol-Ather und kocht ihn mit Benzol aus, wobei die niedrigerschmelzende Form gelöst wird; zur Gewinnung der höherschmelzenden Form wird der in Benzol ungelöste Teil des Reaktionsproduktes mit Alkohol und dam mit Ather auskocht und schließlich aus Isoamylalkohol umkrystallisiert (v. Miller, Plöchl, B. 29, 1734). Die höherschmelzende Form wird neben geringen Mengen der niedrigerschmelzenden Form, neben Desyl-p-toluidin (S. 103) und anderen Produkten erhalten, wenn man die Lösung von 100 g Benzal-p-toluidin und 54 g Benzaldehyd in 1 l 80% gigem Alkohol mit 50 g Kaliumcyanid 20 Minuten kocht; läßt man dann über Nacht stehen, so hat sich nach dieser Zeit nur die höherschmelzende Form als Kaliumsalz ausgeschieden (v. Miller, Plöchl, B. 29, 1736). Die beiden stereoisomeren Formen entstehen auch bei 11/2-stdg. Kochen von 11 g  $\alpha$ -p-Toluidino-phenylessigsäure-nitril mit 5 g Benzaldehyd und 2 g KOH, gelöst in 100 g 80% gigem Alkohol (v. M., P., B. 29, 1737).

a) Höherschmelzende Form. Nädelchen (aus Iscamylalkohol); gibt auch bei längerem Trocknen bei 120° den anhaftenden Isoamylalkohol nicht vollständig ab (v. M., P.). F: 261°; unlöslich in Ather, sehr wenig löslich in heißer starker Essigsäure, in heißem Anilin, Isoamylalkohol, leicht in siedendem Nitrobenzol; schwer löslich in alkoh. Kali (v. M., P.). Gibt mit Brom eine sehr unbeständige Verbindung (v. M., P.). Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder mit alkoh. Kaliumeyanid teilweise in die niedrigerschmelzende Form über (v. M., P.). Zerfällt beim Erhitzen mit 20°/oiger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 120° in Benz-

aldehyd, Ammoniak und a-p-Toluidino-phenylessigsäure (v. M., P.).

b) Niedrigersehmelzende Form. Prismen (aus Alkohol). F: 197°; leicht löslich in heißem Benzol, Chloroform, löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther; leicht löslich in alkoh. Kali (v. M., P.). Absorbiert schon in der Kälte Brom und gibt damit eine Verbindung, die sich schon beim Liegen an der Luft unter Abgabe von Brom zersetzt (v. M., P.). Geht beim Kochen mit alkoh. Kali teilweise, beim Kochen mit Kaliumcyanid und Alkohol fast vollständig, beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf 120° quantitativ in die höherschmelzende Form über (v. M., P.). Zerfällt beim Kochen mit 20°/oiger Salzsäure am Rückflußkühler in Benzaldehyd, Ammoniak und a-p-Toluidinophenylessigsäure (v. M., P.).

α-p-Toluidino-phenylessigsäure-nitril, [α-Cyan-benzyl]-p-toluidin  $C_{15}H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CH(C_0H_5) \cdot CN$ . B. Aus salzsaurem p-Toluidin, Kaliumeyanid und Benzaldehyd in Äther (Βυσησκες, Grolfe, B. 39, 996). Man gibt zu in Wasser suspendiertem p-Toluidin Benzaldehydnatriumdisulfitlösung und setzt das erhaltene Natriumsalz mit Kaliumeyanid bei  $50^{\circ}$  um (Βυσησκες, Schwalbe, B. 39, 2811). Beim Erhitzen molekularer Mengen von Mandelsäure-nitril und p-Toluidin (Saohs, Goldmann, B. 35, 3332). Aus äquimolekularen Mengen Mandelsäure-nitril und p-Toluidin in alkoh. Lösung in Gegenwart von

- etwas Kaliumcyanid bei 50—60° (Knoevenagel, Schleussner, B. 37, 4079). Tafeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 109° (K., Schl.; B., Schw.), 110° (Sa., Go.). Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, sehr leicht löslich in siedendem Alkohol (K., Schl.). Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 90—100° unter Abspaltung von Blausäure (Sa., Go.).
- a-Phenylbenzylamino-phenylessigsäure-nitril, a-Benzylanilino-phenylessigsäure-nitril, Benzyl-[a-cyan-benzyl]-anilin  $C_2$ ,  $H_{18}N_2=C_8H_5\cdot CH_2\cdot N(C_8H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus Benzylanilin (Bd. XII, S. 1023) und Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) (Sachs, Goldmann, B. 35, 3358). Nadeln (aus Alkohol). F: 134°.
- α-[asymm.-m-Xylidino]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{18}H_{21}O_2N=(CH_3)_2C_6H_3$ ·NH·CH( $C_6H_5$ )·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Aus 2.4-Dimethyl-anilin (Bd. XII, S. 1111) und α-Brom-phenylessigsäure-äthylester (Bd. IX, S. 452) (BISCHOFF, B. 30, 2477). Stäbehen. F: 90,5°.
- a-[a-Naphthylamino]-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-a-naphthylamin  $C_{18}H_{14}N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot CH(C_8H_8)\cdot CN$ . B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Mandelsäure-nitril und a-Naphthylamin (Sachs, Goldmann, B. 35, 3333). Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen Mandelsäure-nitril und a-Naphthylamin in alkoh. Lösung in Gegenwart von Kaliumcyanid auf 50—60° (Knoevenagel, Schleussner, B. 37, 4080). Aus Benzal-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1227) und wäßr. Blausäure bei 100° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). Blättchen (aus Alkohol). F: 113° (S., G.), 116—117° (B. A. S. F.). Leicht löslich; färbt sich in alkoh. Lösung mit Chloranil blau (S., G.). Beim Erhitzen mit Michlerschem Keton (S. 89) und Phosphoroxychlorid entsteht ein blauer Farbstoff der Diphenylnaphthylmethanreihe (Maron, D. R. P. 144536; C. 1903 II, 779).
- a-[β-Naphthylamino]-phonylessigsäure  $C_{18}H_{15}O_2N = C_{10}H_7\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_3H$ . B. Durch Verseifen des entsprechenden Amids (s. u.) (Bucherer, Grolée, B. 39, 1010). Pulver (aus Benzol). F: 175—176°. Färbt sich an der Luft hellrosa.
- a-[β-Naphthylamino]-phenylessigsäure-amid  $C_{18}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot CH(C_8H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus a-[β-Naphthylamino]-phenylessigsäure-nitril in  $80^9/_0$ iger Schwefelsäure durch Hinzufügen von konz. Schwefelsäure (Bucherer, Grolée, B. 39, 1010). Pulver (aus Benzol + Ligroin). F: 158—159°.
- a-[β-Naphthylamino]-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-β-naphthylamin  $C_{18}H_{14}N_2=C_{10}H_7$ ·NH·CH( $C_6H_5$ )·CN. B. Aus salzsaurem β-Naphthylamin, Kaliumcyanid und Benzaldehyd in Benzol (Bucherer, Grolée, B. 39, 1009). Man erwärmt eine alkoh. Lösung von β-Naphthylamin mit Benzaldehydnatriumdisulfitlösung auf 50—60° und setzt das erhaltene Natriumsalz mit Kaliumcyanid in Wasser bei 40° um (B., Schwalbe, B. 39, 2812). Aus molekularen Mengen β-Naphthylamin und Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) in wenig Alkohol im geschlossenen Rohr bei 100° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3326, 3333). Aus Benzal-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) und wäßr. Blausäure bei 100° (Bad. Anilin- u. Sodaf, D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). Blättchen (aus Alkohol oder Ligroin). F: 119° (B., Sch.), 119—120° (Sa., Go.).
- $α \{[1\text{-Chlor-naphthyl-(2)}] amino\}$ -phenylessigsäurennitril, N [α Cyan benzyl] 1 chlor naphthylamin (2)  $C_{18}H_{13}N_2Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Benzal-lehlor-naphthylamin (2) (Bd. XII, S. 1309) und Blausäure (Morgan, Soc. 77, 1217). Schuppen. F: 76—77°.
- a-{[1-Brom-naphthyl-(2)]-amino}-phenylessigsäure-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-1-brom-naphthylamin-(2)  $C_{18}H_{13}N_2Br=C_{10}H_6Br\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus N-Benzal-1-brom-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1310) und Blausäure (M., Soc. 77, 1216). Blättchen. F: 92°.
- a-o-Anisidino-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-o-anisidin  $C_{15}H_{14}ON_2 = CH_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Man vertührt o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) mit Benzaldehydnatriumdisulfitlösung bei 50° und setzt das erhaltene Natriumsalz mit Kaliumcyanid bei 70° um (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2811). Prismen (aus Benzol). F: 73°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und Alkohol.
- α-p-Anisidino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CH(C_0H_5) \cdot CO_2H$ . B. Durch anhaltendes Kochen des entsprechenden Amids (s. u.) mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure (v. Miller, Plöchl, Scheitz, B. 31, 2706). Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 184° unter Zersetzung. Leicht veränderlich.
- a-[4-Oxy-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{14}H_{14}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CH(C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot NH_{2}$ . B. Beim Verseifen des entsprechenden Nitrils (S. 469) (Bucherer, Grolée, B. 39, 999). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 142°. Schwer löslich in Äther und heißem Benzol, uplöslich in Ligroin. Färbt sich an der Luft rasch braun.

- a-p-Anisidino-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf das entsprechende Nitril (s. u.) (v. Miller, Plöchl, Scheftz, B. 31, 2706). Platten (aus Alkohol). F: 120°.
- $\alpha$  p Anisidino phenylessigsäure benzalamid  $C_{22}H_{20}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_5.$
- a) Höherschmelzende Form. B. Bei der Einw. alkoh. Kalilauge auf molekulare Mengen von a-p-Anisidino-phenylessigsäure-nitril und Benzaldehyd (v. Miller, Plöchl, Scheitz, B. 31, 2707). Eine weitere Bildung s. unten bei der niedrigschmelzenden Form. Krystalle (aus Alkohol). F: 222°. Wird heim Kochen mit Salzsäure in Benzaldehyd, Ammoniak und a-p-Anisidino-phenylessigsäure gespalten.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Nehen der höherschmelzenden Form und β-p-Anisidino-α-benzalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure (S. 655) beim Kochen von Benzal-p-anisidin (Bd. XIII, S. 453) in Alkohol mit Benzaldehyd und einer wäßr. Lösung von Kaliumeyanid (v. Miller, Plöchl., Scheitz, B. 31, 2707). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 193°. Wird heim Kochen mit Salzsäure in Benzaldehyd, Ammoniak und α-p-Anisidino-phenylessigsäure gespalten.
- a-[4-Oxy-anilino]-phenylessigsäure-nitril, 4-[a-Cyan-benzylamino]-phenol  $C_{14}H_{12}ON_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus salzsaurem 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427), Kaliumeyanid und Benzaldehyd in Benzol (Bucherer, Grolée, B. 39, 999). Aus 4-Amino-phenol, Mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 206) und wasserfreiem Aceton im geschlossenen Rohr bei 100° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3347). Nadeln (aus Äther + Ligroin). Schmilzt nach B., Gr. bei 113—114°. Spaltet nach S., Go. schon heim Erwärmen auf 50—60° allmählich Blausäure ab und zeigt dann unscharf (175—180°) den Schmelzpunkt des 4-Benzalamino-phenols (182—183°). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Pyridin, fast unlöslich in Benzol und Ligroin (B., Gr.). Löslich in kalten verdünnten Alkalien; beim geringsten Erwärmen dieser Lösungen tritt Zersetzung ein (S., Go.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Aceton entsteht 4-[a-Cyan-benzalamino]-phenol (Bd. XIII, S. 496) (S., Go.).
- a-p-Anisidino-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-p-anisidin  $C_{15}H_{14}ON_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus salzsaurem p-Anisidin (Bd. XIII, S. 435), Cyankalium und Benzaldehyd in Benzol (Bucherer, Grolée, B. 39, 1000). Durch Zutropfen von Blausäure zu in Äther gelöstem Benzal-p-anisidin (Bd. XIII, S. 453) unter Eiskühlung (v. Miller, Plöchl, Scheltz, B. 31, 2706). Nadeln (aus absol. Alkohol durch Wasser oder Ligroin). F: 85° (v. M., P., Sch.). Löslich in Äther, Aceton und Pyridin (B., G.). Empfindlich gegen Temperaturerhöhungen (B., G.). Geht bei langsamem Erhitzen anscheinend in Benzal-p-anisidin üher (B., G.).
- a p Phenetidino phenylessigsäure nitril, [a Cyan benzyl] p phenetidin  $C_{16}H_{16}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus gleichen Gewichtsteilen p-Phenetidin und Mandelsäure-nitril in Aceton (Sachs, Goldmann, B. 35, 3347). Gelbliche rhombenförmige Blättehen (aus Benzol + Ligroin). F; 85°. Unlöslich in Wasser.
- a-[a-Amino-benzylamino]-phenylessigsäure, a'-Amino-dibenzylamin-a-carbonsäure  $C_{15}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5$ ·CH(NH<sub>2</sub>)·NH·CH( $C_6H_5$ )·CO<sub>2</sub>H. B. Das salzsaure Salz eines lactamartigen Anhydrides dieser Säure [Nadeln; leicht löslich in Wasser, Alkohol] entsteht, wenn man eine äther. Lösung von 1 Mol.-Gew. Hydrobenzamid (Bd. VII, S. 215) mit 1 Mol.-Gew. Cyanwasserstoff versetzt, in die Lösung Chlorwasserstoff einleitet und den gefällten Niederschlag mit konz. Salzsäure behandelt; man erhält die Säure durch Zerlegung des salzsauren Salzsauren Salzsauren mäßr. Lösung mit Ammoniak (Plöchl, B. 14, 1139). Nadeln (aus Alkohol). F: 120°. Kaum löslich in Wasser, aher ziemlich leicht in Alkohol. Verliert schon über Schwefelsäure viel Wasser und liefert bei 100° das Anhydrid zurück.
- Hydrobenzamid-bis-hydrocyanid  $C_{23}H_{20}N_4 = C_6H_5 \cdot CH[NH \cdot CH(C_8H_5) \cdot CN]_2$ . B. Beim Eintragen von Hydrobenzamid (Bd. VII, S. 215) in etwas mehr als 2 Mol.-Gew. abgekühlte, wasserfreie Blausäure (PLÖCHL, B. 13, 2119). Gelbliche krystallinische Masse. F: 55°. Unlöslich in reinem Wasser, etwas löslich in blausäurehaltigem; leicht löslich in Alkohol und Äther. Zerfällt beim Behandeln mit Salzsäure in Benzaldehyd und α-Aminophenylessigsäure-nitril bezw. α-Amino-phenylessigsäure.  $C_{23}H_{20}N_4 + 2HCl.$  B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die trockne, ätherische Lösung von Hydrobenzamid-bis-hydrocyanid (P.). Krystallinisch. Zerfällt in Berührung mit Wasser in Salzsäure und Hydrobenzamid-bis-hydrocyanid und dann weiter in Benzaldehyd und salzsaures α-Amino-phenylessigsäure-nitril.
- $\alpha\text{-}\mathbf{Benzalamino\text{-}phenylessigs} \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure\text{-}nitril}$  (Benzoylazotid, Hydrocyanbenzid)  $C_{15}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot \mathrm{CH}:N\cdot \mathrm{CH}(C_6H_5)\cdot \mathrm{CN}.$  B. Entsteht neben mehreren anderen Produkten, wenn blausäurehaltiges Bittermandelöl einige Wochen mit konzentriertem wäßr. Ammoniak

stehen bleibt (LAURENT, Berzelius' Jahresber. 18, 353) oder rascher, wenn man rohes Bittermandelöl mit trocknem Ammoniakgas bei 100° sättigt und dann Äther und Alkohol zugibt (LAURENT, GERHARDT, J. 1850, 487). Neben anderen Produkten beim Einleiten von Ammoniakgas in mit Alkohol versetztes rohes Bittermandelöl (ROBSON, A. 81, 127). Durch Einleiten der Dämpfe von Ammoniumcyanid — entwickelt durch Erhitzen von Kaliumferrocyanid mit Salmiak — in ein Gemisch von Alkohol und Benzaldehyd (SNAPE, BROOKE, Soc. 71, 529). Aus Benzaldehyd und a-Amino-phenylessigsäure-nitril (Plöchl., B. 14, 1143). Entsteht auch, wenn man Hydrobenzamid (Bd. VII, S. 215) mit Alkohol übergießt, dann Blausäure und zuletzt etwas Salzsäure hinzufügt (REINECKE, BELLSTEIN, A. 136, 173; vgl. P.). — Krystallkörner (aus siedendem Alkohol). Erweicht bei 198° und ist bei 202° geschmolzen (SN., BR., Soc. 71, 529). Unlöslich in Wasser, löslich in 350—400 Tln. kochendem Alkohol (L.). — Beim Erhitzen auf 215° entstehen Tetraphenylpyrazin (Syst. No. 3497), Lophin (Syst. No. 3492) und Isoamarin (Syst. No. 3491) (SN., BR., Soc. 75, 208). Zerfällt bei anhaltendem Kochen mit verd. Salzsäure in Benzaldehyd und a-Amino-phenylessigsäure (P.).

- a-Formamino-phenylessigsäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N = OHC·NH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus der inaktiven α-Amino-phenylessigsäure und 98,5% jeger Ameisensäure auf dem Wasserbade (E. Fischer, Weichhold, B. 41, 1287). Krystalle (aus Wasser). Sintert bei 176,5%. Schmilzt beim raschen Erhitzen gegen 180% (korr.) unter Gasentwicklung und Gelbfärbung. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton, schwerer in Essigester, Benzol und Äther. Gibt mit Cinchonin in heißer wäßriger Lösung das Cinchoninsalz der Formyl-l-α-amino-phenylessigsäure; die aus den Mutterlaugen dieses Salzes in Freiheit gesetzte Säure liefert dann mit Chinin das Salz der entsprechenden d-Säure.
- a-Benzamino-phenylessigsäure, a-Phenyl-hippursäure  $C_{15}H_{13}O_3N=C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus a-Amino-phenylessigsäure und Benzoylehlorid in alkal. Lösung bei 50° (Bayer & Co., D. R. P. 55026; Frdl. 2, 529). Der Äthylester entsteht beim Schütteln von salzsaurem α-Amino-phenylessigsäure-äthylester mit Benzoylehlorid und überschüssigem Kali; man verseift durch Kalilauge (Kossel, B. 24, 4151). Nadeln (aus Alkohol). F: 174° (K.), 175,5° (B. & Co.). Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther (K.). 1 Tl. löst sich in 686,8 Tln. Wasser von 17° (E. Baum, B. 37, 2961). Liefert mit Phenol in Gegenwart von POCl<sub>3</sub> bei einer 100° nicht übersteigenden Temperatur α-Phenyl-hippursäure-phenylester (Bayer & Co., D. R. P. 55027; Frdl. 2, 529; vgl. Weiss, B. 26, 1699), oberhalb 100° dessen Anhydroderivat  $C_{21}H_{15}O_2N$  (s. u.) (W., B. 26, 1699; H. 20, 411).

Äthylester  $C_{17}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle. F: 84° (Kossel, B. 24, 4151).

Phenylester  $C_{21}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_6H_5$ . B. Aus a-Phenylhippursäure, Phenol und Phosphoroxychlorid bei einer  $100^6$  nicht übersteigenden Temperatur (Baxer & Co., D. R. P. 55027; Frdl. 2, 529; vgl. Weiss, B. 26, 1699). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131 $^6$  (B. & Co.). Liefert mit POCl $_3$  das Anhydrid  $C_{21}H_{15}O_2N$  (s. u.) (W., B. 26, 1699, 2642).

 $\begin{array}{ll} Anhydro \cdot [a \text{-phenyl-hippursaure-phenylester}] & C_{21}H_{15}O_2N = \end{array}$ 

 $C_6H_5\cdot O\cdot C_-O$   $C_6H_5\cdot O\cdot C_6H_5$  (?) (vgl. Erlenmeyer jun., A. **337**, 265). B. Beim Erhitzen von a-Phenyl-hippursäure mit Phenol und Phosphoroxychlorid auf über 100° (Weiss, B. **26**, 1699; H. **20**, 411). Beim Behandeln von a-Phenyl-hippursäure-phenylester mit Phosphoroxychlorid (W., B. **26**, 1699, 2642). — Nadeln. F: 101°; unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig (W.). — Wird von wäßr. Alkali nicht angegriffen (W.). Salzsäure spaltet in Phenol und a-Phenyl-hippursäure (W.).

- $a\text{-}[2\text{-}Carboxy\text{-}benzamino]\text{-}phenylessigsäure, N-[a\text{-}Carboxy\text{-}benzyl]\text{-}phthalamidsäure}$   $C_{10}H_{13}O_5N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H.$  B. Beim Kochen des Methylesters der  $a\text{-}Phthalimido\text{-}phenylessigsäure}$  (Syst. No. 3214) mit einer wasserhaltigen methylalkoholischen Natriummethylatlösung (Ulrich, B. 37, 1689). Nadelbüschel. Sintert bei 159°. Schmilzt bei 162—163° unter Schäumen. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht  $a\text{-}Phthalimido\text{-}phenylessigsäure}$
- a-Carbomethoxyamino-phenylessigsäure  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus 10 g a-Amino-phenylessigsäure, 66,2 ccm n-Natronlauge, 7,5 g Chlorameisensäure-methylester und 3,5 g Soda (Leuchs, Geiger, B. 41, 1722). Nadeln (aus Benzol). F: 87—88°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Alkohol, Essigester, Chloroform, ziemlich löslich in heißem Wasser; fast unlöslich in Petroläther.
- a-Carbäthoxyamino-phenylessigsäure  $C_{11}H_{13}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Verseifen des a-Carbäthoxyamino-phenylessigsäure-åthylesters (S. 471) mit Alkali

- (Kossel, B. 24, 4154; Lehmann, B. 34, 373). Krystallwarzen (aus Äther + Ligroin). Sintert bei 115°, schmilzt bei 119—120° (korr.) (L.). Unlöslich in Ligroin (K.).
- a-Ureido-phenylessigsäure, C-Phenyl-hydantoinsäure  $C_9H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Aufkochen von 5-Phenyl-hydantoin  $C_9H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Aufkochen von 5-Phenyl-hydantoin  $C_9H_{10}O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H_5 \cdot H_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H_5 \cdot H_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H_5 \cdot H_3 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H_5 \cdot H_3 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H_5 \cdot CH(C_6H_5) \cdot$

No. 3591) mit Barytwasser (FINNER, B. 21, 2326). — Prismen (ans Wasser). Schmilzt und Zersetzung bei 178°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem.

- a [ $\omega$  1 Menthyl ureido] phenylessigsäure  $C_{19}H_{28}O_3N_2=C_{10}H_{19}$  NH·CO·NH·CH( $C_6H_5$ )·CO<sub>2</sub>H. B. Durch 12—15-stdg. Schütteln von 5 g dl-a-Amino-phenylessigsäure, mit 6 g [l-Menthyl]-isocyanat (Bd. XII, S. 25) und 33,3 cem n-Natronlange (Vallee, A. ch. [8] 15, 417). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 161°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Petroläther. [a]<sub>0</sub>: —69,23° (in 95°/oigem Alkohol; c = 0,7702).
- a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phenylessigsäure  $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]- phenylessigsäure äthylester (s. u.) mit Kalilauge (Kossel, B. 24, 4153). F: 154°.
- a-Guanidino-phenylessigsäure  $C_9H_{11}O_2N_3=H_2N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus a-Brom-phenylessigsäure mittels einer wäßr. Guanidinlösung bei 80° (Ramsav, B. 41, 4392). Amorphe Körner (aus der heißen salzsauren Lösung durch heißes Ammoniak). Zersetzt sich bei 260°. Leicht löslich in Alkalien und konz. Säuren.  $2C_9H_{11}O_2N_3+HCl$ . Viereckige Körner (aus Wasser). Bräunt sich gegen 250°, schmilzt gegen 255—258° (korr.) unter Zersetzung.  $2C_9H_{11}O_2N_3+HNO_3$ . Rechtwinklige Prismen (aus Wasser). Bräunt sich gegen 215°, zersetzt sich gegen 220—226° (korr.).
- a·Carbäthoxyamino-phenylessigsäure-äthylester  $C_{13}H_{17}O_4N = C_2H_5$ ·  $O_2C$ · NH·  $CH(C_6H_5)$ ·  $CO_2$ ·  $C_2H_5$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. a-Amino-phenylessigsäure-äthylester, gelöst in Äther, und 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (Kossel, B. 24, 4153). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende alkoholische Lösung des [a-Cyan-benzyl]-urethans (S. 472) (Lehmann, B. 34, 373). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 54° (K.), 55° (L.).
- a-Ureido-phenylessigsäure-äthylester  $C_{11}H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus salzsaurem  $\alpha$ -Amino-phenylessigsäure-äthylester und Kaliumcyanat (Kossel, B. **24**, 4150). Krystallmasse. F: 139—140°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther.
- a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{17}H_{18}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus a-Amino-phenylessigsäure-äthylester und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in absol. Äther (Kossel, B. 24, 4153). Krystallpulver. F: 165°. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.
- a-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{12}H_{18}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot CH(C_8H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus a-Amino-phenylessigsäure-äthylester, gelöst in Äther, und Phenylsenföl (Kossel, B. 24, 4151). Krystalle. F: 162°. Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.
- a-Ureido-phenylessigsäure-amid  $C_9H_{11}O_2N_3=H_3N\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Eintragen von a-Ureido-phenylessigsäure-nitril (S. 472) in 10 Tle. gekühlte konz. Schwefelsäure; man gießt nach 6 Stunden in Eiswasser und neutralisiert unter Vermeiden von Erwärmung mit Ammoniak (PINNER, SPILKER, B. 22, 697). Prismen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 223°, dabei in Ammoniak und 5-Phenyl-hydantoin zerfallend. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, etwas schwerer in Äther und Benzol. Zerfällt beim Kochen mit Säure in Ammoniak und 5-Phenyl-hydantoin. Mit verd. Natronlauge entsteht a-Ureidophenylessigsäure (s. o.), während bei längerem Kochen mit alkoh. Kali teilweise Umwandlung in a-Amino-phenylessigsäure erfolgt.

- a Carbäthoxyamino phenylessigsäure nitril, [a Cyan benzyl] urethan  $C_HH_{12}O_2N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot CH(C_0H_5)\cdot CN$ . B. Durch 2-stdg. Erwärmen von 21 g Urethan (Bd. III, S. 22), 30 g Mandelsäure-nitril und 45 g Zinkchlorid (Lehmann, B. 34, 370). Nädelchen (aus Petroläther oder verdünntem Alkohol). F: 83°. Unlöslich in kaltem Äther und kaltem Wasser, leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol.
- a-Ureido-phenylessigsäure-nitril, [a-Cyan-benzyl]-harnstoff  $\rm C_9H_9ON_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CH(\rm C_9H_5) \cdot CN$ . B. Bei 5—7-stdg. Erwärmen von 60 g Harnstoff mit 145 g Mandelsäure-nitril auf 100° (PINNER, LIYSCHITZ, B. 20, 2355; P., B. 21, 2321). Prismen (aus Alkohol). Erweicht bei 170° und schmilzt bei 178° unter Zersetzung [Schmelzpunkt des 5-Phenyl-hydantoins]. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Wandelt sich beim Kochen mit verd. Salzsäure in 5-Phenyl-hydantoin (Syst. No. 3591) um.
- a- Carbāthoxyamino phenylessigsäure amidoxim  $C_{11}H_{15}O_3N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot OH$  bezw.  $C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot C(NH_2):N\cdot OH.$  B. Durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf a-Carbāthoxyamino-phenylessigsäure-nitril (s. o.) in Natriumalkoholatlösung (Lehmann, B. 34, 374). Prismen (aus Wasser). F: 137° (korr.). Leicht löslich in warmem Alkohol, ziemlich schwer in siedendem Wasser, Äther und Benzol; unlöslich in kaltem verdünntem Alkali. Reduziert Fehlungsche Lösung auch beim Kochen nicht. Beim Kochen mit Alkali erfolgt Lösung unter Abspaltung von Hydroxylamin. Wird von siedender Ammoniaklösung oder konz. Salzsäure nicht zersetzt. Hydrochlorid. Nädelchen.  $C_{11}H_{15}O_3N_3+H$ Br. Prismen (aus 50%0iger Bromwasserstoffsäure).

Acetylderivat  $C_{13}H_{17}O_4N_3 = C_{11}H_{14}O_3N_3 \cdot CO \cdot CH_3$ . B. Beim Behandeln von  $\alpha$ -Carbāthoxyamino-phonylessigsäure-amidoxim mit Essigsäureanhydrid (Lehmann, B. 34, 376). — Krystallpulver. F: 165° (korr.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in heißem Wasser und Petroläther.

Carbamidsäurederivat  $C_{12}H_{16}O_4N_4$ . B. Bei der Einw. wäßr. Kaliumcyanatlösung auf die Lösung von  $\alpha$ -Carbäthoxyamino-phenylessigsäure-amidoxim in Alkohol und Salzsäure (Lehmann, B. 34, 376). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 163° (korr.) unter geringer Gasentwicklung. Schwach basisch. Unlöslich in Alkalien. — Hydrochlorid. Nädelchen. — Sulfat. Nädelchen. — Nitrat. Würfel.

Carbanilsäurederivat  $C_{18}H_{20}O_4N_4$ . B. Durch  $^{1}/_{2}$ -stdg. Kochen von a-Carbäthoxyamino-phenylessigsäure-amidoxim mit Phenylisocyanat in Xylol (Lehmann, B. 34, 377). Krystallxylolhaltige Nädelchen, die bei  $100^{o}$  zu einem weißen Pulver zerfallen und bei  $183^{o}$  unter Zersetzung schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Chloroform.

a- [Carboxymethyl-amino] - phenylessigsäure, C-Phenyl-iminodiessigsäure  $C_{10}H_{11}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H.$  B. Beim Kochen von N-[a-Cyan-benzyl]-glycin-äthylester (s. u.) mit 20°/aiger Salzsäure (Stadnikow, H. 40, 1640; B. 41, 4364). — Nadeln (aus Wasser). F: 220° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. —  $CuC_{10}H_3O_4N+3H_2O$ . Blaue Krystalle. —  $C_{10}H_{11}O_4N+HCl$ . Blättchen. Zersetzt sich bei 220—222°. Wird schon beim Behandeln mit kaltem Wasser hydrolysiert.

Dimethylester  $C_{12}H_{15}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH(C_0H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Dickes Öl.  $Kp_{17}$ : 220—221°;  $D_4^{rs}$ : 1,1705;  $D_7^{rs}$ : 1,1622.  $n^{18}$ : 1,5111 (St., 3R. 41, 914; C. 1909 II, 1989).

Diäthylester  $C_{14}H_{19}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . Dieke Flüssigkeit von honigartigem Geruch.  $Kp_{17}$ : 195—196°;  $D_4^{\infty}$ : 1,1059; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther;  $n^{20}$ : 1,4976 (Stadnikow, B. 41, 4365;  $\mathcal{H}$ . 40, 1641; 41, 915; C. 1909 I, 370; II, 1989).

Äthylester-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-aminoessigsäure-äthylester, N-[a-Cyan-benzyl]-glycin-äthylester  $C_{12}H_{14}O_2N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN.$  B. Das Hydrochlorid entsteht bei 7-tägigem Stehen von salzsaurem Glycinäthylester, Kaliumcyanid und Benzaldehyd in Äther in Gegenwart von etwas Wasser im direkten Sonnenlicht (Stadnikow, B. 41, 4364; 3t. 40, 1639). —  $C_{12}H_{14}O_2N_2+HCl.$  Krystalle. Zersetzt sich bei 82°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser; unlöslich in kalter  $20^0/_0$ iger Salzsäure. Gibt beim Kochen mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure die C-Phenyl-iminodiessigsäure.

a- [a- Carboxy - äthylamino] - phenylessigsäure, C - Methyl- C'-phenyl-iminodiessigsäure  $\mathrm{C}_{11}\mathrm{H}_{13}\mathrm{O}_4\mathrm{N} = \mathrm{HO}_2\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{CH}_3)\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5)\cdot\mathrm{CO}_2\mathrm{H}.$  B. Neben a-Amino-phenylessigsäure beim Erwärmen von salzsaurem a-[a-Cyan-äthylamino]-phenylessigsäure-äthylester mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure auf dem Wasserbade (Stadnikow, B. 41, 4366; 3. 40, 1644). — Nadeln (aus Wasser). F: 210—213 $^0$  (Zers.). Löslich in Wasser, sonst unlöslich. —  $\mathrm{C}_{11}\mathrm{H}_{13}\mathrm{O}_4\mathrm{N}+\mathrm{HCl}.$  Krystalle. F: 210—212 $^0$  (Zers.). Löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Ather und Aceton.

Diäthylester  $C_{15}H_{21}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Aus C-Methyl-C'-phenyl-iminodiessigsäure und Äthylalkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff oder wenig Schwefelsäure (Stadnikow, B. 41, 4368;  $\Re$ . 40, 1646; 41, 910; C. 1909 I, 370; II, 1989). — Dickes Öl. Kp<sub>13</sub>: 182—183°.  $D_4^{16}$ : 1,0811;  $D_4^{24}$ : 1,0730; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther;  $D_4^{16}$ : 1,4899.

Äthylester - nitril, a- [a- Cyan - äthylamino] - phenylessigsäure - äthylester  $C_{13}H_{16}O_2N_2=NC\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Das salzsaure Salz entsteht beim Schütteln einer äther. Lösung von Acetaldehyd mit wäßr. Lösungen von salzsaurem a-Aminophenylessigsäure-äthylester und Kaliumcyanid (STADNIKOW, B. 41, 4366;  $\mathcal{H}$ . 40, 1643). —  $C_{13}H_{16}O_2N_2+HCl$ . Krystalle. F: 160—161° (Zers.). Schwer ibslich in absol. Alkohol, unlöslich in Åther und Wasser; unlöslich in 20°/ojer Salzsäure. Wird beim Stehen mit Wasser hydrolysiert. Liefert beim Erwärmen mit Salzsäure a-Amino-phenylessigsäure, C-Methyl-C'-phenyl-iminodiessigsäure neben Blausäure und Acetaldehyd; die Quantität der sieh vorzugsweise bildenden Produkte ist ahhängig von der Art des Erhitzens.

a - [Bis - (a - carboxy - äthyl) - amino] - phenylessigsäure  $C_{14}H_{17}O_6N = [HO_2C\cdot CH(CH_3)]_2N\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Man schüttelt eine wäßr. Lösung von salzsaurem C.C'-Diphenyl-iminodiessigsäure-äthylester-nitril (s. u.) und Kaliumcyanid mit einer äther. Lösung von Acetaldehyd, fällt durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung den salzsauren a-[a-Cyan-āthylamino] - phenylessigsäure-äthylester (s. o.), behandelt diesen in gleicher Weise mit Kaliumcyanid und Acetaldehyd und kocht das Reaktionsprodukt mit Salzsäure (Stadnikow, Ж. 41, 888; C. 1909 II, 1868). — Nadeln. Zersetzt sich bei 206—208°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln.

α-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure  $C_{15}H_{13}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifung von α-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-āthylester (s. u.) mit wäßr. Alkali (Henze, B. 32, 3059). Aus α-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-amid (s. u.) durch siedende konzentrierte Salzsäure (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 277). — Pulver (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 184—186° unter Zersetzung (v. W., R.; vgl. Sachs, Goldmann, B. 35, 3336). — Silhersalz. Sehr unheständig (v. W., R.).

a-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-äthylester  $C_{17}H_{17}O_4N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Kochen von Anthranilsäure mit a-Brom-phenylessigsäure-äthylester in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Henze, B. 32, 3059). — Nadeln. F: 175—176°.

a-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{14}O_3N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus a-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-nitril durch Lösen in kalter konzentrierter Schwefelsäure (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 277). — Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 236°.

a-[2-Carboxy-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[a-Cyan-benzyl]-anthranilsäure C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> = HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN. B. Aus Anthranilsäure, Benzaldehyd und Kaliumeyanid in Äther (Bucherer, D. R. P. 157710; C. 1905 I, 415) oder in Benzol (Bucherer, Grolée, B. 39, 989). Man vertührt anthranilsaures Natrium mit Benzaldehyd-natriumdisulfitlösung bei 65° und setzt das entstandene Natriumsalz mit Kaliumeyanid bei 80° um (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2812; Bu., D. R. P. 157909; C. 1905 I, 477). Aus Benzalanthranilsäure (S. 334) und wäßrig-methylalkoholischer Blausäure bei 60---75° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). Aus Mandelsäure-nitril (Bd. X., S. 206) und Anthranilsäure beim Verschmelzen oder in Alkohol bei 100° (V. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 276). — Nadeln (aus wenig Alkohol). F: 175° (Bad. Anilin- u. Sodaf.). Schmilzt nicht ganz scharf bei 171° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3336). Leicht zersetzlich; riecht in der Wärme nach Blausäure; der Schmelzpunkt sinkt bei wiederholtem Umkrystallisieren (Sa., Go.). Ziemlich löslich in organischen Lösungsmitteln (v. W., R.), fast unlöslich in Wasser (Sa., Go.). Löslich in Alkalien (v. W., R.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaustichig-roter Farbe (Sa., Go.). — Wird durch Kaliumpermanganat in Aceton völlig zerstört (Sa., Go.). — Schweckt bitter und kressenartig (Sa., Go.).

a.a'-Imino-bis-phenylessigsäure-äthylester-nitril, C.C'-Diphenyl-iminodiessigsäure-äthylester-nitril  $C_{18}H_{18}O_2N_2 := C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(C_0H_5) \cdot NH \cdot CH(C_0H_5) \cdot CN$ . B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Einw. von Kaliumcyanid und Benzaldehyd auf den salzsauren a-Amino-phenylessigsäure-äthylester in Äther in Gegenwart von wenig Wasser im direkten Sonnenlicht (Stadnikow, 38. 40, 1647; B. 41, 4368). — Krystalle. F: 43—45°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Benzol, Alkohol, Ather. —  $C_{18}H_{18}O_2N_2 + HCl$ . Krystallpulver (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 156—157°. Schwer löslich in absol. Alkohol, unlöslich in Ather; unlöslich in 20°/0 iger Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolysiert. Wird beim Kochen mit 20°/0 iger Salzsäure in a-Amino-phenylessigsäure, Benzaldehyd und Blausäure gespalten.

- a.a'- Phenylimino bis phenylessigsäure, N.C.C'- Triphenyl iminodiessigsäure  $C_{22}H_{19}O_4N = C_eH_2\cdot N[CH(C_eH_5)\cdot CO_2H]_2$ . B. Durch Schmelzen von a-Anilino-phenylessigsäure- äthylester (S. 463) mit  $ZnCl_2$  (Henze, B. 32, 3056). Durch 2-stdg. Erhitzen äquimole-kularer Mengen a-Brom-phenylessigsäure und a-Anilino-phenylessigsäure (S. 463) mit Natriumacetat auf etwas über  $100^{\circ}$  (H.). Pulver (aus Alkohol oder Äther + Petroläther), das sich an der Luft leicht grünlich färbt und durch Anziehung von Feuchtigkeit verschmiert.
- $\alpha$ -[4-Dimethylamino-anilino]-phenylessigsäure-amid  $C_{16}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Behandeln von  $\alpha$ -[4-Dimethylamino-anilino]-phenylessigsäure-nitril mit konz. Schwefelsäure bei höehstens  $0^0$  (Sachs, Goldmann, B. **35**, **3344**). Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 154—155°. Unzersetzt löslich in kalten verdünnten Säuren. Beim längeren Kochen tritt Benzaldehydgeruch auf. Gibt in saurer Lösung mit Dimethylanilin und Eisenchlorid eine rote, rasch grün werdende Färbung, die beim Verdünnen in Blau umschlägt. Mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid entsteht ein in konz. Lösung grüner, beim Verdünnen blauer, Wolle und Seide indigoblau anfärbender Farbstoff. Die salzsaure Lösung reduziert Goldchloridlösung momentan. Liefert beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure N.N-Dimethyl-N'-benzal-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. **84**).
- [N.N'-p-Phenylen-bis-(a-amino-phenylessigsäure)] diamid  $C_{22}H_{22}O_2N_4 = C_6H_4[NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2]_2$ . B. Durch Verseifung des entsprechenden Dinitrils (s. u.) (Bucherer, Grolée, B. 39, 1001). F: 200° (unscharf).
- a-[4-Dimethylamino-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N.N-Dimethyl-N'-[acyan-benzyl]-p-phenylendiamin  $C_{16}H_{17}N_3 = (CH_{3})_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus salzsaurem N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 72) und Mandelsäure-nitril in Gegenwart von Natriumäthylat bei 100° (Sachs, B. 34, 502; S., Goldmann, B. 35, 3343). Orangegelbe Nadeln. F: 106° (S., G.). Im reinen und trocknen Zustand ziemlich haltbar (S., G.). Unverändert löslich in kalter verdünnter Salzsäure zu einer rötlichen Flüssigkeit, die mit Eisenchlorid eine violette, rasch verblassende Färbung gibt (S., G.). Chlorkalk erzeugt in essigsaurer Lösung die gleiche Färbung (S., G.). Oxydiert sich im feuchten Zustand rasch zum N.N-Dimethyl-N'-[a-cyan-benzal]-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 107) (S., G.).
- a-[4-Acetamino-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N'-[a-Cyan-benzyl]-N-acetyl-p-phenylendiamin  $C_{16}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Durch Erhitzen von N-Acetyl-p-phenylendiamin und Mandelsäure-nitril im geschlossenen Rohr (Sachs, Goldmann, B. 35, 3341). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 180°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, sonst leicht löslich.
- N.N'-p-Phenylen-bis-[a-amino-phenylessigsäure-nitril], N.N'-Bis-[a-cyan-benzyl]-p-phenylendiamin C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[NH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN]<sub>2</sub>. B. Aus salzsaurem p-Phenylendiamin, Kaliumcyanid und Benzaldehyd in Benzol (Bucherer, Grolée, B. 39, 1001). Durch Erhitzen von 1 Mol. Gew. p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Mandelsäure-nitril und Alkohol auf 100° unter oftmaligem Umschütteln (Sachs, Goldmann, B. 35, 3339). Man verrührt p-Phenylendiamin mit 2 Mol.-Gew. Benzaldehydnatriumdisulfitlösung bei 40° und setzt nach 8 Stunden das entstandene Produkt mit Kaliumcyanid bei 80° um (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2813). Vierseitige Prismen. F: 163° (S., Go.). Färbt sich an der Luft gelb (S., Go.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Ligroin, sonst leicht bezw. sehr leicht löslich (S., Go.). Färbt sich in Chloroformlösung durch Bromdampf intensiv violett (S., Go.). Liefert durch Oxydation mit Kaliumpermanganat N.N'-Bis-[a-cyan-benzal]-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 108) (S., Go.).
- N-Methyl-N-[a-aminoformyl-benzyl]-N'- [4-nitro-a-cyan-benzal]-p-phenylendi-amin  $C_{23}H_{19}O_3N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN):N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus a-[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-phenylessigsäure-amid (S. 465) und 4-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 456) bei Gegenwart von Ammoniak in alkoh. Lösung (Sachs, Goldmann, B. 35, 3356). Purpurfarbige Pyramiden (aus Alkohol). Zersetzt sieh gegen  $200^{\circ}$ . Sehr wenig löslich in Wasser mit gelber Farbe.
- N-Methyl-N-[a-cyan-benzyl]-N'-[4-nitro-a-cyan-benzal]-p-phenylendiamin  $C_{23}H_{17}O_2N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN):N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN.$  B. Aus a-[N-Methyl-4-nitroso-anilino]-phenylessigsäure-nitril (S. 466) und 4-Nitro-benzyleyanid bei Gegenwart von Piperidin in alkoh. Lösung (S., G., B. 35, 3354). Dunkelrotes Pulver. F: 174° (Zers.). Wird in saurer alkoholischer Lösung beim Erwärmen sofort gespalten.
- N.N'-[Diphenylen-(4.4')]-bis-[a-cyan-benzylamin], N.N'-Bis-[a-cyan-benzyl]-benzidin  $C_{28}H_{22}N_4=[-C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN]_2$ . B. Durch Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Mandelsäure-nitril mit 1 Mol.-Gew. Benzidin auf  $100^6$  (Sachs, Lewin, B. 35, 3348). Gelbe Nädelchen (aus Aceton und Wasser). F:  $201-202^6$ .

- a-Isoamylnitrosamino phenylessigsäure  $C_{13}H_{18}O_3N_2 = ON \cdot N(C_5H_{11}) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus der bei der Einw, von Natrium und Isoamylalkohol auf a-Amino-phenylessigsäure entstandenen rohen a-Isoamylamino-phenylessigsäure (S. 463) durch Salzsäure und Natriumnitrit in der Wärme (ΕΙΝΗΟRΝ, PFEIFFER, A. 310, 219). Weiße Nädelchen (aus Wasser oder Benzol und Ligroin). F: 109°. Gibt die LIEBERMANNsche Reaktion.
- a-[3-Nitro-phenylnitrosamino]-phenylessigsäure-amid  $C_{14}H_{12}O_4N_4 = ON \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf die eisessigsaure Lösung von a-[3-Nitro-anilino]-phenylessigsäure-amid (S. 464) (Sachs, Goldmann, B. 35, 3338). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 456°.
- a-Phenylnitrosamino-phenylessigsäure-nitril, N-Nitroso-N-[a-cyan-benzyl]-anilin, Phenyl-[a-cyan-benzyl]-nitrosamin  $C_{14}H_{11}ON_3 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf die alkoholische oder eisessigsaure Lösung von [a-Cyan-benzyl]-anilin (S. 464) (S., G., B. 35, 3330). Farblose Spieße (aus Petrol-ather). F:55°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Gibt die Liebermannsche Reaktion.
- a-[(3-Nitro-phenyl)-nitrosamino]-phenylessigsäure-nitril, N-Nitroso-N-[a-cyanbenzyl]-3-nitro-anilin, [3-Nitro-phenyl]-[a-cyan-benzyl]-nitrosamin  $C_{14}H_{10}O_3N_4=ON\cdot N(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus N-[a-Cyan-benzyl]-3-nitro-anilin (S. 465) durch Nitrosierung (S., G., B. 35, 3330, 3338). Gelbliche Prismen (aus Alkohol oder Ligroin). F: 90—91° (Zers.).
- a-[Carbomethoxymethyl-nitrosamino]-phenylessigsäure-methylester, N-Nitroso-C-phenyl-iminodiessigsäure-dimethylester  $C_{12}H_{14}O_5N_2=ON\cdot N(CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3)\cdot CH(C_8H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einw. von Kaliumnitrit auf die salzsaure Lösung von C-Phenyl-iminodiessigsäure-dimethylester (S. 472) (Stadnikow, ж. 40, 1642; B. 41, 4365). Hellgelbes, dickes Öl. Kp<sub>16</sub>: 201—203° (Zers.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.
- a-[Carbāthoxymethyl-nitrosamino]-phenylessigsäure-äthylester, N-Nitroso-C-phenyl-iminodiessigsäure-diäthylester  $C_{14}H_{18}O_5N_2=ON\cdot N(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Kaliumnitrit auf die salzsaure Lösung von C-Phenyl-iminodiessigsäure-diäthylester (S. 472) (Stadnikow, 2K. 40, 1642; B. 41, 4366). Gelbes, dickes Ol. Kp<sub>17</sub>: 220—221° (Zers.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

Substitutionsprodukte der inakt. a-Amino-phenylessigsäure.

- 2-Chlor- $\alpha$ -anilino-phenylessigsäure-nitril, [2-Chlor- $\alpha$ -cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{11}N_2Cl=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN.$  B. Aus [2-Chlor-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) und wäßr. Blausäure bei 80—100° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 157617; C. 1905 I, 316). F: 77°.
- 4-Chlor-a-anilino-phenylessigsäure  $C_{14}H_{12}O_2NCl=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Amid (s. u.) durch Verseifen mit konz. Salzsäure (v. Walther, Raetze, J. pr. [2] 65, 271). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 202° (Zers.). In organischen Mitteln löslich.  $AgC_{14}H_{11}O_2NCl$ . Weißer Niederschlag. Schwärzt sich am Licht und beim Kochen. Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.
- Amid  $C_{14}H_{13}ON_2Cl = C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus dem entsprechenden Nitril (s. u.) durch kalte konzentrierte Schwefelsäure (v. Wa., R., J. pr. [2] 65, 270). Nädelchen (aus Wasser) F: 145°. In Alkohol leicht löslich, in Ligroin unlöslich.
- Nitril, [4-Chlor-a-cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{11}N_2Cl = C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN$ . B. Aus 4-Chlor-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210), Anilin und etwas Alkohol bei 100° (v. W., R., J. pr. [2] **65**, 269). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 112°. In organischen Solvenzien leicht löslich.
- **4-Chlor-**a-[3-chlor-anilino]-phenylessigsäure-nitril, N-[4-Chlor-a-cyan-benzyl]-3-chlor-anilin  $C_{14}H_{10}N_2Cl_2=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN.$  B. Aus N-[4-Chlor-benzal]-3-chlor-anilin (Bd. XII, S. 604) und Kaliumeyanid in Eisessig bei  $100^{\circ}$  (v. W., R., J. pr. [2] **65**, 268). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 88°.
- 4-Chlor-a-o-toluidino-phenylessigsäure-amid  $C_{15}H_{15}ON_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Chlor-a-o-toluidino-phenylessigsäure-nitril (s. u.) durch kalte konzentrierte Schwefelsäure (v. W., R., J. pr. [2] 85, 275). Nadeln (aus 50% jegem Alkohol). F: 127%. Erleidet beim Aufbewahren geringe Zersetzung.
- 4-Chlor-a-o-toluidino-phenylessigsäure-nitril, [4-Chlor-a-cyan-benzyl]-o-toluidin  $C_{15}H_{13}N_2Cl = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH(C_9H_4Cl) \cdot CN$ . B. Beim Erwärmen von 4-Chlormandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210) mit o-Toluidin und Alkohol auf 100° (v. W., R., J. pr. [2] 65, 275). Nadeln (aus Benzol und Ligroin). F: 106°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

4-Chlor- $\alpha$ -m-toluidino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{14}O_2NCl=CH_3\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot CH(C_0H_4Cl)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Amid (s. u.) durch konz. Salzsäure (v. W., R., J. pr. [2] 65, 274). — Schwach gefärbtes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 180° (Zers.).

Amid  $C_{15}H_{15}ON_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus dem entsprechenden Nitril (s u.) mit der zehnfachen Menge konz. Schwefelsäure (v. W., R., J. pr. [2] 65, 274). — Krystallpulver (aus 50%/oigem Alkohol). F: 137—138°.

- Nitril, [4-Chlor-a-cyan-benzyl]-m-toluidin  $C_{15}H_{13}N_2Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN$ . B. Aus 4-Chlor-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210), m-Toluidin und etwas Alkohol in der Wärme (v. W., R., J. pr. [2] 65, 273). Blättehen (aus Alkohol). F: 105°.
- 4-Chlor-a-p-toluidino-phenylessigsäure  $C_{15}H_{14}O_2NCl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Amid (s. u.) durch rauchende Salzsäure im geschlossenen Rohr bei 140—150° (v. W., R., J. pr. [2] 65, 273). Blättehen (aus 50°/0 igem Alkohol). F: 186° (Zers.).
- Amid  $C_{15}H_{16}ON_2Cl = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus dem entsprechenden Nitril (s. u.) durch kalte konzentrierte Schwefelsäure (v. W., R., J. pr. [2] 65, 273). Nadeln (aus  $50^0/_0$ igem Alkohol). F: 132°.
- Nitril, [4 Chlor a cyan benzyl] p toluidin  $C_{15}H_{13}N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4Cl) \cdot CN$ . B. Aus 4-Chlor-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210), p-Toluidin und etwas Alkohol bei 100° (v. W., R., J. pr. [2] 65, 272). Blättehen (aus Alkohol). F: 80°.
- N.N'-p-Phenylen-bis-[4-chlor-a-amino-phenylessigsäure-nitril], N.N'-Bis-[4-chlor-a-cyan-benzyl]-p-phenylendiamin  $C_{22}H_{18}N_4Cl_2=C_6H_4[NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN]_2$ . B. Aus p-Phenylendiamin und 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210) in siedendem Alkohol (v. W., R., J. pr. [2] 65, 278). Gelbes Krystallmehl. F: 190°. Nur in Pyridin löslich.
- N.N' [Diphenylen (4.4')] bis [4 chlor a amino phenylessigsäure nitril], N.N'-Bis-[4-chlor-a-cyan-benzyl]-benzidin  $C_{28}H_{20}N_4Cl_2=[-C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN]_2$ . B. Aus Benzidin und 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 210) in siedendem Alkohol (v. W., R., J. pr. [2] 65, 278). Gelbes Krystallpulver. F: 237°. In den gebräuchlichen Mitteln fast unlöslich.
- 4-Brom-a-amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_2NBr = H_2N \cdot CH(C_8H_4Br) \cdot CO_2H$ . B. Bei der Reduktion des Natriumsalzes des [4-Brom-phenyl]-nitroacetonitrils (Bd. IX, S. 458) mit Zink und Natronlauge (W. WISLICENUS, ELVERT, B. 41, 4131). Blättehen (aus verd. Alkohol). Sublimiert bei ca. 265°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 3-Nitro- $\alpha$ -amino-phenylessigsäure  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot CH(C_8H_4\cdot NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintröpfeln von 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (D: 1,5) in eine abgekühlte Lösung von  $\alpha$ -Aminophenylessigsäure in konz. Schwefelsäure; man verdünnt die Lösung mit Wasser, neutralisiert mit Bleicarbonat, zerlegt die filtrierte Lösung durch Schwefelwasserstoff, dampft ein und fällt mit Alkohol (Plöchl., Lož, B. 18, 1179). Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 172°. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Leicht löslich in Salzsäure. Liefert mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung 3-Nitro-mandelsäure.  $Cu(C_8H_7O_4N_2)_2$ . Blaßblaue Nadeln.

### Diaminoderivate der Phenylessigsäure.

- 3.4-Diamino-phenylessigsäure  $C_3H_{10}O_2N_2=(H_2N)_2C_0H_3\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitro-4-amino-phenylessigsäure (S. 458) mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, B. 15, 1996). Krystalle mit 1  $H_2O$ . Verliert bei 100° das Krystallwasser. Unlöslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol.
- 5-Brom-3.4-diamino-phenylessigsäure  $C_8H_9O_2N_2Br=(H_2N)_2C_6H_2Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 5-Brom-3-nitro-4-amino-phenylessigsäure (S. 458) mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, B. 15, 1995). Nadeln. Bräunt sich bei 190° und schmilzt unter Zersetzung bei 195—200°.
- 2.4.6 Trinitro 3.5 dianilino phenylessigsäure äthylester  $C_{22}H_{19}O_8N_5 = (C_6H_5 \cdot NH)_2C_8(NO_2)_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3.5-Dichlor-2.4.6-trinitro-phenylessigsäure-äthylester (Bd. IX, S. 460) durch Erwärmen mit überschüssigem Anilin (Jackson, Smith, Am. 32, 176). Krystallisiert aus Benzol in gelben Krystallen mit 2 Molekülen Benzol, die an der Luft in benzolfreie rote Prismen übergehen. F: 201°. Leicht löslich in Aceton, heißem Chloroform, heißem Benzol, sehwer in kaltem Benzol, Äther, Eisessig, sehr wenig in kaltem Ligroin, Methylalkohol, Äthylalkohol, unlöslich in Wasser.

- 3.a-Diamino-phenylessigsäure  $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . В. Веіш Behandeln von 3-Nitro-a-amino-phenylessigsäure (S. 476) mit Zinn und Salzsäure (Рьёснь, Loë, B. 18, 1181). Blättehen. Schmilzt unter Zersetzung bei 214°.
- 4-Dimethylamino-α-anilino-phenylessigsäure-nitril, [4-Dimethylamino-α-cyanbenzyl]-anilin  $C_{16}H_{17}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CN$ . B. Durch Erhitzen der berechneten Mengen 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril (S. 600) und Anilin auf 60° unter Zusatz von Alkohol (Sachs, Lewin, B. 35, 3572). Krystalle. F: 114°. Liefert durch Oxydation mit Kaliumpermanganat 4-Dimethylamino-α-phenylimino-phenylessigsäure-nitril (S. 652).
- 4-Dimethylamino-a-methylanilino-phenylessigsäure-amid  $C_{17}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ . B. Durch Behandeln von 4-Dimethylamino-a-methylanilino-phenylessigsäure-nitril (s. u.) mit konz. Schwefelsäure (Sachs, Lewin, B. 35, 3575). F: 170°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser.
- 4-Dimethylamino- $\alpha$ -methylanilino-phenylessigsäure-nitril, [4-Dimethylamino- $\alpha$ -cyan-benzyl]-methylanilin  $C_{17}H_{19}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CN)\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril und Methylanilin mit etwas Alkohol auf 120° (Sachs, Lewin, B. 35, 3575). Nadeln (aus Ligroin). F: 102—103°. Gibt in alkoh. Lösung mit Chloranil eine smaragdgrüne, mit Eisenchlorid eine blaugrüne Färbung.
- 4 Dimethylamino a p toluidino phenylessigsäure nitril, [4-Dimethylamino a-cyan-benzyl]-p-toluidin  $C_{17}H_{19}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril und p-Toluidin mit etwas Alkohol auf  $120^{\circ}$  (Sachs, Lewin, B. 35, 3573). Krystalle. F: 127— $128^{\circ}$ .
- 4 Dimethylamino  $\alpha$  o anisidino phenylessigsäure nitril, [4-Dimethylamino  $\alpha$ -cyan-benzyl] o anisidin  $C_{17}H_{19}ON_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CN)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril und o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) mit etwas Alkohol auf 120° (Sachs, Lewin, B. 35, 3574). Blättchen (aus Alkohol). F: 133°.
- 4 Dimethylamino a p anisidino phenylessigsäure nitril, [4-Dimethylamino a-cyan-benzyl]-p-anisidin  $C_{17}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril und p-Anisidin mit etwas Alkohol auf 120° (Sachs, Lewin, B. 35, 3574). Nadeln (aus Ligroin). F: 109° bis 110°. Spaltet leicht Blausäure ab.
- 4-Dimethylamino-a-p-phenetidino-phenylessigsäure-nitril, [4-Dimethylamino-a-cyan-benzyl]-p-phenetidin  $C_{18}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(CN) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen von 4-Dimethylamino-mandelsäure-nitril und p-Phenetidin mit etwas Alkohol auf 120 $^{\circ}$  (Sachs, Lewin, B. 35, 3574). Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 100 $^{\circ}$ . Spaltet leicht Blausäure ab.
- 2. Aminoderivate der 2 Methyl benzoesäure  $C_8H_8O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 462).
- 3 Amino 2 methyl benzonitril, 3 Amino o toluylsäure nitril  $^1$ ) CN  $C_8H_8N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-2-methylbenzonitril (Bd. IX, S. 471) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in absolutalkoholischer Lösung (Noellting, B. 37, 1025). Nadeln (aus Wasser). F: 95,5°.
- 4-Amino-2-methyl-benzoesäure, 4-Amino-o-toluylsäure ¹) C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-2-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 471) mit Zinn und Salzsäure (Jacobsen, B. 17, 164). Beim Erhitzen von 5-Nitro-phthalid O<sub>2</sub>N CH<sub>2</sub>—O (Syst. No. 2463) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 205° (Hönig, B. 18, 3449). Nadeln (aus Alkohol). F: 153° (H.), gegen 165° (Zers.) (J.). Sublimiert in Nadeln (H.). Zerfällt bei längerem Erhitzen auf 200° in Kohlendioxyd und m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) (J.). Gibt mit salpetriger Säure 4-Oxy-2-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 214) (J.). C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N + H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (H.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "o-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 462.

x.x-Dinitro-4-anilino-2-methyl-benzoesäure vom Schmelzpunkt 174°, x.x-Dinitro-4-anilino-o-toluylsäure vom Schmelzpunkt 174°, x.x-Dinitro-3-methyldiphenylamin-carbonsäure-(4) vom Schmelzpunkt 174°  $C_{14}H_{11}O_6N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(CH_3)(NO_2)_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen der 4-Chlor-x.x-dinitro-2-methyl-benzoesäure vom Schmelzpunkt 223° (Bd. IX, S. 474) mit Anilin auf dem Wasserbade (Kunckell, B. 41, 2649), — Gelbe Masse. F: 174°.

x.x-Dinitro-4-anilino-2-methyl-benzoesäure vom Schmelzpunkt 216°, x.x-Dinitro-4-anilino-o-toluylsäure vom Schmelzpunkt 216°, x.x-Dinitro-3-methyldiphenylamin-carbonsäure-(4) vom Schmelzpunkt 216°  $C_{14}H_{11}O_6N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H(CH_3)(NO_2)_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen der 4-Chlor-x.x-dinitro-2-methyl-benzoesäure vom Schmelzpunkt 187—191° (Bd. IX, S. 474) mit Anilin (Kunckell, B. 41, 2649). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 216°.

5-Amino - 2-methyl - benzoesäure, 5-Amino - o - toluylsäure 1)  $C_8H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 5-Nitro-2-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 471) mit Zinn und Salzsäure (Jacobsen, Wierss, B. 16, 1959; 17, 164). — Prismen (aus Wasser). F: 196°. Schwer H $_2N$ . C $H_3$  löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, sehr leicht in heißem Alkohol.

Nitril  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Durch Reduktion von in Alkohol gelöstem 5-Nitro-2-methyl-benzonitril (Bd. IX, S. 472) mit Zinn und Salzsäure (Landsberger, B. 31, 2881). — Nadeln (aus Petroläther). F: 88°. Schwer löslich in heißem Wasser und Petroläther, sonst leicht löslich. Färbt sich an der Luft gelb. —  $C_8H_8N_2+HCl$ . Gelblichweiße Nadeln (aus absol. Alkohol). F: ca. 220° nach vorhergehender partieller Zersetzung. — 2  $C_8H_8N_2+2HCl+PtCl_4$ . Braungelbe Krystalle, die sich oberhalb 240° allmählich zersetzen. — Pikrat  $C_8H_8N_2+C_6H_3O_7N_3$ . Citronengelbe Nädelchen. Schmilzt bei 177—179° unter Braunfärbung.

2-Aminomethyl-benzoesäure, Benzylamin-carbonsäure-(2)  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Carboxy-phenaeetamid  $H_2N\cdot OC\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 859) mit Brom und Kalilauge (Wegscheider, Glogau, M. 24, 953). — Krystalle. F: 217—220°. — Liefert beim längeren Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Wasserabspaltung Phthalimidin  $C_6H_4\cdot CH_2 > NH$  (Syst. No. 3183).

Nitril, 2-Cyan-benzylamin  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Beim Digerieren von N·[2-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) mit rauchender Salzsäure (Gabriel, B. 20, 2231) oder alkoh. Kalilauge (G., Landsberger, B. 31, 2738). Entsteht neben 2.2'-Dicyan-dibenzylamin (S. 479) beim Stehen einer Lösung von 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) in alkoh. Ammoniak (Day, Gabriel, B. 23, 2488). — Krystallinisch. Leicht löslich in kaltem Wasser (G.). Zicht Kohlensäure an (G.). — Wird von salpetriger Säure nicht angegriffen (G., L.). Geht beim 3-stdg. Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 230° in Phthalimidin  $C_6H_4 < CH_2 < NH$  (Syst. No. 3183) über (G., L.). —  $C_8H_8N_2 + HCl$ . Krystallisiert aus Wasser mit  $1H_2O$  in Nadeln (G.), aus Alkohol wasserfrei in Stäbchen (G., L.). Das wasserfreie Salz zersetzt sich bei ca. 207° nach vorangehender Sinterung (G., L.). — Pikrat  $C_8H_8N_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Gelber krystallinischer Niederschlag (G.). F: ca. 219° (G., L.).

2-[Methylamino-methyl]-benzonitril, Methyl-[2-cyan-benzyl]-amin  $C_9H_{10}N_2=CH_3\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Aus 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) und Methylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung (O. FISCHER, WOLTER, J. pr. [2] 80, 108). — Prismen (aus Petroläther). F: ca. 100—105°. Sehr leicht löslich in Wasser, Ather, Alkohol, Benzol. Absorbiert begierig Kohlensäure. Liefert beim Kochen mit Kaliumcarbonatlösung N-Methylphthalimidin  $C_6H_4$   $CH_2$   $N\cdot CH_3$  (Syst. No. 3183). —  $C_9H_{10}N_2+HCl+2H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol. Verwittert an der Luft. —  $C_9H_{10}N_2+HCl+4UCl_3$ . Gelbe Nadeln (aus  $50^0/_0$ igem Alkohol).

2-[Diäthylamino-methyl]-benzoesäure, N.N-Diäthyl-benzylamin-earbonsäure-(2)  $C_{12}H_{17}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Eintragen von 2-Chlormethyl-benzamid (Bd. IX, S. 468) in Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) und Kochen des entstandenen Amids mit konz. Salzsäure (EINHOEN, A. 300, 156, 162; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319). — Nadelbüschel (aus Aceton). F: 105°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Zerfällt mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur in Diäthylamin und o-Toluylsäure (Bd. IX, S. 462). Gibt mit metallischem Natrium in siedender amylalkoholischer Lösung

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 462.

unter Entwicklung von Diäthylamin 2-Methylol-cyclohexan-carbonsäure-(1) (Bd. X, S. 9), "trans" und vielleicht auch "cis"-Hexahydro-o-toluylsäure (Bd. IX, S. 15), trans-Hexahydrophthalsäure (Bd. IX, S. 731), trans- und cis-2¹-Diäthylamino-2-methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) (S. 303). —  $AgC_{12}H_{16}O_{2}N+3H_{2}O$ . Säulen (aus heißem Wasser). — Pikrat. Nadeln (aus Alkohol). F:  $428^{\circ}$ . —  $C_{12}H_{17}O_{2}N+HCl+AuCl_{3}$ . Nadeln (aus heißem, mit etwas Alkohol). F:  $488^{\circ}$ . F:  $499^{\circ}$ . —  $2C_{12}H_{17}O_{2}N+2HCl+PtCl_{4}$ . Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F:  $489^{\circ}$ .

Amid  $C_{12}H_{18}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Pyramiden (aus Alkohol). F: 117°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester (EI., A. 300, 162). —  $C_{12}H_{18}ON_2 + HCl + AuCl_3$ . Gelbe Blättchen (aus heißem, mit etwas Alkohol versetztem Wasser). F: 152° (EI.).  $2C_{12}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Rotgelber krystallinischer Niederschlag. F: 201° (EI.).

2-[Isobutylamino-methyl]-benzonitril, Isobutyl-[2-cyan-benzyl]-amin  $C_{12}H_{10}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) und Isobutylamin (Bd. IV, S. 163) in absol. Alkohol (O. Fischer, Wolter, J. pr. [2] 80, 109). — Ol. — Liefert mit Kaliumearbonatlösung N-Isobutyl-phthalimidin  $C_0H_4 < CH_2 > N \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$  (Syst. No. 3183). —  $C_{12}H_{16}N_2 + HCl + H_2O$ . Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 200°.

2-Anilinomethyl-benzonitril, [2-Cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Durch Eintragen von 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) in auf 90° erhitztes Anilin (Landsberger, B. 31, 2882). — Krystalle (aus Alkohol). F: 124—126° (L.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Benzol, Aceton und Alkohol (L.). — Wird von Kaliumpermanganat in N-Phenyl-phthalimid (Syst. No. 3210) übergeführt (L.). — Liefert beim Kochen mit Kaliumcarbonatlösung N-Phenyl-phthalimidin  $C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 3183) (O. FISCHER, Wolter, J. pr. [2] 80, 110). —  $C_{14}H_{12}N_2 + HCl$ . Prismen (aus Essigester + Äther). Färbt sich gegen 120° grau, dann braun und zersetzt sich bei 238° völlig (L.). — Chlorat  $C_{14}H_{12}N_2 + HClO_3$ . Tafeln. Schmilzt bei 171°, erstarrt dann wieder und verpufft bald darauf (L.). — Pikrat  $C_{14}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nädelchen. Schmilzt bei 186° nach vorhergehender Braumfärbung; schwer löslich (L.). —  $2C_{14}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ . Orangefarbene, wetzsteinförmige Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 223° (L.).

Bis - [2 - cyan - benzyl] - amin, 2.2′ - Dicyan - dibenzylamin  $C_{16}H_{18}N_3 = HN(CH_2 \cdot C_{6}H_4 \cdot CN)_2$ . B. Das Hydrochlorid entsteht neben salzsaurem 2 - Cyan-benzylamin (S. 478) beim Stehen einer Lösung von 12 g 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) in 110 ccm  $10^9/_0$ igem alkoholischem Ammoniak (Day, Gabriel, B. 23, 2488). — Nadeln (aus heißem Wasser). F:  $125^9$ . —  $C_{16}H_{13}N_3 + HCl$ . Nadeln. — Pikrat. Schmilzt gegen  $195^9$ . —  $2 C_{16}H_{13}N_3 + 2 HCl + PtCl_4 + 2 H_2O$ . Gelbrötliches Krystallpulver. Schwer löslich.

N.N-Dimethyl-N'-[2-cyan-benzyl]-p-phenylendiamin  $C_{16}H_{17}N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 2-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 468) und N.N-Dimethylp-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 72) in Alkohol beim Erhitzen (O. Fischer, Wolter, J. pr. [2] 80, 109). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 135°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Benzol. — Gibt mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure, sowie mit starker Salpetersäure ein Mononitroderivat (s. u.). —  $C_{16}H_{17}N_3 + HCl + 3H_2O$ . Tafeln (aus Alkohol + wenig Salzsäure). — Pikrat. Orangerote Spieße (aus absol. Alkohol). Färbt sich über 185° dunkel, zersetzt bei ca. 200°.

Nitroderivat  $C_{16}H_{16}O_2N_4=C_{16}H_{16}N_3\cdot NO_2$ . B. Aus N.N-Dimethyl-N'-[2-cyan-benzyl]p-phenylendiamin (s. o.) mit Natriumnitrit in saurer Lösung oder mit starker Salpetersäure (O. F., W., J. pr. [2] 80, 110). — Rote Nadeln (aus Äther). F: 139°.

- 3. Aminoderivate der 3 Methyl benzoesäure  $C_8H_8O_2=CH_3\cdot C_6H_3\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 475).
- 2-Amino-3-methyl-benzoesäure, 2-Amino-m-toluylsäure  $^1$ ), 3-Methyl-anthranilsäure  $^2$ )  $C_8H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-3-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 480) mit Zinn und Salzsäure (JACOBSEN, B. 14, 2354; FINDEKLEE, B. 38, 3555) oder mit Zinkstaub in alkalischalkoholischer Lösung (FREUNDLER, Bl. [4] 1, 222). Nadeln (aus verd. Alkohol), Blätter (aus Wasser). F: 168—169° (Fr.), 172° (J.; Fl.). Fast unlöslich in Wasser (Fr.), sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (J.). Geht bei 200° in o-Toluidin über (Fr.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

Methylester  $C_9H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Sättigen einer heißen, methylalkoholischen Lösung von 2-Amino-3-methyl-benzoesäure (S. 479) mit Chlorwasserstoff (Freundler, Bl. [4] 1, 222). Aus 2-Nitro-3-methyl-benzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 481) in Methylalkohol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Jürgens, B. 40, 4412). — Dickes nach Apfelsinenschalen riechendes Öl. Kp<sub>23</sub>: 153° (Fr.). —  $C_9H_{11}O_2N + HCl + H_2O$ . Krystalle. Wird durch Wasser dissoziiert (J.).

Amid  $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch 2-stdg. Erhitzen von 2-Nitro-3-methyl-benzonitril (Bd. IX, S. 481) mit alkoh. Schwefelammonium im Einschlußrohr auf  $100^{\circ}$  (JÜRGENS, B. 40, 4411). — Krystalle (aus Wasser). F:  $149^{\circ}$ .

- 2-Acetamino-3-methyl-benzoesäure, 2-Acetamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation von 2.8-Dimethyl-chinolin (Syst. No. 3080) durch Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (v. Miller, Meyer, B. 24, 1909). Nadeln (aus Wasser). F: 193—194°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Äther.  $AgC_{10}H_{10}O_3N$ , Nadeln.  $Ca(C_{10}H_{10}O_3N)_2$ . Blättchen.
- 4-Amino-8-methyl-benzoesäure, 4-Amino-m-toluylsäure 1)  $C_8H_9O_2N$ ,  $CO_2H$  s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-3-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 481) mit Zinn und Salzsäure (Bellstein, Kreusler, A. 144, 177) oder mit Eisenvitriol und Ammoniak (Müller, B. 42, 432). Nadeln (aus Wasser). F:  $167^0$  (B., Kr.),  $169^0$  (M.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (B., Kr.). Gibt bei der Destillation mit Kalk (M.) oder Natronkalk (Bellstein, Kuhlberg, A. 156, 77) o-Toluidin. Salze: B., Kr. Ba( $C_8H_8O_2N$ ) +  $10H_2O$ . Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser,  $C_8H_9O_2N + HCl$ . Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in verd. Salzsäure,  $2C_8H_9O_2N + H_2SO_4 + 2H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig in kaltem.  $C_8H_9O_2N + HNO_3$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser.

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des 4-Nitro-3-methyl-benzoesäure-methylesters (Bd. IX, S. 481) mit alkoh. Schwefelammonium (Herre, B. 28, 598). — Prismen (aus Alkohol). F: 115° (H.), 118° (Jürgens, B. 40, 4409 Anm. 4). — Beim Erhitzen mit Thionylchlorid in Benzol entsteht 4-Thionylamino-3-methyl-benzoesäure-methylester (S. 481) (H.).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_0H_3(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Behandeln von 4-Nitro-3-methyl-benzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 481) mit alkoh. Schwefelammonium (Herre, B. 28, 597). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 79°. — Beim Erhitzen mit Thionylchlorid in Benzol entsteht der 4-Thionylamino-3-methyl-benzoesäure-äthylester (S. 481).

- Amid  $C_8H_{10}ON_2=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Nitro-3-methyl-benzamid (Bd. IX, S. 481) und wäßr. Schwefelammonium (Beilstein, Kreusler, A. 144, 181). Krystallisiert aus heißem Wasser mit 1  $H_2O_c$  Schmilzt wasserfrei bei 115°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in warmem.
- 4-Methylamino-3-methyl-benzoesäure, 4-Methylamino-m-toluylsäure  $C_9H_{11}O_2N-CH_3\cdot NH\cdot C_8H_{31}CH_3\cdot CO_2H$ . B. Man bringt Athylmagnesiumjodid in Ather mit o-Toluidin und Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) in Reaktion und leitet nach Aufhören der Athangasentwicklung bei 200° Kohlendioxyd ein (Houben, Schottmüller, Freund, B. 42, 4490). Nadeln (aus Wasser). F: 201°. Löslich in den meisten organischen Solvenzien.
- 4-Äthylamino-3-methyl-benzoesäure, 4-Äthylamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_2H_6\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Man läßt Äthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) zu einem Gemisch von Magnesium und Äthyljodid tropfen und erhitzt das Reaktionsprodukt 24 Stdn. lang im Kohlendioxydstrom auf 225° (H., Sch., F., B. 42, 4492). Nadeln (aus Wasser). F: 169—170°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Aceton und Benzol, schwer löslich in Petroläther und Ligroin.
- 4-[Acetyläthylamino]-3-methyl-benzoesäure, 4-[Acetyläthylamino]-m-toluylsäure  $C_{12}H_{15}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln des Natriumsalzes der 4-Äthylamino-3-methyl-benzoesäure (s. o.) in Wasser mit Acetanhydrid (H., Sch., F., B. 42, 4493). Krystalle (aus Wasser). F: 228°.
- 4-Benzamino-3-methyl-benzoesäure, 4-Benzamino-m-toluylsäure  $C_{15}H_{13}O_5N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 6-Benzamino-1-methyl-3-isopropylbenzol (Bd. XII, S. 1170) mit verd. Salpetersäure (Kelbe, Warth, A. 221, 169). Gelbliche Nadeln (aus Äther). Schmilzt unter 100°. Äußerst leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in heißem Wasser, fast unlöslich in Petroläther.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

- 4-Thionylamino-3-methyl-benzoesäure-methylester, 4-Thionylamino-m-toluylsäure-methylester  $C_9H_9O_3NS=OS:N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-3-methyl-benzoesäure-methylester (S. 480) mit Thionylchlorid in Benzol (Herre, B. 28, 598). Gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 94°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Petroläther.
- 4-Thionylamino-3-methyl-benzoesäure-äthylester, 4-Thionylamino-m-toluylsäure-äthylester  $C_{10}H_{11}O_3NS=OS:N\cdot C_5H_3(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei längerem Erhitzen von 10 g 4-Amino-3-methyl-benzoesäure-äthylester (S. 480) mit 7 g Thionylchlorid und 80 g Benzol (H., B. 28, 597). Gelbes Öl. Erstarrt im Kältegemisch zu gelben Krystallen vom Schmelzpunkt 14—15°.
- 4-Methylnitrosamino-3-methyl-benzoesäure, 4-Methylnitrosamino-m-toluylsäure  $C_9H_{10}O_3N_2=ON\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Methylamino-3-methylbenzoesäure (S. 480) in kalter verdünnter Schwefelsäure durch Natriumnitrit (Houben, Schottmüller, Freund, B. 42, 4491). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 153°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in heißem Wasser.
- 4-Äthylnitrosamino-8-methyl-benzoesäure, 4-Äthylnitrosamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{12}O_3N_2=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Äthylamino-3-methyl-benzoesäure (S. 480) in verd. Schwefelsäure durch Natriummitrit (H., Sch., F., B. 42, 4494). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Petroläther.
- 6-Nitro-4-amino-3-methyl-benzoesäure, 6-Nitro-4-amino-m-toluylsäure  $^1\rangle$   $C_5H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure (S. 556), 4-Nitro-6-acetamino-3-methyl-benzoesäure (S. 483), 6-Nitro-4-acetamino-3-methyl-benzoesäure (s. u.) und der 4-Nitro-6-amino-3-methyl-benzoesäure (S. 482) bei der Oxydation von 6-Nitro-4-diacetylamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) mit Kaliumpermanganat (Errera, Maltese, G. 35 II, 370). Beim Verseifen der 6-Nitro-4-acetamino-3-methyl-benzoesäure (s. u.) mit Schwefelsäure bei 150—155° (E., M., G. 35 II, 378). Gelbe Nadeln (aus siedendem Wasser). Schwilzt bei raschem Erhitzen bei etwa 235°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester, sehr wenig in Benzol. Die Alkalisalze sind tiefgelb. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 200° unter Kohlensäure-Entwicklung 4-Nitro-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 844).

Methylester  $C_9H_{10}O_4N_2 = H_2N \cdot C_9H_2(CH_3)(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 6·Nitro-4-acetamino-3-methyl-benzoesäure (s. u.) in methylalkoholischer Lösung durch Einleiten von Chlorwasserstoff (E., M., G. 35 II, 379). — Hellgelbe Nadeln (aus Methylalkohol). F: 169°.

- 6-Nitro-4-acetamino-3-methyl-benzoesäure, 6-Nitro-4-acetamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. s. im Artikel 6-Nitro-4-amino-3-methyl-benzoesäure (s. o.). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 254—255 $^6$  (Zers.) (E., M., G. 35 II, 370, 375). KC $_{10}$ H $_3$ O $_5$ N $_2$ . Schuppen. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in selbst siedendem absolutem Alkohol; die wäßr. Lösung ist gelb gefärbt (E., M.).
- 5- Amino 3- methyl benzoesäure , 5- Amino m- toluylsäure  $^1)$   ${\rm CO}_2{\rm H}$   ${\rm C}_8{\rm H}_9{\rm O}_2{\rm N}$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion der 5-Nitro-3-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 482) in heißer ammoniakalischer Lösung durch Ferrosulfat (MÜLLER, B. 42, 433). Nadeln (aus Benzol). F:  $183^{\circ}$ .  ${\rm H}_2{\rm N}$ .  ${\rm CH}_3$  Gibt bei der Destillation mit Kalk m-Toluidin. Geht mit salpetriger Säure in 5-Oxy-3-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 227) über. Kupfersalz. Krystalldrusen. Silbersalz. Körnige Krystalle.
- 6-Amino-3-methyl-benzoesäure, CO<sub>2</sub>H II. CH<sub>3</sub>· CO O Amino-m-toluylsäure<sup>1</sup>), 5-Methyl-I. H<sub>2</sub>N· II. CH<sub>3</sub>· CO O NH CO Bei der Reduktion der 6-Nitro-3-methyl-benzoesäure (FINDEKLEE, B. 38, 3555). Durch 10-stdg. Erhitzen von 1 g 6-Amino-3-methyl-benzonitril (S. 482) mit 10 cm rauchender Salzsäure auf 100° (EHRLICH, B. 34, 3375). Beim Kochen des Methylisatosäureanhydrids der Formel II (Syst. No. 4298) mit konz. Salzsäure (PANAOTOVIĆ, J. pr. [2] 33, 61). Blättchen (aus Alkohol). F: 172° (P.), 172,5° (E.), 175° (F.). Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther (P.). Läßt sich durch Behandlung mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure und Erwärmen der Diazoniumsalzlösung in 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 227) überführen (P.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s Bd. IX, S. 475.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

Liefert beim Erhitzen mit Formamid (Bd. II, S. 26) auf 120—130° 4-Oxo-6-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (E.). —  $C_8H_9O_2N+HCl.$  Nadeln. F: 200—201° (Zers.) (E.)., 207° (P.).

Methylester  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erhitzen von Methylisatosäureanhydrid der Formel II (S. 481) (Syst. No. 4298) mit Methylalkohol im Druckrohr auf 180° (Panaotović, J. pr. [2] 33, 69). — Säulen (aus Wasser). F: 62°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Wasser.

Amid  $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion des 6-Nitro3-methyl-benzonitrils (Bd. IX, S. 482) mit Zinn und Salzsäure bei höheren Temperaturen (Findeklær, B. 38, 3558). Beim Erwärmen von Methylisatosäureanhydrid der Formel II (S. 481) mit wäßr. Ammoniak (D: 0,895) (Panaotović, J. yr. [2] 33, 66). — Säulen (aus Chloroform). F: 178° (P.), 179° (F.). Unlöslich in Petroläther und Ligroin (F.), leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol (P.).

Anilid  $C_{14}H_{14}ON_2 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 1 Tl. Methylisatosäureanhydrid der Formel II (S. 481) (Syst. No. 4298) mit 2 Tln. Anilin (Panaotović, J. pr. [2] 33, 67). — Tafeln (aus Alkohol). F: 240°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, Petroläther und Benzol, leicht in Chloroform.

Nitril C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·CN. B. Man übergießt 30 g Zinn mit 45 ccm 25<sup>0</sup>/<sub>0</sub>iger Salzsäure und trägt 10 g 6-Nitro-3-methyl-benzonitril (Bd. IX, S. 482) in Mengen von ca. 0,5 g bei höchstens +30<sup>o</sup> ein (Finderlee, B. 38, 3544). Aus 6-Nitro-3-chlormethyl-benzonitril (Bd. IX, S. 482) durch Reduktion mit Zinn und rauchender Salzsäure (Ehrlich, B. 34, 3374). — Krystalle (aus 50<sup>o</sup>/<sub>0</sub>igem Alkohol). F: 63<sup>o</sup> (F.), 60—61<sup>o</sup> (E.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, schwerer in Ligroin, sonst leicht löslich (E.). — Durch Verseifung mit rauchender Salzsäure bei 100<sup>o</sup> entsteht 6-Amino-3-methyl-benzoesäure (S. 481) (E.).

6-Äthylamino-3-methyl-benzoesäure, 6-Äthylamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Einleiten von Kohlendioxyd bei  $225^0$  in das Reaktionsprodukt aus Äthyljodid, Magnesium und Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) (Houren, Schottmüller, Freund, B. 42, 4494). — Gelbliche Blättchen (aus Wasser). F: 1916. Die wäßrige und besonders die alkoholische Lösung fluorescieren sehr stark blauviolett; doch verschwindet die Fluorescenz schon auf Zusatz von verd. Essigsäure.

**6-A**cetamino-3-methyl-benzoesäure, **6-A**cetamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 2.3.6-Trimethyl-chinolin (Syst. No. 3081) mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung (v. Miller, Ohler, B. 24, 1910). — Asbestartige Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 193—194°.

6-Äthylnitrosamino-3-methyl-benzoesäure, 6-Äthylnitrosamino-m-toluylsäure  $C_{10}H_{12}O_3N_2=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 6-Äthylamino-3-methyl-benzoesäure (s. o.) in kalter verdünnter Schwefelsäure (Houben, Schottmüller, Freund, B. 42, 4495). — Krystalle (aus Wasser). F: 184°.

4-Nitro-6-amino-3-methyl-benzoesäure, 4-Nitro-6-amino-m-toluylsäure  $^1$ )  $C_3H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure (S. 556), 6-Nitro-4-amino-3-methyl-benzoesäure (S. 481) und 4-Nitro-6-acetamino-3-methyl-benzoesäure (S. 483) bei der Oxydation von 6-Nitro-4-diacetylamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) mit Kaliumpermanganat (Errera, Martese, G. 35 II, 370). Durch Verseifung von 4-Nitro-6-acetamino-3-methyl-benzoesäure mit Schwefelsäure (2 Vol. konz. Schwefelsäure + 1 Vol. Wasser) bei 100--120° (E., M., G. 35 II, 377). — Rote Krystalle (aus Alkohol oder Essigester). F: 239° bis 240° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Benzol. Bildet gelbe Alkalisalze. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 200°. Gibt beim Kochen mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Alkohol unter Zusatz von Ammoniak 5.2'.4'-Tri-nitro-4-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(2) (s. u.).

**Methylester**  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Sättigen der 4-Nitro-6-acetamino-3-methyl-benzoesäure (S. 483) in methylalkoholischer Lösung mit Chlorwasserstoff (E., M., G. 35 II, 379; vgl. G. 33 II, 289). — Rötliche Krystalle. F: 128°. Leicht löslich in Alkohol (E., M., G. 33 II, 290).

5.2'.4'-Trinitro-4-methyl-diphenylamin-carbon-säure-(2)  $C_{14}H_{10}O_8N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 4-Nitro-6-amino-0<sub>2</sub>N·3-methyl-benzoesäure (s. o.) und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in alkoh. Ammoniak am Rückflußkühler

$$\begin{array}{c} \text{NO}_2 & \text{CO}_2\text{H} \\ \\ \text{O}_2\text{N} \cdot \overbrace{\hspace{1cm}} \\ \text{NO}_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{NH} \cdot \overbrace{\hspace{1cm}} \\ \text{NO}_2 \\ \end{array}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

- (E., M., G. 35 II, 380). Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 298°. Schwer löslich in den üblichen Solvenzien. Die Salze sind meist rot gefärbt. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure entsteht 3.5.7-Trinitro-2-methyl-acridon (Syst. No. 3187).
- 4-Nitro-6-acetamino-3-methyl-benzoesäure, 4-Nitro-6-acetamino-m-toluyl-säure  $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Neben 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure (S. 556), 4-Nitro-6-amino-3-methyl-benzoesäure (S. 482), 6-Nitro-4-amino-3-methyl-benzoesäure (S. 481) und deren Acetylderivat (S. 481) bei der Oxydation des 6-Nitro-4-diacetylamino-m-xylols (Bd. XII, S. 1129) mit Kaliumpermanganat (E., M., G. 35 II, 370, 372). Schwefelgelbe Krystalle. Triklin pinakoidal (Ranfaldi, G. 35 II, 373; R. A. L. [5] 14 I, 627; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 680). F: 223—225° (Zers.) (E., M.). Schwer löslich in siedendem Wasser, Benzol, Xylol, leicht in Alkohol, Essigester und Essigsäure (E., M.). K $C_{10}H_9O_5N_2$ . Gelbe Nadeln. Fast unlöslich in siedendem absolutem Alkohol, leicht löslich in Wasser (E., M.).
- 3-Aminomethyl-benzoesäure, Benzylamin-carbonsäure-(3)  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Chloracetyl-benzylamin-carbonsäure-(3) (s. u.) beim Kochen mit verd. Salzsäure (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 295). Bei 3-stdg. Erhitzen von 2 g N-[3-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) mit 10 cem konz. Salzsäure im Druckrohr auf 200° (Reinglass, B. 24, 2419). Aus N-[3-Carboxy-benzyl]-phthalamidsäure (s. u.) und konz. Salzsäure im Druckrohr bei 200° (R.). Schüppehen (aus Wasser). F: 215—218° (R.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Isophthalsäure (Bd. IX, S. 832) (El., M.). 2  $C_8H_9O_2N+2$  HCl+ PtCl $_4$ . Ockergelber krystallinischer Niederschlag (R.).
- 3-Aminomethyl-benzonitril, 3-Cyan-benzylamin  $C_8H_8N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Neben N-[3-Cyan-benzyl]-phthalmid (Syst. No. 3214), beim Eindampfen der wäßr. Lösung der N-[3-Cyan-benzyl]-phthalmidsäure (s. u.) bis fast zur Trockne (Ehrlich, B. 34, 3367). Stark basisches Öl.  $C_8H_8N_2 + HCl$ . Nadelsterne (aus Alkohol). F: 2210 bis 2229. Oxalat  $C_8H_8N_2 + C_2H_9O_4$ . Nädelchen. Schmilzt bei 196,5° unter Schäumen. Pikrat  $C_8H_8N_2 + C_8H_3O_7N_3 + \frac{1}{2}H_2O$ . Hellgelbe Nadeln. F: 217° (Zers.). 2  $C_8H_8N_2 + 2 HCl + PtCl_4$ . Goldgelbe sechsseitige Prismen (aus viel Wasser). F: 240°.
- 3-Anilinomethyl-benzonitril, [3-Cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot CN$ . B. Aus 3-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 479) und Anilin auf dem Wasserbade (O. Fischer, Wolter, J. pr. [2] 80, 107). Prismen (aus Ligroin). F: 70°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.  $C_{14}H_{12}N_2+HCl$ . Blättchen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. Pikrat. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 158°.
- 3-[Chloracetamino-methyl]-benzoesäure, N-Chloracetyl-benzylamin-carbonsäure-(3)  $C_{10}H_{10}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 10 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II. S. 200) und 10 g Benzoesäure in 100 g konz. Schwefelsäure bei 50° (Einhorn, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55; Einhorn, Mauermayer, A. 343, 295). Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Wasser, sehr wenig in Äther und Benzol. Liefert beim Koehen mit Salzsäure Benzylamin-carbonsäure-(3) (s. o.).
- Äthylester  $C_{12}H_{14}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen der 3-[Chloracetamino-methyl]-benzoesäure mit  $3^0/_0$ iger alkoh. Salzsäure (El., M., A. 343, 296). Nadeln (aus Alkohol). F: 86—87°. Leicht löslich in den meisten Solvenzien.
- 3-[Benzamino-methyl]-benzoesäure, N-Benzoyl-benzylamin-carbonsäure-(3)  $C_{15}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 5 g N-Methylol-benzamid (Bd. IX, 8, 207) und 5 g Benzoesäure in 25 g konz. Schwefelsäure (Einhorn, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55; Einhorn, Bischkofff, Szelinski, A. 343, 251). Wärzchen (aus verd. Alkohol). F: 186° (Ei., Bi., Sz.), 190° (Ei.).
- N-[3-Carboxy-benzyl]-phthalamidsäure  $C_{16}H_{13}O_5N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 20—25 Minuten langem Erhitzen von 5 g N-[3-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) mit ca. 40 ccm 30% iger Natronlauge (Reinglass, B. 24, 2420). F: 2286 bis 230°. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 200° entsteht 3-[Aminomethyl]-benzoesäure (s. o.).
- N-[3-Cyan-benzyl]-phthalamidsäure  $C_{16}H_{12}O_3N_2=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN.$  B. Durch 20 Minuten langes Kochen einer Lösung von 5 g N-[3-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) in 70 ccm Alkohol mit 8 ccm ca.  $2^4/_2$ -fach normaler alkoholischer Kalilauge (EHRLICH, B. 34, 3366). Nädelchen, Schmilzt bei 175° unter Schäumen und Rückbildung von N-[3-Cyan-benzyl]-phthalimid. Schwer löslich in Äther, Ligroin, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Eindampfen der wäßr. Lösung bis fast zur Trockne Phthalsäure, 3-Cyan-benzylamin (s. o.) und N-[3-Cyan-benzyl]-phthalimid.

Dibenzylamin-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{16}H_{15}O_4N = HN(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H)_2$ . B. Beim Behandeln einer wäßr. Lösung des Bis-[a-imino-3-carboxy-benzyl]-sulfids (Bd. IX, S. 841) mit Zink und Salzsäure (Brömme, B. 20, 529). — Schmilzt oberhalb 300°. Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol. — Zinksalz. In Wasser, Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol leicht löslich.

Dinitril, Bis-[3-cyan-benzyl]-amin, 3.3'-Dicyan-dibenzylamin  $C_{16}H_{13}N_3 = HN(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN)_2$ . B. Durch 10-stdg. Einw. von 10 ccm 10% igem alkoh. Ammoniak auf 2 g 3-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 479) bei 100% (Ehrlich, B. 34, 3368). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 54%. Schwer löslich in heißem Wasser, sonst leicht löslich. —  $C_{16}H_{13}N_3 + HCl$ . Prismen und Stäbchen (aus Alkohol). F: 234—235%. — 2  $C_{16}H_{13}N_3 + H_2Cr_2O_7$ . Gelbe Nädelchen. Färbt sich am Licht und beim Erhitzen dunkel, zersetzt sich oberhalb 250% unter Grünfarbung. — Pikrat  $C_{16}H_{13}N_3 + C_6H_3O_7N_3$ . Prismen und Stäbchen. F: 170%. —  $C_{16}H_{13}N_3 + HCl + AuCl_3$ . Nädelchen. F: 209%. Unlöslich in Wasser. — 2  $C_{16}H_{13}N_3 + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelbe Nädelchen. Wird bei 110% pfirsichfarben, schmilzt bei 231% unter Schäumen.

Tribenzylamin-tricarbonsäure-(3.3'.3'')  $C_{24}H_{21}O_6N=N(CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H)_3$ . B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 1 g Tris-[3-cyan-benzyl]-amin (s. u.) mit 6 ccm rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 120—130° (E., B. 34, 3370). — Nädelchen (aus Methylalkohol). Sintert bei 245° und schmilzt bei 248—249° unter Braunfarbung. Ziemlich leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol. —  $Ag_3C_{24}H_{18}O_6N$ . Weißer Niederschlag.

Trinitril, Tris-[3-cyan-benzyl]-amin, 3.3'.3"-Tricyan-tribenzylamin  $C_{24}H_{18}N_4 = N(CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CN)_3$ . B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 4 g Bis-[3-cyan-benzyl]-amin (s. o.) mit 2,5 g 3-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 479) auf  $100^{\circ}$  (E., B. 34, 3369). — Tafeln (aus Äther). F: 118—119°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton, leicht in Essigester, Benzol, schwer in Alkohol, Äther, unlöslich in Wasser, Ligroin.

- 3 [(N.N Diäthyl glycyl) aminomethyl] benzoesäure äthylester, N-[N.N-Diäthyl-glycyl]-benzylamin-carbonsäure-(3)-äthylester  $C_{16}H_{24}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 10 g N-Chloracetyl-benzylamin-carbonsäure-(3)-äthylester (S. 483) und 5,7 g Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) in 30 g Alkohol (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 297). Öl. Pikrat  $C_{16}H_{24}O_3N_2+C_6H_3O_7N_3$ . Goldgelbe Blätter (aus Alkohol). F: 146°. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Äther und Benzol.
- 3 [Phenylnitrosamino methyl] benzonitril, N Nitroso N [3 cyan benzyl] anilin, Phenyl-[3-cyan-benzyl]-nitrosamin  $C_{14}H_{11}ON_3 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus [3-Cyan-benzyl]-anilin (S. 483) in verd. Schwefelsäure mit wäßr. Natriumnitritlösung (O. Fischer, Wolter, J. pr. [2] 80, 107). Nadeln (aus Alkohol). F: 63°. Alkoholische Salzsäure bildet [3-Cyan-benzyl]-anilin zurück.
- 6-Nitro-8-anilinomethyl-benzonitril, [4-Nitro-3-cyan-benzyl]-anilin $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot CN.$  B. Durch Erwärmen von 4-Nitro-3-cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 482) mit Anilin (Ehrlich, B. 34, 3374 Anm.). Rotgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 135°.
- 4.6-Bis-acetamino-3-methyl-benzoesäure, 4.6-Bis-acetamino-m-toluylsäure<sup>1</sup>) C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, Formel I. B. Bei der Oxydation des 4.6-Bis-acetamino-m-xylols (Bd. XIII, S. 184) mit Kaliumpermanganat neben 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure (S. 557) (BOGERT,

I. 
$$CH_3 \cdot CO \cdot NH$$
.

 $CH_3 \cdot CO \cdot NH$ .

 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$ .

 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$ .

 $CH_3 \cdot CO \cdot HN$ .

Krofff, Am. Soc. 31, 846). — Nadeln (aus Wasser). F: 272,4° (korr.). Löslich in Alkohol, verd. Essigsäure, schwer löslich in Wasser; leicht löslich in kaustischen oder kohlensauren Alkalien. — Geht beim Kochen mit Essigsäureanhydrid in das entsprechende Methylacetamino-acetanthranil der Formel II (Syst. No. 4383) über.

4. Aminoderivate der 4 - Methyl - benzoesäure  $C_8H_8O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 483).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

2-Amino-4-methyl-benzoesäure, 2-Aminop-toluylsäure<sup>1</sup>), 4-Methyl-anthranilsäure<sup>2</sup>), Homoanthranilsäure C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, Formel I. B. Beim Kochen des 2-Amino-4-methyl-benzonitrils (s. u.) oder des 2-Amino-4-methyl-benzamids (s. u.) mit Kalilauge bis zum Versehwinden des Ammoniakgeruchs (Niementowski, B. 21, 1539; J. pr. [2] 40, 15 benzoesäure (Bd. IX, S. 501) mit Zinn und Salzsäure (Niemento 1997; Noyes, Am. 10, 479). — Nadeln (aus 96% jegem Alkohol). (No.). Sehwer löslich in siedendem Wasser, Ligroin (Kp. 100—12

$$\stackrel{CO_2H}{\underset{CH_3}{\overset{CO_3}{\longrightarrow}}} \Pi. \xrightarrow{CH_3} \stackrel{CO_3O}{\underset{NH}{\overset{CO_3}{\longrightarrow}}} O$$

Ammoniakgeruchs (Niementowski, B. 21, 1539; J. pr. [2] 40, 15). Aus 2-Nitro-4-methylbenzoesäure (Bd. IX, S. 501) mit Zinn und Salzsäure (Niementowski, Rożański, B. 21, 1997; Noves, Am. 10, 479). — Nadeln (aus 96%) igem Alkohol). F: 177% (Ni.), 177—178% (No.). Schwer löslich in siedendem Wasser, Ligroin (Kp. 100—120%) und Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in siedendem Alkohol, Äther und Benzol (Ni.). — Zerfällt wenige Grade oberhalb des Schmelzpunktes in Kohlendioxyd und m-Toluidin (Ni.). Gibt beim Erhitzen mit Formamid (Bd. II, S. 26) 4-Oxo-7-methyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (Ni., J. pr. [2] 51, 566). Liefert mit überschüssigem Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) das Methylisatosäureanhydrid der Formel II (Syst. No. 4298) (Ni., Ro., B. 22, 1675). Bei längerem Erhitzen mit Acetessigester (Bd. III, S. 632) erst auf ca. 130%, dann auf ca. 160% entstehen die Verbindungen C<sub>24</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> (s. u.) und 4-Oxy-2.7-dimethyl-chinolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3342) (Ni., B. 27, 1401). Beim Erhitzen mit Äthylacetessigester (Bd. III, S. 691) entsteht die Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>28</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> (s. u.) (Ni., B. 27, 1402). — Salze: Noves. Cu(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> (bei 135%). Hellgrüner, amorpher Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser. — Ca(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Schuppen. — Ba(C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser.

Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>20</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>. B. Entsteht neben 4-Oxy-2.7-dimethyl-chinolin-carbon-säure-(3) (Syst. No. 3342) beim Erhitzen von 2-Amino-4-methyl-benzoesäure (s. o.) mit Acetessigester (Bd. III, S. 632) erst auf ca. 130°, dann auf ca. 160° (NIEMENTOWSKI, B. 27, 1401). — Nadeln (aus siedendem Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 350°. Unlöslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln, sehr wenig löslich in siedendem Amylalkohol und Eisessig: unlöslich in Säuren. löslich in Alkalilauge

und Eisessig; unlöslich in Säuren, löslich in Alkalilauge.
Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>28</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-4-methyl-benzoesäure (s. o.) mit Äthylacetessigester (Bd. III, S. 691) (N., B. 27, 1402). — Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 345°. Sehr wenig löslich in den organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien, unlöslich in Mineralsäuren.

- 2-Amino-4-methyl-benzamid, 2-Amino-p-toluylsäure-amid  $C_8H_{10}ON_2 = H_2N \cdot C_0H_3(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei 2—3-stdg. Kochen von 2 Gew.-Tln. 2-Amino-4-methyl-benzonitril (s. u.) mit 1 Gew.-Teil Ätzkali in 40 Gew.-Teilen Wasser (Niementowski, J. pr. [2] 40, 10). Blättchen. F: 146—147°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.  $C_8H_{10}ON_2 + HCl + H_2O$ . Nadeln.
- 2-Amino-4-methyl-benzonitril, 2-Amino-p-toluylsäure-nitril  $C_6H_8N_2=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Durch Behandeln von 2-Nitro-4-methyl-benzonitril (Bd. IX, S. 501) mit Zinn und Salzsäure (Niementowski, J. pr. [2] 40, 6) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (Glock, B. 21, 2662; Bogert, Hoffman, Am. Soc. 27, 1295) bei gewöhnlicher Temperatur. Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 94° (korr.) (B., H.), 94° (N.), 93° (G.). Flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol (N.). Wird von konz. Salzsäure bei 180° in Kohlendioxyd, Ammoniak und m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) zerlegt (N.).
- 2-Formamino-4-methyl-benzoesäure, 2-Formamino-p-toluylsäure  $C_9H_9O_3N=OHC\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-4-methyl-benzoesäure (s. o.) mit Ameisensäure (Niementowski, J. pr. [2] 40, 18). Nadeln (aus Alkohol). Beginnt bei  $183^0$  unter Gasentwicklung zu schmelzen, wird aber erst bei  $186-187^0$  klar. Schwer löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Chloroform und Benzol. Sehr leicht löslich in Alkalien. Bei der trocknen Destillation entsteht Form-m-toluidid (Bd. XII, S. 860).
- 2-Acetamino-4-methyl-benzoesäure, 2-Acetamino-p-toluylsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von 2-Amino-4-methyl-benzoesäure (s. o.) mit Essigsäureanhydrid, Waschen des Reaktionsproduktes mit Wasser und Umkrystallisieren aus wäßr. Alkohol (N., J. pr. [2] 40, 19). Nadeln. F: 183°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, leicht in Chloroform und in siedendem Benzol.

Nitril  $C_{10}H_{10}ON_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Aus dem 2-Amino-4-methylbenzonitril (s. o.) und Essigsäureanhydrid (Niementowski, J. pr. [2] 40, 8; Bogert, Hoffman, Am. Soc. 27, 1296). — Nadeln (aus Alkohol). F: 133° (N.), 136° (korr.) (B., H.). Sehr

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Äther, schwer in Schwefelkohlenstoff und siedendem Ligroin (Kp: 100–120°) (N.; B., H.). Gibt in 10°/<sub>0</sub>iger Kalilauge mit 3°/<sub>0</sub>iger Wasserstoffsuperoxydlösung 4-0xo-2.7-dimethyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) (B., H.).
- 2-Propionylamino-4-methyl-benzonitril, 2-Propionylamino-p-toluylsäure-nitril  $C_{11}H_{12}ON_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Aus 2-Amino-4-methyl-benzonitril (S. 485) und Propionsäureanhydrid (Bogert, Hoffman, Am. Soc. 27, 1296). Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, löslich in Benzol, Äther, schwer löslich in Gasolin.
- 2-Isobutyrylamino -4-methyl-benzonitril, 2-Isobutyrylamino -p-toluylsäurenitril  $C_{12}H_{14}ON_2 = (CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Aus 2-Amino-4-methyl-benzonitril (S. 485) und Isobuttersäureanhydrid (B., H., Am. Soc. 27, 1297). Nadeln (aus Alkohol). F: 144° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Eisessig, Aceton, Chloroform, löslich in Alkohol, schwer löslich in Gasolin.
- 2-Isovalerylamino 4- methyl- benzonitril, 2-Isovalerylamino p-toluylsäure-nitril  $C_{13}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CN$ . B. Aus 2-Amino-4-methylbenzonitril (S. 485) und Isovaleriansäureanhydrid (B., H., Am. Soc. 27, 1297). Nadeln (aus Alkohol). F: 139° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Aceton, Eisessig, Äther, Alkohol und Chloroform, löslich in Gasolin,
- 2 Benzamino 4 methyl benzonitril, 2 Benzamino p toluylsäure nitril  $C_{15}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CN$ . B. 2-Amino-4-methyl-benzonitril (S. 485) und Benzoylchlorid (Bd. IX, S. 182) werden gesondert in Pyridin gelöst und die Lösungen gemischt (B., H., Am. Soc. 27, 1297). Nadeln (aus Benzol). F:  $145^{\circ}$  (korr.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol, schwer in Äther und Gasolin.
- 2-[3-Nitro-benzamino]-4-methyl-benzonitril, 2-[3-Nitro-benzamino]-p-toluyl-säure-nitril  $C_{15}H_{11}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Aus 2-Amino-4-methyl-benzonitril (S. 485) und 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) in Pyridin (B., H., Am. Soc. 27, 1297). Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Alkohol, schwer in Gasolin.
- 2-[4-Nitro-benzamino]-4-methyl-benzonitril, 2-[4-Nitro-benzamino]-p-toluyl-säure-nitril  $C_{15}H_{11}O_3N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Aus 2-Amino-4-methyl-benzonitril (S. 485) und 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) in Pyridin (B., H., Am. Soc. 27, 1298). Nadeln. F: 223° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton, löslich in Benzol, Chloroform, schwer löslich in Äther und Gasolin.
- 2-Carbäthoxyamino-4-methyl-benzamid, 2-Carbäthoxyamino-p-toluylsäure-amid  $C_{11}H_{14}O_3N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Versetzen von je 3—5 g gepulvertem 2-Amino-4-methyl-benzamid (S. 485) mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) bis zur Bildung eines Teiges (Niementowski, J. pr. [2] 51, 511). Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol. Zerfällt beim Erhitzen auf ca. 180° wie auch beim Lösen in heißer Kalilauge in Alkohol und 2.4-Dioxo-7-methyl-chinazolintetrahydrid (Syst. No. 3591).
- N.N'-Bis-[5-methyl-2-carboxy-phenyl]-brenztraubensäureamidin  $C_{19}H_{18}O_5N_2 = HO_2C\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot C(CO\cdot CH_3): N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-4-methyl-benzoesäure (S. 485) mit Brenztraubensäure (Bd. III, S. 608) in Toluollösung (Kowalski, Niementowski, B. 30, 1192). Strohgelbe oder graue Nädelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 280° (Zers.). Unlöslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol und Aceton, leicht löslich in heißem Wasser, Eisessig; leicht löslich in Säuren und Alkalien.
- 5-Chlor-2-amino-4-methyl-benzoesäure, 5-Chlor-2-amino-p-toluylsäure<sup>1</sup>)  $C_8H_8O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_9Cl(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Chlor-2-nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 503) durch Reduktion mit Eisenpulver und wenig verd. Salzsäure (Claus, Böcher, A. 265, 359). Nadeln (aus Alkohol). F: ca.  $220^{\circ}$ .
- 5-Nitro-2-amino-4-methyl-benzoesäure, 5-Nitro-2-amino-p-toluylsäure¹)  $C_3H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen der 6-Brom-3-nitro-4-methylbenzoesäure (Bd. IX, S. 505) mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Druckrohr auf 180° (FILETI, CROSA, G. 18, 303). Nadeln (aus Alkohol). F: 235—236°. Fast unlöslich in kaltem Wasser. Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 150° in Kohlendioxyd und 6-Nitro-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 877).
- eso-Nitro-2-amino-4-methyl-benzoesäure, eso-Nitro-2-amino-p-toluylsäure 1)  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Verseifen der eso-Nitro-2-acetamino-4-methyl-benzoesäure (S. 487) mit Kalilauge (NIEMENTOWSKI, J. pr. [2] 40, 27). Hellgelbe

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

Nädelchen mit 1  $H_2O$  (aus wäßr. Alkohol). Erweicht bei 240° und schmilzt unter Zersetzung bei 245°. Unlöslich in Petroläther, fast unlöslich in Benzol, sehr schwer löslich in Chloroform, sehr leicht in Alkohol und Aceton. —  $KC_8H_7O_4N_2+2H_2O$ . Rotgelbe Nadeln.

eso-Nitro-2-acetamino-4-methyl-benzoesäure, eso-Nitro-2-acetamino-p-toluyl-säure  $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintragen von 1 Tl. 2-Acetamino-4-methyl-benzoesäure (S. 485) in 6 Tle. Salpetersäure (D: 1,5) bei 15—25° (N., J. pr. [2] 40, 26). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Sehr schwer löslich in Benzol, sehr leicht in Alkohol und Aceton.

3-Amino-4-methyl-benzoesäure, 3-Amino-p-toluylsäure  $^1$ )  $C_8H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 502) mit Zinn und Salzsäure (Ahrens, Z. 1869, 104) oder mit Zinnehlorür und Salzsäure (Kloeppel, B. 26, 1733). Durch Reduktion von 6-Brom-3-nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 505) mit Natriumamalgam (Filett, Crosa, G. 18, 302). Aus dem Nitril (s. u.) mit rauchender Salzsäure im Druckrohr bei 100° (Banse, B. 27, 2163). — Nadeln. F: 164—165° (A.; F., C.). In Wasser ziemlich leicht löslich (A.). — Cu( $C_8H_8O_2N$ ) $_2$ . Grüner krystallinischer Niederschlag (A.). — Ag $C_8H_8O_2N$ . Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (A.). — Ba( $C_8H_8O_2N$ ) $_2+1^l/_2H_2O$ . In Wasser äußerst leicht löslich (A.). — Pb( $C_8H_8O_2N$ ) $_2$ . Pulveriger Niederschlag (A.). —  $C_8H_9O_2N+HC$ l. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (Cahours, A. 109, 17). —  $2C_8H_9O_2N+2HCl+PtCl_4$  (CA.).

Nitril  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot CN$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-methylbenzonitril (Bd. IX, S. 503) (Borsche, Böcker, B. 36, 4359) oder von 3-Nitro-4-chlormethylbenzonitril (Bd. IX, S. 504) (Banse, B. 27, 2163) mit Zinn und rauchender Salzsäure. — Prismen (aus Alkohol) von intensiv süßem Geschmack (Ba.). F: 81° (Bo., Bö.), 81—82° (Ba.). Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln, schwerer in Wasser (Ba.). — Gibt durch Diazotierung in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalzlösung 3-Oxy-4-methylbenzonitril (Bd. X, S. 238) (Bo., Bö.).

- 6-Chlor-3-amino-4-methyl-benzoesäure, 6-Chlor-3-amino-p-toluylsäure  $^1$ )  $C_8H_8O_2NCl=H_2N\cdot C_6H_2Cl(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 6-Chlor-3-nitro-4-methylbenzoesäure (Bd. IX, S. 503) mit Zinn und alkoh. Salzsäure oder mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Claus, Davidsen, A. 265, 346). Nadeln (aus Wasser). F: 220°. Fast unlöslich in Äther, leichter in Alkohol, schwer löslich in Wasser. Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt bei ca. 245° unter Zersetzung.
- 6-Brom-3-amino-4-methyl-benzoesäure, 6-Brom-3-amino-p-toluylsäure¹)  $C_8H_8O_2NBr=H_2N\cdot C_8H_2Br(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Man trägt allmählich eine wäßrige Lösung von Ferrosulfat in eine Lösung der 6-Brom-3-nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 505) in überschüssigem Ammoniak ein und erhitzt das Gemisch auf dem Wasserbade (Fllett, Crosa, G. 18, 307). Tafeln (aus Alkohol). F: 186—187°. Wenig löslich in Wasser und Äther, sehr schwer in Chloroform und Petroläther. Beim Austausch der Aminogruppe gegen Brom entsteht 2.5-Dibrom-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 500).
- 5-Nitro-3-amino-4-methyl-benzoesäure, 5-Nitro-3-amino-p-toluylsäure  $^1\rangle$   $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CO_2H.$  B. Aus 3.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 506) durch Reduktion mit Schwefelammonium oder mit einer Lösung von 3 Mol.-Gew. Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure (Claus, Beysen, A. 266, 235). Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 214°. Sublimiert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol und Äther. NaC\_8H\_7O\_4N\_2+3/4H\_2O. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Mg(C\_8H\_7O\_4N\_2)\_2+5H\_2O. Gelbe Krystallwarzen. Ziemlich löslich in Wasser. Ca(C\_8H\_7O\_4N\_2)\_2. Tiefgelbe Säulen. Schwer löslich in kaltem Wasser. Ba(C\_8H\_7O\_4N\_2)\_2+4H\_2O. Goldgelbe Blättchen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.
- 6-Nitro-3-amino-4-methyl-benzoesäure, 6-Nitro-3-amino-p-toluylsäure  $^1$ )  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_8H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Man sättigt eine Lösung von 2.5-Dinitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 506) in konzentriertem wäßrigem Ammoniak mit Schwefelwasserstoff (C., B., A. 266, 232). Gelbrote Säulen oder Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 220°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.  $Ba(C_8H_7O_4N_2)_2$ . Gelbraune Blättehen oder Prismen.
- 4-Aminomethyl-benzoesäure, Benzylamin-carbonsäure-(4)  $C_8H_9O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 10 g N-[4-Carboxy-benzyl]-phthalamidsäure (S. 489) mit 40 ccm konz. Salzsäure im Druckrohr auf 200° (GÜNTHER, B. 23, 1060). —

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

Gelbe Schuppen (aus Wasser). Unlöslich in Alkohol, Äther, Ligroin, Aceton und Benzol (Gü.). — Gibt mit Natrium in siedendem Amylalkohol ein Gemisch der beiden stereoisomeren Hexahydrobenzylamin-carbonsäuren-(4) (S. 304 u. 305) (EINHORN, LADISCH, A. 310, 194). — C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N + HÖl. Nadeln oder Prismen. Rhombisch (Gü.; vgl. Muthmann, Z. Kr. 21, 404; Groth, Ch. Kr. 4, 718). — 2 C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelber amorpher Niederschlag (Gü.).

Nitril, 4-Cyan-benzylamin  $C_8H_8N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot CN$ . B. Durch Eindampfen der wäßr. Lösung der N-[4-Cyan-benzyl]-phthalamidsäure (S. 489) bis fast zur Trockne neben N-[4-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) (Ehrlich, B. 34, 3368 Ann.). — Basisches Öl. —  $C_8H_8N_2+HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). F: 274°. — Pikrat. Nadeln. F: 218°. —  $2\,C_8H_8N_2+2\,HCl+PtCl_4$ . Rotgelbe Krystalle. F: 250° (Zers.).

4-[Dimethylamino-methyl]-benzoesäure, N.N-Dimethyl-benzylamin-carbonsäure-(4)  $C_{10}H_{13}O_2N = (CH_3)_2N \cdot CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch gelindes Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 4-Chlormethyl-benzamid (Bd. IX, S. 498) mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Dimethylamin (Bd. IV, S. 39) in 33% iger wäßriger Lösung und Verseifen des entstandenen 4-[Dimethylamino-methyl]-benzamids durch Kochen mit verd. Barytwasser (FRIEDLÄNDER, MOSCZYC, B. 28, 1142). — Kryställchen (aus verd. Alkohol). F: 235°. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in den organischen Lösungsmitteln. — Zerfällt mit Natriumamalgam in Dimethylamin und p-Toluylsäure (Bd. IX, S. 483). Beim Kochen eines Gemenges von 4-[Dimethylamino-methyl]-benzoesäure und 4-Chlormethyl-benzoesäure mit Natroulauge entsteht a-Dimethylamino-dibenzyl-dicarbonsäure-(4.4') (S. 571). —  $2C_{10}H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Krystalle (aus heißem Wasser). F: 220—224°.

Amid  $C_{10}H_{14}ON_2=(CH_3)_5N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. — Blätter. F: 144°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (F., M., B. 28, 1142).

Nitril, Dimethyl-[4-cyan-benzyl]-amin  $C_{10}H_{12}N_2=(CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN$ . B. Durch Diazotieren von [4-Amino-benzyl]-dimethylamin (Bd. XIII, S. 175) und Behandeln der Diazoverbindung mit Kupfercyanür (F., M., B. 28, 1141). — Öl. —  $2C_{10}H_{12}N_2+2HCl+PtCl_4$ . Nädelchen.

4 - [Diäthylamino - methyl] - benzoesäure, N.N - Diäthyl - benzylamin - carbonsäure-(4)  $C_{12}H_{17}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Chlormethyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 498) und Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) (EINHORN, B. 29, 1594; D. R. P. 91812; Frdl. 4, 1319; E., Papastavros, A. 310, 207). — Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 150°. — Bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol entstehen die beiden stereoisomeren N.N-Diäthyl-hexahydrobenzylamin-carbonsäuren-(4) (S. 305). Natriumamalgam bewirkt in wäßr. Lösung Spaltung in Diäthylamin und p-Toluylsäure (Bd. IX, S. 483). —  $C_{12}H_{17}O_2N+HCl$ . Blättchen (aus Alkohol). F: 185°. Prismen (aus Wasser) mit  $2H_2O$ . — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 174—176°. —  $C_{12}H_{17}O_2N+HCl+AuCl_3$ . Blättchen. F: 156°. —  $2C_{12}H_{17}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Orangefarbene Prismen (aus Wasser). F: 202—203°.

Äthylester  $C_{14}H_{21}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Chlormethylbenzoesäure-äthylester (Bd. IX, S. 498) und Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) in Alkohol (EINHORN, Papastaveos, A. 310, 205). — Stark basisches Öl. Kp: 277—280°. Wird durch längeres Kochen mit Wasser verseift. —  $C_{14}H_{21}O_2N+HCl$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. —  $C_{14}H_{21}O_2N+HCl+AuCl_3$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. —  $2C_{14}H_{21}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Prismen (aus Alkohol). F: 213°.

Amid  $C_{12}H_{18}ON_2 = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Chlormethyl-benzamid durch Diäthylamin in siedendem Alkohol (Er., P., A. 310, 207). — Blättchen. F: 152°. — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 208°.

**4 -** Anilinomethyl - benzoesäure, N - Phenyl - [benzylamin - carbonsäure - (4)]  $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Blättchen. Leicht löslich in Alkohol und Xylol, schwer in Chloroform und Benzol (FRIEDLÄNDER, Mosczyc, *B.* **28**, 1145).

Amid  $C_{14}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . F: 150°; leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Benzol, Wasser und Ligroin (F., M., B. 28, 1144).

Anilid  $C_{20}H_{18}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . F: 183°; leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (F., M., B. 28, 1144).

Nitril, [4-Cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus 4-Cyanbenzylchlorid (Bd. IX, S. 498) und Anilin auf dem Wasserbade, neben etwas Bis-[4-cyanbenzyl]-anilin (S. 489) (O. Fischer, Wollter, J. pr. [2] 80, 105). — Nadeln (aus Ligroin). F: 86°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, sehr wenig in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat neben 4-Cyan-benzaldehyd (Bd. X, S. 672) [4-Cyan-benzoesäure]-anilid (Bd. XII, S. 313). —  $C_{14}H_{12}N_2 + HCl$ . Blättchen (aus verd. Salzsäure). F: ca. 215° (Zers.). Leicht löslich in Wasser.

- N-[4-Carboxy-benzyl]-phthalamidsäure  $C_{18}H_{12}O_5N=HO_2C\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von N-[4-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) mit  $30^{9}/_{9}$ iger Natronlauge (GÜNTHER, B. 23, 1059). Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 255°. Schwer löslich in den organischen Lösungsmitteln. Salzsäure erzeugt bei 200° Benzylamin-carbonsäure-(4) (S. 487).  $AgC_{16}H_{12}O_5N$ . Prismen.
- N-[4-Cyan-benzyl]-phthalamidsäure  $C_{18}H_{12}O_3N_2 = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN.$  B. Durch Einw. von alkoh. Kali auf N-[4-Cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) (Енвысн, B. 34, 3368 Anm.). Blättchen. Schmilzt bei 1920 unter Schäumen und Rückbildung von N-[4-Cyan-benzyl]-phthalimid.
- Dibenzylamin-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{16}H_{15}O_4N = HN(CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H)_2$ . B. Das salzsaure Salz entsteht durch 2-stdg. Erhitzen von Bis-[4-cyan-benzyl]-amin (s. u.) mit rauchender Salzsäure auf dem Wasserbade (Moses, B. 33, 2629).  $C_{16}H_{15}O_4N + HCl$ . Nadeln (aus viel Wasser). Schmilzt oberhalb 280°. Sehr wenig löslich in den organischen Lösungsmitteln.
- Dinitril, Bis [4 cyan benzyl] amin, 4.4' Dieyan dibenzylamin  $C_{16}H_{13}N_3=HN(CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN)_2$ . B. Durch Stehenlassen von 15 g 4-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 498) mit 130 g  $10^9/_0$ igem alkoh. Ammoniak, neben Tris [4 cyan benzyl] amin (s. u.) (Moses, B. 33, 2628). Säulen (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (Tietze, B. 33, 2628; C. 1901 II, 762; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 226). F:  $105-106^9$  (M.).
- Bis-[4-cyan-benzyl]-anilin  $C_{22}H_{17}N_3 = C_6H_5 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN)_2$ . B. In geringer Menge neben [4-Cyan-benzyl]-anilin (8. 488) aus 4-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, 8. 498) und Anilin auf dem Wasserbade (O. Fischer, Wolter, J. pr. [2] 80, 107). Krystalle (aus Alkohol). F: 181—182°. Unzersetzt destillierbar.
- Tris-[4-cyan-benzyl]-amin, 4.4'.4''-Tricyan-tribenzylamin  $C_{24}H_{18}N_4 = N(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN)_8$ . B. Neben Bis-[4-cyan-benzyl]-amin (s. o.) bei der Einw. von kaltem alkoholischem Ammoniak auf 4-Cyan-benzylchlorid (Bd. IX, S. 498) (Moses, B. 33, 2629).  $C_{24}H_{18}N_4 + HCl$ . Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich ungefähr zwischen 270° und 280°.
- N.N-Dimethyl-N'-[4-cyan-benzyl]-p-phenylendiamin  $C_{16}H_{17}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN.$  B. Aus 4-Cyan-benzylchlorid und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Bd, XIII, S. 72) in Alkohol (O. FISCHER, WOLTER, J. pr. [2] 80, 111). Gelbliche Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 183°. Destilliert unzersetzt. Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich schwer in Petroläther, leicht in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform. Pikrat. Gelbe Nadeln.
- 4-[Phenylnitrosamino-methyl]-benzonitril, N-Nitroso-N-[4-cyan-benzyl]-anilin, Phenyl-[4-cyan-benzyl]-nitrosamin  $C_{14}H_{11}ON_3 = ON \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CN$ . B. Aus [4-Cyan-benzyl]-anilin (S. 488) in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitritlösung unter Eiskühlung (O. F., W., J. pr. [2] 80, 106). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 90°. Liefert in äther. Lösung mit alkoh. Salzsäure [4-Cyan-benzyl]-anilin zurück.
- N'-Nitroso-N.N-dimethyl-N'-[4-eyan-benzyl]-p-phenylendiamin, [4-Dimethyl-amino-phenyl]-[4-eyan-benzyl]-nitrosamin  $C_{16}H_{16}ON_4=(CH_3)_9N\cdot C_6H_4\cdot N(NO)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CN.$  B. Aus N.N-Dimethyl-N'-[4-eyan-benzyl]-p-phenylendiamin (s. o.) in salzsäure-haltiger Essigsäure mit Natriumnitrit (O. F., W., J. pr. [2] 80, 112). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106°. Liefert mit verd. Schwefelsäure bei Zusatz von etwas Natriumnitrit 4-Cyan-benzaldehyd (Bd. X, S. 672).
- 3-Nitro-4-aminomethyl-benzoesäure, 2-Nitro-benzylamin-carbonsäure (4)  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 3 g N-[2-Nitro-4-cyan-benzyl]-phthalimid (Syst. No. 3214) mit 24 ccm rauchender Salzsäure und 12 ccm Eisessig im Druckrohr auf 150—160° (Banse, B. 27, 2166). Blättchen. Schmilzt bei 243° unter Zersetzung. Unlöslich in den organischen Lösungsmitteln.  $C_8H_8O_4N_2+HCl$ . Nadeln. F: 249—250° (Zers.).
- 3-Nitro-4-[diäthylamino-methyl]-benzoesäure, N.N-Diäthyl-2-nitro-benzylamin-carbonsäure-(4)  $C_{12}H_{16}O_4N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-chlormethyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 504) mit Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) in alkoh. Lösung (Einhorn, Papastavros, A. 310, 209).  $C_{12}H_{16}O_4N_2+HCl$ . Prismen (aus Alkohol). F. 2256.
- 3-Nitro-4-anilinomethyl-benzoesäure, f-N-Phenyl-2-nitro-benzylamin-carbonsäure (4)  $C_{14}H_{12}O_4N_2=C_6H_5$ 'NH·CH $_2$ ·C $_6H_3$ (NO $_2$ )·CO $_2$ H. B. Durch Erwärmen von 1 Mol.-Gew. 3-Nitro-4-chlormethyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 504) mit 4 Mol.-Gew. Anilin (Banse, B. 27, 2164). Orangerote Blättchen und Prismen (aus Benzol). F: 160° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Wasser.  $C_{14}H_{12}O_4N_2+HCl$ . Tafeln (aus Alkohol). F: 209° (Zers.).

2.3 - Diamino - 4 - methyl - benzoesäure, 2.3 - Diamino - p-toluylsäure 1)  $C_8H_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2.3 - Dinitro-4-methyl - benzoesäure (Bd. IX, S. 506) mit Zinn und konz. Salzsäure (Claus, Joachim, A. 266, 216). — Nädelehen (aus Wasser). F: 192° (Cl., J.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (Cl., J.). — Oxydation mit Eisenchlorid: Kehrmann, B. 22, 1984. — Ba( $C_8H_9O_2N_3$ )<sub>2</sub> (bei 100°). Rötlichgelbe Blättehen (Cl., J.).

$$\begin{array}{c} \mathrm{CO_2H} \\ \mid & \mathrm{NH_2} \\ \mathrm{NH_2} \end{array}$$

2.5 - Diamino - 4 - methyl - benzoesäure, 2.5 - Diamino - p-toluylsäure  $^1$ )  $C_bH_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2.5 - Dinitro - 4 - methyl - benzoesäure (Bd. IX, S. 506) mit Zinn und Salzsäure (Claus, Joachim, A. 266, 218). — Nadeln (aus Wasser). F: 240° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol.

3.5 - Diamino - 4 - methyl - benzoesäure, 3.5 - Diamino - p-toluylsäure <sup>1</sup>) C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 3.5 - Dinitro - 4 - methyl - benzoesäure (Bd. IX, S. 506) mit Zinn und Salzsäure (Claus, Joachim, A. 266, 221; Marckwald, A. 274, 357). — Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (M.). F: 212° (Cl., J.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (Cl., J.). Wird von salper Säure intensivell gefürkt (Cl., J.). Beim Erklitzen mit Nitrebengel kopp Schurgel

wasset, leafer the architecture of the control of

# 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_9H_{10}O_{2}$ .

1. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-propionsäure  $C_9H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 508).

Monoaminoderivate der β-Phenyl-propionsäure.

# Derivate der $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-propionsäure.

 $\beta$ -[2-Benzamino-phenyl]-propionsäure, 2-Benzamino-hydrozimtsäure  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Man reduziert 2-Benzamino-zimtsäure (S. 519) in alkal. Lösung mit Natriumamalgam und schüttelt die erhaltene alkal. Lösung mit Benzoylchlorid (Reissert, B. 38, 3424). — Krystalle. Beginnt bei ca. 153° zu schmelzen, ist aber erst bei 170° vollständig geschmolzen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, reichlich beim Erwärmen; leicht löslich in organischen Solvenzien.

 $\beta\text{-}[2\text{-}(\omega\text{-Phenyl-ureido})\text{-phenyl}]\text{-propionsäure}$ ,  $2\text{-}[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-hydrozimt-säure}$   $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Bei mehrstündigem Stehen von 1 Tl. 2- $[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-zimtsäure}$  (S. 519), gelöst in 50 Tln. Wasser unter Zusatz von Natronlauge, mit überschüssigem Natriumamalgam (Paal, Ganser, B. 28, 3229). — Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 1686. Leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Chloroform, Äther und Benzol.

 $\beta\text{-}[2\text{-}Äthylnitrosamino-phenyl]-propionsäure, 2-Äthylnitrosamino-hydrozimtsäure $C_{11}H_{14}O_3N_2=ON\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von Natriumnitrit in eine saure, gut gekühlte Lösung von 2-Äthylamino-hydrozimtsäure [dargestellt durch Behandeln einer alkalischen Lösung von 2-Äthylamino-zimtsäure (S. 518) mit Natriumamalgam]; man reinigt den erhaltenen Niederschlag durch Waschen mit Wasser und Lösen in Benzol, versetzt das beim Verdampfen des Benzols zurückbleibende Öl mit Ligroin und krystallisiert die ausgeschiedene Säure wiederholt aus verd. Essigsäure um (E. FISCHER, KUZEL, A. 221, 271). — Oblonge Blättchen. F: 78°. Zersetzt sich bei 150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, weniger leicht in heißem Wasser. — Wird von Zinkstaub und Eisessig zu 2-[a-Äthyl-hydrazino]-hydrozimtsäure <math display="inline">H_2N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Syst. No. 2080) reduziert.

 $a.\beta$ -Dibrom -  $\beta$ - [2 - (\$\omega\$-phenyl - ureido) - phenyl] - propionsäure, \$a.\beta-Dibrom-2-[\$\omega\$-phenyl-ureido]-hydrozimtsäure \$C\_{16}H\_{14}O\_3N\_2Br\_2 = C\_6H\_5\cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C\_6H\_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO\_2H.\$\$B.\$\$Man läßt 2-[\$\omega\$-Phenyl-ureido]-zimtsäure (S. 519), suspendiert in Chloroform, mit 2 At.-Gew. Brom einige Stunden im Dunkeln stehen (Paal, Ganser, \$B. 28, 3229). — Krystalle (aus verd. Alkohol). \$F: 227^0.\$\$ Leicht löslich in Alkohol und Essigester.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Tolnylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

 $\beta$ -[3.5-Dinitro-2-carbäthoxyamino-phenyl]-propionsäure, 3.5-Dinitro-2-carbäthoxyamino-hydrozimtsäure  $C_{12}H_{13}O_8N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$  B. Aus 6.8-Dinitro-chinolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbonsäure-(1)-äthylester (Syst. No. 3062) durch Oxydation mit Chromsäure in verd. Schwefelsäure und Essigsäure (van Dorp, R. 23, 311). — Weiße Nadeln. F: 211° (Zers.). 100 g siedendes Wasser lösen 0,075—0,1 g. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol; leicht löslich in konz. Schwefelsäure und in konz. Salpetersäure ohne Veränderung. — Liefert beim Erhitzen mit  $10^0/_0$ iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150° 6.8-Dinitro-2-oxo-chinolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3183).

Äthylester  $C_{14}H_{17}O_8N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ . B. Beim Lösen der 3.5-Dinitro-2-earbäthoxyamino-hydrozimtsäure in einem Gemisch von Alkohol und Schwefelsäure (v. D., R. 23, 313). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134,5° (korr.).

## $\beta$ -[3-Amino-phenyl]-propionsäure und ihre Derivate,

β-[3-Amino-phenyl]-propionsäure, 3-Amino-hydrozimtsäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N$ - $C_6H_4$ - $CH_2$ - $CH_2$ - $CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 521) mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, Steudemann, B. 15, 846). — Krystalle (aus Wasser). F: 84—85°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Eisessig. —  $C_9H_{11}O_2N+HCl$ . Nadeln oder Schuppen. Leicht löslich in Wasser.

 $\beta\text{-}[3\text{-}(\omega\text{-Phenyl-ureido})\text{-phenyl}]\text{-propionsäure}$ ,  $3\text{-}[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-hydrozimt-säure}$   $C_{1e}H_{16}O_{3}N_{2}=C_{8}H_{5}\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H.$  B. Bei der Reduktion von  $3\text{-}[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-zimtsäure}$  (S. 521) mit Natriumamalgam (Paal, Ganser, B. 28, 3230). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180°.

 $\beta$ -[4-Brom-3-amino-phenyl]-propionsäure, 4-Brom-3-amino-hydrozimtsäure  $C_9H_{10}O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 4-Brom-3-nitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 522) mit Zinn und Salzsäure (Gabriel, Zimmermann, B. 13, 1684). — Prismen (aus Wasser). F: 117—119°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Ba( $C_9H_9O_2NBr$ )<sub>2</sub>. —  $C_9H_{10}O_2NBr+HCl$ . Nadeln.

 $a.\beta$ - Dibrom - $\beta$ - [3- ( $\omega$ -phenyl-ureido) - phenyl] - propionsäure,  $a.\beta$ -Dibrom-3-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-hydrozimtsäure  $C_{16}H_{14}O_3N_2Br_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure, suspendiert in Chloroform, und Brom (Paal, Ganser, B. 28, 3230). — Täfelchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Eisessig). F: 240°.

 $\beta$ -[2.4.6-Tribrom-3-amino-phenyl]-propionsäure, 2.4.6-Tribrom-3-amino-hydrozimtsäure  $C_9H_8O_2NBr_3=H_2N\cdot C_6HBr_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-hydrozimtsäure (s. o.), gelöst in verd. Schwefelsäure, und überschüssigem Bromwasser (V. Meyer, B. 28, 1268). — Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 188°.

## $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-propionsäure und ihre Derivate.

 $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-propionsäure, 4-Amino-hydrozimtsäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 522) mit Zinn und Salzsäure (Buchanan, Glaser, Z. 1869, 195). Als Nebenprodukt bei der elektrolytischen Reduktion von 4-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 606) in alkal. Lösung unter Verwendung von Platinelektroden neben p-Azoxyzimtsäure (Syst. No. 2214) (MARIE, C. r. 140, 1249). Durch elektrolytische Reduktion von 4-Amino-zimtsäure in alkal. Lösung unter Benutzung einer Quecksilberkathode (Marie, C. r. 140, 1249). Durch Reduktion von 4-Amino-zimtsäure (S. 521) mit Natriumamalgam in möglichst neutral erhaltener Lösung oder mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Мієвесн, В. 25, 2111). — Darst. Man trägt die heiße, ammoniakalische Lösung von 1 Mol.-Gew. 4-Nitro-hydrozimtsäure in eine heiße, mit Ammoniak übersättigte Lösung von 6 Mol.-Gew. krystallisiertem Eisenvitriol ein, kocht das Gemisch 5 Minuten, dampst die filtrierte Lösung ein und neutralisiert vorsichtig mit Salzsäure (Gabriel, Steude-MANN, B. 15, 843). In ein Gemisch von 1 Tl. 4-Nitro-zimtsäure-äthylester und 3 Tln. Alkohol bringt man abwechselnd Zinkstaub und Salzsäure und beendet die Reduktion, ohne abzukühlen, möglichst rasch; das Gemisch bleibt noch 24 Stunden stehen; dann neutralisiert man die filtrierte Lösung durch Soda und fällt durch Natriumacetat das Zinkdoppelsalz der 4-Amino-hydrozimtsäure (Stöhr, A. 225, 59). — Blättchen oder Prismen (aus Wasser). F: 131° (Bu., Gl.), 132° (Miersch). — Läßt sich durch Diazotierung und Verkochen in 4-Oxyhydrozimtsäure (Bd. X, S. 244) überführen (Bu., Gl.; Stöhr). Beim Austausch der Aminogruppe gegen Chlor erhält man die 4-Chlor-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 513) (Miersch), gegen Brom die 4-Brom-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 515) (Bu., Gl.). Beim Schmelzen mit Kalientsteht fast ausschließlich 4-Oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 149) (Barth, A. 152, 99).  $C_9H_{11}O_2N + HCl.$  Vierseitige Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol (Bu., Gl.). —  $2C_9H_{11}O_2N + H_2SO_4$ . Nadeln (aus Alkohol + Äther) (Bu., Gl.).

Äthylester  $C_{11}H_{15}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von salzsaurer 4-Amino-hydrozimtsäure mit Alkohol (Salkowski, B. 28, 1921). — Öl. Erstarrt unter  $0^{\circ}$ . —  $C_{11}H_{15}O_2N + HCl$ . Krystalle.

Isoamylester  $C_{14}H_{21}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$ . *B.* Analog dem Äthylester (s. o.) (S., *B.* 28, 1921). — Öl. —  $C_{14}H_{21}O_2N + HCl$ . Nadeln.

 $\beta$ -[4-Dimethylamino-phenyl]-propionsäure, 4-Dimethylamino-hydrozimtsäure  $\mathrm{C_{11}H_{15}O_2N}=(\mathrm{CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H}.$  Beim Schütteln von 4-Dimethylamino-zimtsäure-äthylester, in  $70^6/_0$ igem Alkohol mit  $3^6/_0$ igem Natriumamalgam (Well., M. 29, 908). — Blättchen (aus Alkohol). F:  $104^6.$ 

 $\beta$ -[4-Acetamino-phenyl]-propionsäure, 4-Acetamino-hydrozimtsäure  $C_{11}H_{13}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Durch 5 Minuten langes Erwärmen von 1 Tl. 4-Amino-hydrozimtsäure mit 2 Tln. Essigsäureanhydrid im Wasserbade (Gabriel, Steudemann, B. 15, 844). — Nadeln oder Säulen (aus Wasser). F: 143°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

 $\beta\text{-}[4\text{-}(\omega\text{-Phenyl-ureido})\text{-phenyl}]\text{-propionsäure},\quad 4\text{-}[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-hydrozimtsäure} \ C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5\cdot \text{NH}\cdot \text{CO}\cdot \text{NH}\cdot \text{C}_6H_4\cdot \text{CH}_2\cdot \text{CH}_2\cdot \text{CO}_2\text{H}. \ B. \ Bei \ der \ Reduktion \ von \ 4\text{-}[\omega\text{-Phenyl-ureido}]\text{-zimtsäure} \ (S. 523) \ mit \ Natriumamalgam \ (Paal, Ganser, B. 28, 3231). — \ Nadeln \ (aus \ Alkohol). \ F: 218^o. \ Fast \ unlöslich \ in \ Åther, \ Benzol \ und \ Schwefelkohlenstoff.$ 

 $\beta$ -[3-Brom-4-amino-phenyl]-propionsäure, 3-Brom-4-amino-hydrozimtsäure  $C_8H_{10}O_2NBr=H_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . Darst. Man kocht 20 Minuten lang 3-Brom-4-acetamino-hydrozimtsäure (s. u.) mit konz. Salzsäure, verdampft zur Trockne, fügt zur Lösung des Rückstandes (nicht überschüssiges) Ammoniak und krystallisiert die ausgeschiedene Säure aus Wasser um (Gabriel, B. 15, 2293). — Krystalle (aus Wasser). F:  $104-105^{\circ}$ . Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sowie in Alkalien und Säuren. Läßt sich durch Entamidieren in 3-Brom-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 515) überführen.

 $\beta$ -[3-Brom-4-acetamino-phenyl]-propionsäure, 3-Brom-4-acetamino-hydrozimtsäure  $C_{11}H_{12}O_3NBr=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Versetzen einer wäßr. Lösung von 4-Acetamino-hydrozimtsäure mit 1 Mol.-Gew. Brom (G., B. 15, 2293). — Nadeln. F: 159,5—160,5°. Unlöslich in Schwefelkohlenstoff, wenig löslich in Chloroform, leicht in Äther, warmem Alkohol, Benzol und Eisessig. — Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in Essigsäure und 3-Brom-4-amino-hydrozimtsäure.

a. $\beta$ -Dibrom- $\beta$ -[4-dimethylamino-phenyl]-propionsäure-methylester, a. $\beta$ -Dibrom-4-dimethylamino-hydrozimtsäure-methylester  $C_{12}H_{15}O_2NBr_2=(CH_3)_2N\cdot C_8H_4\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Dimethylamino-zimtsäure-methylester und Brom in Chloroform unter Eiskühlung (Weil, M. 29, 903). — Farblose Krystalle<sup>1</sup>). F: 164—168° (Zers.). Verändert sich beim Stehen an der Luft unter Gelbfärbung. Gibt beim Kochen mit Wasser, Kalilauge oder Aikohol  $\beta$ -(?)-Brom-4-dimethylamino-zimtsäure-methylester (S. 523).

 $a.\beta$ - Dibrom -  $\beta$  - [4 - ( $\omega$  - phenyl - ureido) - phenyl] - propionsäure,  $a.\beta$ - Dibrom 4-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-hydrozimtsäure  $C_{16}H_{14}O_3N_2Br_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure mit Brom in Chloroform (Paal, Ganser, B. 28, 3231). — Kügelchen oder Täfelchen (aus verd. Alkohol). Beginnt bei 165° sich zu zersetzen und schmilzt oberhalb 200°.

 $\beta\text{-}[2\text{-Nitro-4-amino-phenyl}]\text{-propionsäure},\ 2\text{-Nitro-4-amino-hydrozimtsäure}$   $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$  B. Beim Kochen von 2.4-Dinitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 524) mit wäßr. Schwefelammonium (Gabriel, Zimmermann, B. 12, 601). — Platten oder Nadeln von der Farbe des Kaliumdichromats (aus Wasser). F: 137° bis 139°; ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Schwefelkohlenstoff (G., Z., B. 12, 601). Läßt sich durch Diazotierung des salzsauren Salzes in Alkohol mit Äthylnitrit und Kochen der Diazoverbindung mit Alkohol in 2-Nitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 521) überführen (G., Z., B. 13, 4681).

 $\beta\text{-}[3\text{-Nitro-4-amino-phenyl}]\text{-propionsäure}$ , 3-Nitro-4-amino-hydrozimtsäure  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_9H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Bei 10 Minuten langem Kochen von 1 Tl. 3-Nitro-4-acetamino-hydrozimtsäure (s. u.) mit 10 Tln. konz. Salzsäure (Gabriel,

<sup>1)</sup> PFEIFFER, HAEFELIN, B. 55 [1922], 1782, konnten die Verbindung nur als zähen Sirup erhalten.

STEUDEMANN, B. 15, 844). — Orangerote Krystalle. F: 145°; löslich in Äther, Eisessig und warmem Alkohol oder Wasser, schwierig in Benzol, fast gar nicht in Schwefelkohlenstoff; löst sich in konz. Säuren und wird daraus durch Wasser gefällt (G., Sr.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3.4-Diamino-hydrozimtsäure (S. 507) (G., B. 15, 2291). Läßt sich durch Diazotierung, Erwärmen der Diazoverbindung mit Alkohol und Verseifung des entstandenen Äthylesters in 3-Nitro-hydrozimtsäure (Bd. IX, S. 521) überführen (G., Sr.).

 $\beta$ -[3-Nitro-4-acetamino-phenyl]-propionsäure, 3-Nitro-4-acetamino-hydrozimtsäure  $C_{11}H_{12}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Man trägt in kleinen Anteilen 0,5 Tle. feingeriebenes Kaliumnitrat in die Lösung von 1 Tl. 4-Acetamino-hydrozimtsäure in 10 Tin. konz. Schwefelsäure ein und gießt dann das Gemisch in das 10-fache Volumen Wasser (Gabriell, Steudemann, B. 15, 844). — Schwefelgelbe Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 174°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser und Äther, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

 $\beta\text{-}[8.5\text{-}Dinitro-4\text{-}amino-phenyl]-propionsäure,}$  3.5-Dinitro-4-amino-hydrozimtsäure  $C_9H_9O_6N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen der Alkyläther-3.5-dinitro-hydro-p-cumarsäuren Alk· $0\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 248) mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf  $100^9$  (Stöhr, A. 225, 87). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 194°. Sehr schwer löslich in kochendem Wasser, schwer in Alkohol. Verbindet sich nicht mit Säuren. Wird durch Kochen mit Salzsäure nicht verändert, beim Kochen mit Kalilauge erfolgt aber Zerlegung in Ammoniak und 3.5-Dinitro-hydro-p-cumarsäure. Liefert kein Diazoderivat. — NH\_4C\_9H\_5O\_6N\_3. Rotgelbe Blätter. Wenig löslich in kaltem Wasser. — Ba(C\_9H\_8O\_6N\_3)\_2 + 1½H\_2O\_6. Goldgelbe Blätter (aus heißem Wasser).

Methylester  $C_{10}H_{11}O_6N_3=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-hydrozimtsäure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff oder durch Erhitzen des Methylesters der Methyläther-3.5-dinitro-hydro-p-eumarsäure (Bd. X, S. 248) mit wäßr. Ammoniak im Druckrohr auf 100° (St., A. 225, 79, 89). — Rotgelbe Blätter (aus wäßr. Alkohol). F:  $102^{\circ}$ .

Äthylester  $C_1H_{13}O_6N_3 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3.5-Dinitro-4-amino-hydrozimtsäure beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung, oder beim Erhitzen des Äthylesters der Methyläther-3.5-dinitro-hydro-p-eumarsäure (Bd. X, S. 248) mit wäßr. Ammoniak im Druekrohr auf 100° (St., A. 225, 90). — Goldgelbe Blätter. F: 95°.

#### $\beta$ -Amino- $\beta$ -phenyl-propionsaure und ihre Derivate.

 $\beta$ -Amino- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -Amino-hydrozimtsäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N$ -CH( $C_8H_5$ )·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. Zur Konstitution vgl. Posner, B. 38, 2316. — B. Bei mehrstündigem Kochen von Zimtsäure (Bd. IX, S. 573) mit überschüssiger alkoholischer Hydroxylamin-lösung (Posner, B. 36, 4309). Aus  $\beta$ -Hydroxylamino-hydrozimthydroxamsäureoximhydrat HO·NH·CH( $C_6H_6$ )·CH<sub>2</sub>·C(NH·OH)<sub>2</sub>·OH (Syst. No. 1939) beim Kochen mit Wasser (P., B. 36, 4311; 40, 227). — Darst. Zur heißen Lösung von 60 g Natrium in 2 l Alkohol setzt man eine konzentrierte wäßrige Lösung von 180 g salzsaurem Hydroxylamin, filtriert nach dem Erkalten vom Kochsalz und kocht die Flüssigkeit 5 Stunden mit 180 g Zimtsäure; die erkaltete Flüssigkeit filtriert man von eventuell ausgeschiedener  $\beta$ -Hydroxylamino-hydrozimtsäure ab und destilliert die Hälfte des Alkohols ab; aus der erkalteten Lösung krystallisiert  $\beta$ -Amino-hydrozimtsäure aus (P., B. 38, 2320). — Harte krystallinische Aggregate (aus Wasser). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 231° unter Zersetzung (P., B. 38, 2320). Schwer löslich in kaltem Alkohol und in Äther, ziemlich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol; leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (P., B. 38, 4312; 38, 2321). — Zerfällt beim Erhitzen in Ammoniak und Zimtsäure (P., B. 38, 2321). Liefert in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit behandelt  $\beta$ -Oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (Bd. X, S. 249) (P., B. 36, 4313; 38, 2324). Geschmacklos (P., B. 38, 2321). — Cu( $C_9H_{10}O_9N$ )<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Blaßblauer krystallinischer Niederschlag, schwer löslich in Wasser; verliert bei 150° das Krystallwasser (P., B. 38, 2322). — A 2C<sub>2</sub>H1100<sub>2</sub>N + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 217° bis 218°; sehr leicht löslich in Wasser (P., B. 38, 2321). —  $C_9H_{11}O_2N + B$ 10. Blättchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in starker Salzsäure; verliert auch bei langem Erhitzen auf 100° nicht Chlorwasserstoff (P., B. 38, 2321). — C2C3 C4 C4. Blättchen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich

β-Acetamino-β-phenyl-propionsäure, β-Acetamino-hydrozimtsäure  $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(C_6H_6) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Bei 1-stdg. Kochen von β-Amino-hydrozimtsäure mit 10 Tln. Essigsäureanhydrid (P., B. 38, 2322). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 161—162°.

 $\beta$ -Benzamino- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -Benzamino-hydrozimtsäure  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus  $\beta$ -Amino-hydrozimtsäure mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Posner, B. 36, 4312; 38, 2322). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 194—196<sup>6</sup> (P., B. 38, 2322).

 $\beta$ -Ureido- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -Ureido-hydrozimtsäure  $C_{10}H_{12}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Bei 1-stdg. Erhitzen einer Lösung von 8 g  $\beta$ -Amino-hydrozimtsäure in 200 ccm Wasser mit einer Lösung von 6 g Kaliumcyanat in wenig Wasser auf dem Wasserbade (P., B. 38, 2323). — Durchsichtige Prismen (aus Wasser). F: 191° (Zers.). Der Schmelzpunkt variiert mit der Schnelligkeit des Erhitzens. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Phenyldihydrouraeil  $OC < NH - CO > CH_2 \cdot CH_2$ 

 $\beta$ -Anilino- $\beta$ -[4-nitro-phenyl]-propionsäure, 4-Nitro- $\beta$ -anilino-hydrozimtsäure  $C_{15}H_{14}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen einer Lösung von  $\beta$ -Brom-4-nitro-hydrozimtsäure (Bd. 1X, S. 523) in absol. Alkohol mit überschüssigem Anilin (Basler, B. 17, 1501). — Orangegelbe Säulen (aus Essigsäure). F: 120—122°. Leicht löslich in warmem Alkohol, in Benzol, in warmem Chloroform, Äther, schwer in Ligroin und in heißem Wasser. Bildet Salze mit Säuren und Basen; die Verbindungen mit Säuren werden durch Wasser zerlegt. — Ammoniumsalz. Gelbe Nadeln. F: 150—156°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Äthylester  $C_{17}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei der Einw. von Anilin auf  $\beta$ -Brom-4-nitro-hydrozimtsäure-äthylester oder beim Esterifizieren der 4-Nitro- $\beta$ -anilino-hydrozimtsäure (B., B. 17, 1502). — Orangegelbe Würfel (aus Alkohol). F: 78°.

### a-Amino-β-phenyl-propionsäure und ihre Derivate,

a-Amino- $\beta$ -phenyl-propionsäure, a-Amino-hydrozimtsäure,  $\beta$ -Phenyl-alanin, gewöhnlich schlechthin Phenylalanin genannt  $C_9H_1O_2N = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ .

a) Rechtsdrehende a-Amino- $\beta$ -phenyl-propionsäure, d-Phenylalanin  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus linksdrehender a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionsäure (Bd. IX, S. 516) und  $25^0$ /ojgem wäßr. Ammoniak (E. FISCHER, CARL, B. 39, 4002). Aus dl-Phenylalanin (S. 498) durch partielle Vergärung mit einem Überschuß lebender Hefe bei Gegenwart von Zucker (Ehrlich, Bio. Z. 8, 443; C. 1908 I, 1632). Man erwärmt 50 g Formyl-dl-phenylalanin (S. 501) mit 102 g wasserfreiem Brucin (Syst. No. 4792) in 600 ccm siedendem Methylalkohol im Wasserbade, läßt die Mischung, aus der sich schon in der Hitze das Brucinsalz des Formyl-d-phenylalanins ausscheidet, 12 Stdn. im Eisschrank stehen, krystallisiert das Salz aus Methylalkohol um, zersetzt es mit kalter Natronlauge und kocht das so erhaltene Formyl-d-phenylalanin mit n-Bromwasserstoffsäure (E. Fischer, Schoeller, A. 357, 4, 7). Man löst 1,3 g Benzoyl-dl-phenylalanin (S. 501) mit 1,4 g Cinchonin (Syst. No. 3513) in 350 ccm siedendem Wasser; es krystallisiert das Cinchoninsalz des Benzoyl-d-phenylalanins (Syst. No. 3513) aus, während das Salz des Benzoyl-l-phenylalanins in Lösung bleibt; man zerlegt das auskrystallisierte Salz mit Natronlauge und erhitzt das erhaltene Benzoyld-phenylalanin 10 Stdn. mit 120 Tln. 10% iger Salzsäure im Wasserbade (E. Fischer, MOUNEYRAT, B. 33, 2384, 2385). — Blättchen (aus Wasser). Schmilzt (bei raschem Erhitzen) bei 283-284° (korr.) unter Gasentwicklung (E. F., M.). Löslich in 35,5 Tln. Wasser von 16° (E. F., M.); fast unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Methylalkohol (E. F., Sch.).  $[a]_5^{\text{lb}}$ :  $+35,08^{\text{o}}$  (in Wasser; p=2,03) (E. F., M.),  $[a]_5^{\text{m}}$ :  $+35,0^{\text{o}}$  (in Wasser; 0,1390 g Substanz in 6,8342 g Lösung) (E. F., Sch.);  $[a]_5^{\text{m}}$ :  $+7,07^{\text{o}}$  (in  $18^{\text{o}}$ /ojeer Salzsäure; p = 3,5) (E. F., M.). Zur elektrolytischen Dissoziation vgl. die Angaben bei l-Phenylalanin, S. 497. — Gibt, in bromwasserstoffsaurer Lösung mit Brom und Stickoxyd oder mit Natriumnitrit unter Kühlung behandelt, in der Hauptsache die rechtsdrehende a-Brom $\beta$ -phenyl-propionsäure (Bd. IX, S. 515) (E. F., Sch.). Verbindet sich in natronalkalischer Lösung mit Phenylisocyanat zu Anilinoformyl-d-phenylalanin (S. 495) (E. F., M.). — Schmeckt süß (E. F., Sch., A. 357, 11). — Bromwasserstoffsaures Salz. Nadeln (aus Alkohol durch Äther) (E. F., Sch.).

Formyl-d-phenylalanin  $C_{10}H_{11}O_5N=OHC\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus d-Phenylalanin und wasserfreier Ameisensäure bei  $100^{\circ}$  (E. Fischer, Schoeller, A. 357, 10). Eine weitere Bildung siehe im vorangehenden Artikel. — Seidenglänzende Tafeln (aus Wasser). Erweicht gegen  $163^{\circ}$  (korr.), schmilzt gegen  $167^{\circ}$  (korr.). 1 Tl. löst sich in etwa 145 Tln. Wasser von  $27^{\circ}$ ; ist im allgemeinen etwas leichter löslich als die inaktive Verbindung.  $[a]_{0}^{\infty}$ : —75,43° (in Alkohol; 0,2566 g Substanz in 6,1106 g Lösung).

Benzoyl-d-phenylalanin, linksdrehende a-Benzyl-hippursäure  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5$ : CO·NH·CH(CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. s. im Artikel d-Phenylalanin. — Nadeln (aus 200 Tln. heißem Wasser). F: 145—146° (korr.); [a] $_{0}^{\infty}$ : —17,1° (0,756 g Substanz und 3 ccm n-Kalilauge in 11,939 g Lösung) (E. FISCHER, MOUNEYRAT, B. 33, 2384).

Linksdrehende  $a \cdot [\omega \cdot Phenyl \cdot ureido] \cdot \beta \cdot phenyl \cdot propionsäure, Anilinoformyld-phenylalanin <math>C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus d-Phenylalanin und Phenylisocyanat in n-Natronlauge unter Kühlung (E. F., M., B. 33, 2386). — Nadeln (aus Wasser). F: 180—181° (korr.). Leicht löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser, Äther und Ligroin (E. F., M.).  $[a]_0^{so} : -61,3°$  (in alkal. Lösung; p = 8,36) (E. F., M.; vgl. E. F., H. 33, 173 Anm.).

Akt. a-[ $\omega$ -(a-Naphthyl)-ureido]- $\beta$ -phenyl-propionsäure, a-Naphthylaminoformyl-d-phenylalanin  $C_{20}H_{18}O_3N_2 = C_{10}H_7\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus d-Phenylalanin in Natronlauge durch a-Naphthylisocyanat (Bd. XII, S. 1244) (Neuberg, Rosenberg, Bio. Z. 5, 458). — Nadeln. Erweicht bei 150° und schmilzt bei 155°.

b) Linksdrehende a-Amino- $\beta$ -phenyl-propionsäure, l-Phenylalanin  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)^c\cdot CO_2H$ .

Vorkommen. Geringe Mengen 1-Phenylalanin finden sich in Keimpflanzen der Leguminosen, insbesondere wenn diese im Dunkeln entwickelt (etioliert) waren. So findet sich 1-Phenylalanin in etiolierten Keimlingen von Lupinus luteus (Schulze, Barbieri, B. 14, 1786; J. pr. [2] 27, 341; Schu., Nägelli, H. 11, 201; Schu., H. 30, 285, 287; Schu., Winterstein, H. 35, 307), in bei schwachem Tageslicht entwickelten und in etiolierten Keimlingen von Lupinus albus (Schu., H. 20, 315; 22, 422; 30, 274, 276; Wassiljew, L. V. St. 55, 53; Schu., Will, H. 35, 214, 307; 45, 55; Schu., Castoro, H. 38, 230), in etiolierten Keimlingen von Vicia sativa (Schu., H. 17, 209; 30, 262; Schu., Winterstein, H. 35, 216; 45, 49) und von Phaseolus vulgaris (Menozzi, R. A. L. [4] 4, 153; C. 1888, 378). Über wahrscheinliches Vorkommen geringer Mengen von 1-Phenylalanin in etiolierten Keimpflanzen von Lupinus angustifolius L. vgl. Schu., H. 22, 431, von Pisum sativum vgl. Schu., H. 30, 269, von Soja hispida vgl. Schu., H. 12, 408, von Cucurbita Pepo vgl. Schu., H. 20, 310. Phenylalanin wurde auch in unreifen Samen von Lupinus luteus, Lupinus albus, Lupinus angustifolius und Robinia Pseudacacia nachgewiesen (Was., Ber. Dtsch. Botan. Ges. 26a, 455). 1-Phenylalanin findet sich wahrscheinlich im Harn von Hunden bei Phosphorvergiftung (Abderhalden, Barker, H. 42, 526).

Bildung durch Zersetzung pflanzlicher und tierischer Produkte. 1-Phenylalanin entsteht bei der Hydrolyse vieler pflanzlicher Proteine durch Säuren. Es wurde erhalten bei der Hydrolyse von Leukosin aus Weizenkorn (Syst. No. 4811) (OSBORNE, CLAPP, C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Legumelin aus Erbsensamen (Syst. No. 4811) (O., HEYL, C. 1908 II, 1937), Legumin (Syst. No. 4812) aus Erbsensamen (O., CL., C. 1907 II, 615; Fr. 48, 698), aus Wickensamen (O., H., C. 1908 II, 1368), Vignin aus Vigna sinensis (Syst. No. 4812) (O., H., C. 1908 II, 1188), Glycinin aus Sojabohnen (Syst. No. 4812) (O., Ct., C. 1908 I, 50; Fr. 48, 628), Phaseolin aus Gartenbohnen (Phaseolus vulgaris) (Syst. No. 4812) (Abderhalden, Babkin, H. 47, 355; O., Cl., C. 1908 I, 1188; Fr. 48, 108), Conglutin aus Lupinensamen (Syst. No. 4812) (Schulze, Barbieri, B. 16, 1714; H. 9, 101; Winterstein, Pantanelli, H. 45, 67; Abderhalden, Herrick, H. 45, 485), Vicilin aus Erbsensamen (Syst. No. 4812) (O., H., C. 1908 II, 1937), Amandin aus Prunus Amygdalus var. dulcis (Syst. No. 4812) (O., Cl., C. 1908 I, 1188), Excelsin aus Paranüssen (Syst. No. 4812) (O., Cl., C. 1907 II, Ch., C. 19081, 1788), Excelsin aus Faranussen (Syst. No. 4812) (O., Ch., C. 1807 II, 1799; Fr. 48, 622), krystallisiertem Globulin (Edestin) aus Kürbissamen (Syst. No. 4812) (ABD., Berghausen, H. 49, 16; O., Ch., C. 1908 I, 50; Fr. 49, 152; vgl. Schul, Ba., B. 16, 1712; H. 9, 72), Edestin aus Hanfsamen (ABD., H. 37, 504), aus Baumwollsamen (ABD., Rostoski, H. 44, 273), aus Sonnenblumensamen (ABD., Reinbold, H. 44, 290), Glutenin aus Weizenmehl (Syst. No. 4812a) (ABD., Malengreau, H. 48, 514; O., Ch., C. 1808 II, ABD., Malengreau, H. 48, 514; O., Ch., C. 1808 II, ABD., Malengreau, H. 48, 514; O., Ch., C. 1808 II, ABD., Malengreau, H. 48, 514; O., Ch., C. 1808 II, ABD., Malengreau, ABD., A C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Weizenprolamin (Glisdin) (Syst. No. 4813) (Abd., Samuelly, H. 44, 277; O., Cl., C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Roggenprolamin (Roggengliadin) (Syst. No. 4813) (O., Cl., C. 1908 I, 1189), Hordein aus Gerstenmehl (Syst. No. 4813) (O., Cl., C. 1907 II, 1799; Fr. 47, 596; KLEINSCHMITT, H. 54, 118), Zein aus Maismehl (Syst. No. 4813) (LANG-STEIN, H. 37, 512; O., Cl., C. 1908 I, 1189), dem Protein aus dem Samen von Picea excelsa (ABD., TERUUCHI, H. 45, 478). 1-Phenylalanin entsteht aus den Eiweißstoffen des Samens von Croton Tiglium durch Einw. eines darin enthaltenen proteolytischen Enzyms (Scurti, Parrozzani, G. 37 I, 504).

l-Phenylalanin entsteht ferner bei der Säurehydrolyse vieler tierischer Proteine, so von Ovalbumin (Syst. No. 4825) (E. Fischer, H. 33, 412; Abderhalden, Pregl., H. 46, 30; Levene, Beatty, C. 1907 II, 614; Skraup, Hummelberger, M. 30, 139; O., Jones, Leavenworth, C. 1909 II, 39), Serumalbumin aus Pferdeblut (Syst. No. 4826) (Abd., H. 37, 498), Lactalbumin aus Kuhmilch (Syst. No. 4827) (Abd., Přibram, H. 51, 414), Bence-

Jonesschem Eiweißstoff (Syst. No. 4828) (Abd., Rostoski, H. 46, 135), Blutfibrin (Syst. No. (ABD., Voitinovici, H. 52, 371, 374), Syntonin aus Rindfleisch (Syst. No. 4828) (ABD., Sasaki, H. 51, 408), Serumglobulin aus Pferdeblut (Syst. No. 4828) (ABD., H. 44, 43; Lampel, Skraup, M. 30, 365, 373), Thyreoglobulin aus der Schilddrüse von Ochsen (Syst. No. 4828) (Nürenberg, Bio. Z. 16, 102, 110), Protalbumose aus Witte-Pepton (Syst. No. 4830) (Levene, C. 1906 I, 766), Protalbinsäure (Skraup, Hummelberger, M. 30, 139) No. 4830) (Levene, C. 1906 1, 766), Protalbinsäure (Skraup, Hummelberger, M. 30, 139) und Lysalbinsäure aus Ovalbumin (Syst. No. 4830) (Skr., Hu., M. 30, 141), Protalbinsäure und Lysalbinsäure aus dem Serumglobulin des Pferdebluts (Syst. No. 4830) (Levene, Skraup, M. 30, 373, 374), Plastein aus Witte-Pepton (Syst. No. 4830) (Levene, van Slyke, Bio. Z. 13, 473), von Witte-Pepton (Syst. No. 4831) (Lev., v. Sl., Bio. Z. 13, 457), Pepton aus Ovalbumin (Syst. No. 4831) (Skr., Hu., M. 30, 142), Pepton aus dem Serumglobulin des Pferdebluts (Syst. No. 4831) (La., Skr. M. 30, 374), Thymushiston (Syst. No. 4832) (Abd., Rona, H. 41, 282), Glutin (Gelatine) (Syst. No. 4836) (Schulze, H. 9, 121; E. Fischer, Levene, Aders H. 35, 70, Skr. g. Rohler M. 30, 478; Hugolinera Market C. 5, 140 LEVENE, ADERS, H. 35, 79; SKR., v. BICHLER, M. 30, 478; HUGOUNENQ, MOREL, C. r. 149, 42), Elastin (Syst. No. 4837) (ABD., Schittenhelm, H. 41, 298), Keratin aus Rinderhorn (Syst. No. 4837) (E. Fischer, Dörpinghaus, H. 36, 477), aus Hammelhorn (ABD., Voi-TINOVICI, H. 52, 351), Koilin (Syst. No. 4837) (HOFMANN, PREGL, H. 52, 467), der Substanz der Eihaut von Scyllium stellare (Syst. No. 4837) (PREGL, H. 56, 9), von Fibroin aus verschiedenen Seidenarten (Syst. No. 4837) (E. Fl., Skita, H. 33, 188; Abd., Rilliet, H. 58, 340; Abd., Behrend, H. 59, 237; Abd., Brahm, H. 61, 258; Abd., Sington, H. 61, 260; ABD., BROSSA, H. 62, 130; ABD., SPACK, H. 62, 132; SUZUKI, YOSHIMURA, INOUYE, C. 1909 II, 631), Seidenleim (Sericin) (Syst. No. 4837) (ABD., WORMS, H. 62, 143), krystallisiertem Oxyhamoglobin (Syst. No. 4840) aus Pferdeblut (E. FISCHER, ABD., H. 36, 275; ABD., H. 37, 493) und aus Hundeblut (ABD., BAUMANN, H. 51, 402), Nucleoproteid aus Leber (Syst. No. 4842) (Wohlgemuth, H. 44, 538), aus Milz (Levene, Mandl., Bio. Z. 5, 37), Casein aus Kuhmilch (Syst. No. 4845) (E. Fr., H. 33, 171; Abd., H. 44, 23), aus Ziegenmilch (Abd., Schittenhelm, H. 47, 460), Vitellin (aus Eigelb) (Syst. No. 4846) (Abd., Hunter, H. 48, 505; Hugouneng, C. r. 142, 174; A. ch. [8] 8, 133; Levene, Alsberg, C. 1906 II, 1343; Osborne, Jones, C. 1909 I, 1766), Paramucin (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4847) (Pregl., H. 58, 232), Ovoluminal (Syst. No. 4848) mucoid (Syst. No. 4847) (Abd., H. 44, 44), Clupeovin aus Heringsrogen (Clupea Harengus) (Hu., C. r. 148, 693). l-Phenylalanin wurde ferner erhalten: Bei der sauren Hydrolyse von Muskeln der Jakobsmuschel (Pectens irradians) (OSBORNE, JONES, C. 1909 I, 1771), von Seidenspinnerraupen (ABD., DEAN, H. 59, 173) und Seidenspinnerschmetterlingen (ABD., WEICHARDT, H. 59, 175), des Heilbutts (Hippoglossus vulgaris) (O., HEYL, C. 1909 I, 92), von Hühnerfleisch (O., Heyl, C. 1908 II, 1368), der koagulierbaren Eiweißstoffe des Colostrums (Winterstein, Strickler, H. 47, 67), von Muskeln ägyptischer Mumien (Abd., Brahm, H. 61, 419). Tabellarische Übersicht über die Ausbeute an 1-Phenylalanin bei der Säurehydrolyse verschiedener Eiweißstoffe s. in Abderhaldens Biochemischem Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 669. Phenylalanin entsteht bei mehrwöchiger Verdauung von Fibrin mit Papayotin (EMMERLING, B. 35, 697). Bei protrahierter Verdauung von Ovalbumin mit Pepsin in Gegenwart von Schwefelsäure (Langstein, B. Ph. P. 2, 233; vgl. Salaskin, Kowalevsky, H. 38, 571). Bei protrahierter Verdauung von Hämoglobin aus Pferdeblut mit Hundemagensaft in Gegenwart von Salzsäure (SAL., Kow., H. 38, 580). Durch Verdauung von Casein (und anderen Proteinen) mit Pankreatin und Hydrolyse des entstandenen Polypeptids mit Salzsäure (E. FISCHER, ABDERHALDEN, H. 39, 82, 92). Bei der nacheinanderfolgenden Verdauung von Casein durch Pepsinsalzsäure und Pankreatin (E. Fi., ABD., H. 40, 218). Bei der Reifung des Emmentaler Käses (WINTERSTEIN, H. 41, 501; WI., BISSEGGER, H. 47, 30). Bei der Selbstverdauung der Pankreas und der Leber (Levene, H. 41, 397, 400; Kutscher, LOHMANN, H. 44, 384).

Bildung durch Zerlegung von dl-Phenylalanin. Man behandelt Formyl-dl-phenylalanin (S.501) mit Brucin in Methylalkohol, trennt die entstandenen Brucinsalze durch Krystallisation (das Salz des Formyl-d-phenylalanins ist schwerer löslich), zerlegt das Brucinsalz des Formyl-l-phenylalanins mit Natronlauge und spaltet das so erhaltene Formyl-l-phenylalanin mit Salzsäure (E. Fischer, Schoeller, A. 357, 4). Darst. Man löst 50 g Formyl-dl-phenylalanin und 102 g wasserfreies Brucin in 600 ccm siedendem Methylalkohol und filtriert nach 12-stdg. Stehen im Eisschrank (unter Ausschluß von Feuchtigkeit) von ausgeschiedenem Brucinsalz des Formyl-d-phenylalanins ab. Aus der Mutterlauge krystallisiert bei 8-tägigem Stehen im Eisschrank das Brucinsalz des Formyl-l-phenylalanins aus; eine weitere Menge des Salzes erhält man durch Eindampfen des Filtrats im Vakuum, Lösen des Rückstandes in der 8-fachen Menge Wasser bei 60° und 8—10-tägiges Stehenlassen der Flüssigkeit im Eisschrank. Man reinigt das Brucinsalz des Formyl-l-phenylalanins durch Umkrystallisieren aus 8 Tln. Wasser unter Impfung mit einigen Kryställichen des Brucinsalzes. Man löst 60 g Brucinsalz in 500 ccm Wasser von 60°, kühlt auf 5° ab, versetzt sofort mit 104 ccm n-Natronlauge, saugt das ausgeschiedene Brucin ab und fällt das in Lösung befindliche Formyl-l-phenylalanin mit 20 ccm 5 n-Salzsäure. Man kocht 10 g der Formylverbindung 1 Stde. mit 150 g n-Bromwasserstoff-

säure, dampft bei 10-15 mm zur Trockne, löst das rohe Hydrobromid des l-Phenylalanins in der 30-fachen Menge absol. Alkohol, fällt das freie l-Phenylalanin durch Zutröpfeln von etwas überschüssigem konz. Ammoniak, wäscht es mit warmem Alkohol und krystallisiert aus 30 Tln. heißem Wasser um (E. Fischer, Schoeller, A. 357, 4, 7).

Isolierung aus Keimpflanzen. Vgl darüber: Schulze, Barrieri, B. 14, 1786; J. pr. [2] 27, 341; Schulze, Winterstein, H. 35, 211; Abderhalden, Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin und Wien 1910], S. 516.

Isolierung aus Eiweißspaltungsgemischen. Vgl. darüber E. Fischer, H. 33, 152;

E. FISCHER, ABDERHALDEN, H. 36, 273; OSBORNE, JONES, C. 1910 II, 839; vgl. ferner ABDERHALDEN, Handbuch der biochemischen Abeitsmethoden, Bd. II [Berlin und Wien 1910], S. 472.

Physikalisches Verhalten, 1-Phenylalanin krystallisiert aus konzentrierten warmen wäßrigen Lösungen in Blättchen, aus verdünnten wäßrigen Lösungen in wasserhaltigen Nadeln (Schulze, Barbieri, B. 14, 1786; J. pr. [2] 27, 343; Schu., H. 9, 84; Schu., Winterstein, H. 35, 218 Anm. 1). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, wenig in Alkohol (Schu., Ba., B. 14, 1786; J. pr. [2] 27, 343) und Methylalkohol (E. FISCHER, SCHOELLER, A. 357, 11). 1 Tl. l-Phenylalanin löst sich in 32,4 Tln. Wasser von 25° (E. Fl., Schoel, A. 357, A. 367, 11). 11.1-Prenylatanii lost sich in 32,4 1 in. Wasser von 25° (E. Fl., Schoe., A. 367, 11). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 278° (Zers.), 283° (korr.) (Zers.) (E. Fl., Schoe., A. 367, 11); zersetzt sich bei 275—280° (Schu., H. 9, 84). Sublimiert bei sehr vorsichtigem Erhitzen zum großen Teile unzersetzt (Schu., Ba., J. pr. [2] 27, 343). [a] 5°: —35,3° (in Wasser; 2 g in 100 ccm Lösung) (Schu., H. 9, 85); [a] 6°: —35,14° (in Wasser; 0,1357 g Substanz in 7,0397 g Lösung) (E. Fl., Schoe., A. 357, 9). Konstante der sauren Dissoziation ka bei 25°: 2,5×10° (berechnet aus dem durch Leitfähigkeitsnessungen ermittelten Hydrolysegrad des Natriumsalzes), der basischen Dissoziation  $k_b$  bei 25°: 1, $3 \times 10^{-12}$  (berechnet aus dem durch Leitfähigkeitsmessungen ermitteltem Hydrolysegrad des Hydrochlorids) (KANITZ, C. 1907 II, 697). Wird in wäßr. Lösung durch Mercurinitrat gefällt; Anwesenheit von viel Leucin verhindert die Fällung (Schu., H. 9, 77; Schu., Winterstein, H. 35, 212). Wird in 5% jeger wäßriger angesäuerter Lösung durch Phosphorwolframsäure gefällt (Schu., Wi., H. 33, 574); zur Fällbarkeit durch Phosphorwolframsäure vgl. auch Schu., Wi., H. 35, 213; Levene, Beatty, H. 47, 150.

Chemisches und biochemisches Verhalten. 1-Phenylalanin wird durch 48-stdg. Erhitzen mit 3 Tln. Bariumhydroxyd und 20 Tln. Wasser auf 155—160° vollständig racemisiert (E. Fischer, H. 33, 173; vgl. Schu., H. 9, 119; Schu., Bosshard, H. 10, 137). Bei der trocknen Destillation des l-Phenylalanins entstehen Wasser, CO<sub>2</sub>,  $\beta$ -Phenyl-äthylamin (Bd. XII, S. 1096) und 3.6-Dioxo-2.5-dibenzyl-piperazin C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3595) (Schu., Ва., В. 14, 1788; J. pr. [2] 27, 345; В. 16, 1712; Schu., Н. 9, 84). Bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure tritt der Geruch des Phenylacetaldehyds auf (E. Fischer, H. 33, 174); bei durchgreifender Oxydation wird Benzoesäure gebildet (Schu., Ba., B. 14, 1788; J. pr. [2] 27, 345). I-Phenylalanin schmeckt leicht bitter (E. Fischer, Schoeller, A. 357, 11). Fault langsam in Berührung mit Kloakenschlamm, dabei Phenylessigsäure (Bd. IX, S. 431) liefernd (Baumann, H. 7, 284; vgl. Nencki, M. 10, 521). Bei der Einw. von Hefe in gärender Zuckerlösung entsteht  $\beta$ -Phenyl-äthylalkohol (Bd. VI, S. 478) (Ehrlich, B. 40, 1047). 1-Phenylalanin geht im Organismus des Alkaptonurikers größtenteils in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Falta, Langstein, H. 37, 515; vgl. dazu Neubauer, Falta, H. 42, 89; Blum, A. Pth. 59, 284; Neubauer, C. 1909 II, 50). Über das Verhalten von l-Phenylalanin im Tierkörper vgl. Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 674, 690, 691.

Salze.  $\mathrm{Cu}(\mathbb{C}_8\mathrm{H}_{10}\,\mathbb{O}_2\mathrm{N})_2$ . Blaßblaue Schuppen. Unlöslich in Wasser (Schulze, Barbieri, B. 14, 1787; J. pr. [2] 27, 344; Schu., H. 9, 84). —  $\mathbb{C}_9\mathrm{H}_{11}\mathrm{O}_2\mathrm{N} + \mathrm{HCl}$ . Prismen. Löslich in Alkohol (Schu., Ba., B. 14, 1787; J. pr. [2] 27, 344). — Phosphorwolframat. Krystallblättchen (aus heißem Wasser). In 100 Tin. Wasser von 15—169 lösen sich 0,73 Tle.; leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und überschüssiger Phosphorwolframsäure (Schu., Winter-STEIN, H. 35, 213).

[1-Phenylalanin]-äthylester  $C_{11}H_{15}O_2N=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus l-Phenylalanin und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (E. FISCHER, SCHOELLER, A. 357, 14). Man kocht Formyl-l-phenylalanın mit n-Salzsäure, dampft die Lösung unter etwa 15 mm Druck ein und verestert den Rückstand mit absol. Alkohol und Chlorwasserstoff (E. F., LUNIAK, B. 42, 4753). — Gleicht dem dl-Phenylalanin äthylester (S. 499) (E. F., SCH.). Das Hydrobromid wird in bromwasserstoffsaurer Lösung durch Brom und Stickoxyd unter Kühlung in den Äthylester der rechtsdrehenden α-Brom-β-phenyl-propionsäure (Bd. IX, S. 516) übergeführt (E. F., Sch.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. [a] -7,60 (in Wasser; 0,3034 g Substanz in 9,6752 g Lösung) (E. F., Sch.). — Hydrobromid. Nadeln (E. F., Sch.).

[1-Phenylalanyl]-glycin  $C_{11}H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . (Vielleicht optisch nicht ganz einheitlich.) B. Aus rechtsdrehendem (vielleicht optisch nicht ganz einheitlichem) [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-glycin (Bd. IX, S. 516) und wäßrigem  $25^9/_0$ igem Ammoniak neben Cinnamoylglycin (Bd. IX, S. 588) (E. FISCHER, SCHOELLER, A. 357, 48). — Nadeln (aus Methylalkohol + Essigester). Sintert bei schnellem Erhitzen gegen 219°, schmilzt nicht ganz konstant gegen  $224^\circ$  (korr) unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in heißem Alkohol. [a] $_0^m$ :  $+54,20^\circ$  (in Wasser; 0,1892 g Substanz in 7,8402 g Lösung). — Läßt sich durch Behandlung mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff und Behandlung des entstandenen Esters mit alkoh. Ammoniak in 3.6-Dioxo-2-benzyl-piperazin (Syst. No. 3591) überführen. — Schmeckt anfangs fade und nachher schwach bitter.

Formyl-1-phenylalanin  $C_{10}H_{11}O_3N=OHC\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. s. im Artikel 1-Phenylalanin, S. 496. — Tafeln (aus Wasser). Erweicht gegen 163° (korr.), schmilzt gegen 167° (korr.);  $[a]_5^m:+75,2°$  (in Alkohol; 0,254 g Substanz in 6,0896 g Lösung) (E. F., SCH., A. 357, 6).

Chloracetyl-l-phenylalanin  $C_{11}H_{12}O_3NCl = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus l-Phenylalanin in natronalkalischer Lösung und einer äther. Lösung von Chloracetyl-chlorid unter Kühlung (E. F., Sch., A. 357, 20). — Krystalle (aus Wasser). Erweicht gegen 123° (korr.), schmilzt gegen 126° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester und Chloroform, weniger löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther. [a]<sub>D</sub><sup>20</sup>: +51,80° (in Wasser; 0,1485 g Substanz in 4,0872 g Lösung).

Glycyl-1-phenylalanin  $C_{11}H_{14}O_3N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus Chloracetyl-1-phenylalanin und  $25^0/_0$ igem wäßrigem Ammoniak bei  $37^0$  (E. F., Sch., A. 357, 21). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen  $267^0$  (korr.) unter Zersetzung. Löslich in etwa 45-20 Tin. heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Essigester, Chloroform, Benzol und Ather.  $[a]_0^m: +42,0^o$  (0,135 g Substanz in 7,0758 g Lösung). — Läßt sich durch Einw. von Methylalkohol und Chlorwasserstoff und Behandlung des entstandenen Esters mit alkoh. Ammoniak in 3.6-Dioxo-2-benzyl-piperazin (Syst. No. 3591) überführen. — Schmeckt bitter.

c) Inaktive a-Amino- $\beta$ -phenyl-propionsäure, dl-Phenylalanin  $C_0H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H.$ 

B. Aus inakt. a-Brom-β-phenyl-propionsäure (Bd IX, S 516) und wäßr. 25% jeem Ammoniak bei 3—4-tägigem Stehen oder 3-stdg. Erhitzen im Druckrohr auf 1000 (E. FISCHER, B. 37, 3064). Durch Erhitzen von inakt.  $\beta$ -Phenyl-milchsäure-nitril (Bd. X, S. 257) mit 10% giger alkoholischer Ammoniaklösung und Behandeln des entstandenen Phenylalanin-nitrils (S. 500) mit Salzsäure (Erlenmeyer sen., Lipp, A. 219, 188, 194). Durch Erhitzen von Phenylbrenztraubensäure (Bd. X, S. 682) mit konz. Ammoniak am Rückflußkühler entsteht das Amid des Phenacetyl-phenylalanins  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$  (S. 502), das mit verd. Salzsäure oder Natronlauge zu Phenacetyl-phenylalanin (S. 502) hydrolisiert wird; letzteres liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° Phenylalanin (ERLENMEYER jun., B. 30, 2977; 31, 2238; E. jun., Kunlin, A. 307, 154, 158; vgl. Plöchl, B. 16, 2822). Durch Reduktion von a-Benzamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683) in wäßr. Suspension mit der berechneten Menge  $2^{9}/_{0}$ igen Natriumamalgams (E. jun., A. 275, 15; E. Fischer, Mouneyrat, B. 33, 2383) und 8-stdg. Kochen des entstandenen Benzoyl-phenylalanins (S. 501) mit 125 Tln. 10% iger Salzsäure (E. F., M.; vgl. E. jun., A. 275, 17). Durch Erhitzen von a-Benzamino-zimtsäure mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 1000 entsteht das Amid von a-Benzamino-zimtsäure mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 100° entsteht das Amid des Phenacetyl-phenylalanins, das durch Hydrolyse in Phenacetyl-phenylalanin und schließich in Phenylalanin übergeführt werden kann (E. jun., B. 30, 2976, 2978; E. jun., Ku., A. 307, 152, 154, 158; vgl. Plöchl, B. 17, 1616, 1619, 1620, 1623). Phenacetyl-phenylalanin entsteht auch bei der Reduktion von a-Phenacetamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683) in Sodalösung mit Natriumamalgam im Kohlendioxydstrom bei 50—60° (E. jun., B. 31, 2239; E. jun., Ku., A. 307, 169). Phenylalanin entsteht bei der Reduktion von Phenylbrenztraubensäure-oxim (Bd. X, S. 684) mit Zinn und Salzsäure (E. jun., A. 271, 169), in konz. wäßr. Lösung mit Natriumamalgam (Knoop, B. Ph. P. 6, 158 Anm.), mit Aluminiumamalgam in wasserhaltigem Äther (Knoop, Hoessli, B. 39, 1479). Beim Kochen von a-[2-Carboxy-benzamino]-benzylmalonsäure (S. 562) mit konz. Salzsäure (Sörensen, C. 1903 II, 33). dl-Phenylalanin entsteht durch Racemisierung von 1-Phenylalanin bei 48-stdg. Erhitzen mit dl-Phenylalanin entsteht durch Racemisierung von l-Phenylalanin bei 48 stdg. Erhitzen mit 3 Tln. Bariumhydroxyd und 20 Tln. Wasser auf 155-160° (E. Fischer, H. 33, 473; vgl. Schulze, H. 9, 119; Schu., Bosshard, H. 10, 137).

Blättchen (aus wäßr. Alkohol), sternförmig verwachsene Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 263—265° unter stürmischer Gasentwicklung zu einem rotbraunen Öle (E. sen., Lipp, A. 219, 197). F: 271—273° (SÖRENSEN, C. 1903 II, 33). Sublimiert unter teilweiser Zer-

setzung (E. sen., L.). Sublimationsgeschwindigkeit: Kempf, J. pr. [2] 78, 241. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther (E. sen., L.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1114,1 Cal. (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 1548). Zur elektrolytischen Dissoziation vgl. die Angaben bei l-Phenylalanin, S. 497.

Liefert bei trockner Destillation β-Phenyl-āthylamin (Bd. XII, S. 1096) und 3.6-Dioxo-2.5-dibenzyl-piperazin  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 3595) (E. sen., Lepp, A. 219, 202). Bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung tritt der Geruch des Phenylacetaldehyds auf (Neuberg, Bio. Z. 17, 277). Zersetzung durch Ozon: Harries, Langheld, H. 51, 378. Bei der Einwirkung von 1 Mol.-Gew. Natriumhypochlorit in Wasser unter Kühlung entsteht eine Lösung des Natriumsalzes von N-Chlor-phenylalanin, welche beim Erwärmen ein Ammoniakderivat des Phenylacetaldehyds (Bd. VII, S. 292) liefert (LANG., B. 42, 392, 2369; D. R. P. 226226; C. 1910 II, 1104). Die Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure führt zu β-[4-Nitro-phenyl]-alanin (S. 506) (E. sen., Lipp, A. 219, 213). Bei der Sulfurierung entsteht  $\beta$  - [4-Sulfo phenyl] - alanin (Syst. No. 1928) (E. sen., Lipp, A. 219, 209). Zersetzt sich nicht beim Aufkochen mit Kalilauge oder mit konz. Salzsäure (E. sen., LIPP, A. 219, 196). Reagiert mit Benzaldehyd in alkal. Lösung unter Bildung von N-Benzalisodiphenyloxäthylamin (Bd. XIII, S. 711) und Phenylbrenztraubensäure (E. jun., A. 337, 216). Bindung von Kohlendioxyd durch Phenylalanin in Gegenwart von Kalkmilch: Siegfried, Neumann, H. 54, 431.

dl-Phenylalanın schmeckt süß (E. sen., Lipp, A. 219, 196). Ist für Penicillium glaucum ein guter, für andere Schimmelpilzarten dagegen ein sehr geringwertiger Nährstoff (Emmer-LING, B. 35, 2289). Wird im Organismus des Hundes total verbrannt (Schotten, H. 8, 65; Knoop, B. Ph. P. 6, 158). Zum Auftreten von inakt. a-Ureido-β-phenyl-propionsäure (S. 502) im Harn von Katzen nach intravenöser Injektion von dl-Phenylalanin vgl. Dakin, C. 1909 II, 640; Lippich, B. 41, 2974; H. 90 [1914], 130; Rohde, C. 1919 II, 652. dl-Phenylalanin geht im Organismus des Alkaptonurikers zu 50% in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Falta, Langstein, H. 37, 516). Bewirkt vermehrte Ausscheidung von l- $\beta$ -Oxy-buttersäure beim Diabetiker (BAER, BLUM, A. Pth. 56, 97). Bewirkt in künstlich durchbluteter Leber eine beträchtliche Steigerung der Acetonbildung (Embden, Salomon, Schmidt, B.

Ph. P. 8, 148; Embden, Engel, B. Ph. P. 11, 325). Über das Schicksal von dl-Phenylalanin im Tierkörper vgl. ferner: Stolte, B. Ph. P. 5, 24.

Cu(C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Blaue Prismen. Verliert das Krystallwasser schon über Schwefelsäure; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Kaltem Usser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Kaltem Wasser, fast unlöslich in Kaltem Alkohol, unlöslich in Kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol (E. sen., L.). — 2  $C_9H_{11}O_2N + HCl$ . B. Entsteht durch Trocknen des Hydrochlorids  $C_9H_{11}O_2N + HCl$  (s. u.) bei  $100^o$  (E. jun., Kunlin, A. 307, 159). —  $C_9H_{11}O_2N + HCl$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser und gewöhnlichem Alkohol, etwas schwerer in absol. Alkohol; schwer löslich in kalter Salzsäure (D: 1,10), fast unlöslich in rauchender Salzsäure (E. sen., L.). —  $2C_9H_{11}O_2N + H_2SO_4$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in kaltem Alkohol (E. sen., L.). —  $C_9H_{11}O_2N + HNO_3$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol, ziemlich schwer in Salpetersäure (D: 1,2) (E. sen., L.). — Pikrat 2  $C_9H_{11}O_2N + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Nadeln. Bräunt sich bei 170° und schmilzt bei 173°; 100 Tle. Wasser lösen bei Zimmertemperatur 2,55 Tle., 100 Tle. Alkohol lösen 1,3 Tle. Salz (Mayeda, H. 51, 262). — 2  $C_9H_{11}O_2N + 2$  HCl + Pt Cl<sub>4</sub>. Dunkelgelbe Nadeln. Sehr leicht lösich in Wasser, aber unter teilweiser Zersetzung, sehr leicht lösich in Wasser leicht lösich in Wasser lösich leicht lösich in Wasser lösich leicht leic lich in absol. Alkohol, unlöslich in Äther; verliert bei 100° beinahe 2 Mol. HCl (E. sen., L.).

- dl-Phenylalanin-methylester  $C_{10}H_{13}O_2N = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von salzsaurem dl-Phenylalanin mit methylalkoholischer Šalzsaure (Curtius, Mül-LER, B. 37, 1267). — Wasserklare Flüssigkeit.  $Kp_{12}$ : 141°,  $D_1^{22}$ : 1,096;  $n_2^{60}$ : 1,5203 (C., M.). — Das salzsaure Salz gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in ganz schwach salzsaurer Lösung  $\alpha$ -Amino- $\beta$ -phenyl-propionaldehyd, der in Form seines Diäthylacetals (S. 63) isoliert wurde (E. FISCHER, KAMETAKA, A. 365, 10). Beim Behandeln des salzsauren Salzes mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Kühlung entsteht a-Diazo- $\beta$ -phenyl-propionsäure-methylester (Syst. No. 3646) (C., M.). —  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl.$  Nadeln. F: 158° (Zers.) (C., M.).
- dl-Phenylalanin-äthylester  $C_{11}H_{15}O_2N = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . 2-stdg. Kochen von salzsaurem dl-Phenylalanın mit 3% iger alkoh. Salzsaure am Rückflußkühler (Curtus, Müller, B. 87, 1266). Beim Lösen von salzsaurem dl-Phenylalanyl-chlorid in Alkohol (E. Fischer, B. 88, 2919). — Dickflüssiges Öl. Kp<sub>10</sub>: 143°; D<sup>15</sup>: 1,065; schwer löslich in Wasser (E. F., B. 34, 450). — Gibt mit flüssigem Ammoniak Phenylalanin-amid (Koenics, Mylo, B. 41, 4439). Geht beim Behandeln mit Natriumnitrit und verdünnter Schwefelsäure unter Kühlung in  $\alpha$ -Diazo- $\beta$ -phenyl-propionsäure-äthylester (Syst.

- No. 3646) über (C., M.).  $C_{11}H_{15}O_2N+HCl$ . F:  $427^0$ ; sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich in Alkohol, unlöslich in Äther (C., M.).  $C_{11}H_{15}O_2N+HNO_2$ . B. Aus salzsaurem dl-Phenylalanin-āthylester beim Verreiben mit Natriumnitrit und wenig Wasser (C., M.). Weiße Krystallmasse (aus Äther + Chloroform). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Äther. Sehr leicht zersetzlich. Geht bei Handwärme in a-Diazo- $\beta$ -phenyl-propionsäure-äthylester über. Pikrat. Prismen. F:  $456,5^0$  (korr.) (E. F., B. 34, 450).
- dl-Phenylalanylchlorid  $C_9H_{10}ONCl=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot COCl.$  B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Einw. von Acetylchlorid + Phosphorpentachlorid auf dl-Phenylalanin (E. Fischer, B. 38, 2918).  $C_9H_{10}ONCl+HCl.$  Farbloses Pulver. Löst sich in Alkohol unter Bildung von Phenylalanin-äthylester.
- dl-Phenylalanin-amid  $C_9H_{12}ON_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus dl-Phenylalanin-äthylester mit flüssigem Ammoniak bei mehrtägigem Stehen (Koenics, Mylo, B. 41, 4439).—Prismen (aus Chloroform oder Benzol). F: 138—140° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol, heißem Chloroform, ziemlich in kaltem Wasser. Reagiert stark alkalisch. Gibt mit alkal. Kupferlösung eine violette Färbung.
- dl-Phenylalanyl-glycin C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·CH(CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO·NH·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Aus inakt. [a·Brom-β-phenyl-propionyl]-glycin (Bd. IX, S. 516) und wäßr. Ammoniak neben Cinnamoylglycin (Bd. IX, S. 588) (E. FISCHER, BLANK, A. 354, 3). Durch Eintragen von gepulvertem salzsaurem dl-Phenylalanylchlorid in eine eisgekühlte Mischung von trocknem Glycinäthylester (Bd. IV, S. 340) und trocknem Chloroform und Verseifung des entstandenen Phenylalanyl-glycinäthylesters mit n-Natronlauge (E. F., B. 38, 2919). Tafeln (aus Wasser), Nadeln (aus Wasser + Alkohol). Färbt sich bei 255° braun und schmilzt bei 273° (korr.) zu einer dunkelroten Flüssigkeit (E. F.). 100 Tle. siedendes Wasser lösen etwa 7 Tle.; schwer löslich in den übrigen Solvenzien (E. F., B.). Schmeckt unangenehm fade (E. F., B.). Geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Abderhalden, Bloch, Rona, H. 52, 439). Kupfersalz. Hellblaue Krystalle (aus konz. wäßr. Lösung) (E. F., B.).
- Äthylester  $C_{13}H_{18}O_3N_2 = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_6H_5$ . B. Aus di-Phenylalanyl-glycin und absol. Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (E. FISCHER, BLANK, A. **354**, 4). Eine weitere Bildung s. im vorangehenden Artikel. Schwer krystallisierbares Öl (E. F., B. **38**, 2920). Liefert mit alkoh. Ammoniak 3.6-Dioxo-2-benzyl-piperazin  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH < \frac{CO NH}{NH CO} > CH_2$  (Syst. No. 3591) (E. F., B.).
- dl-Phenylalanyl-glycyl-glycin  $C_{13}H_{12}O_4N_3=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. [a·Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-glycyl-glycin (Bd. IX, S. 516) und 25°/ $_0$ igem Ammoniak neben Cinnamoyl-glycyl-glycin (Bd. IX, S. 588) (E. FISCHER, B. 37, 3066). Schiefe vierseitige Tafeln (aus heißem Wasser). F: gegen 235° (korr.) (Zers.). Löst sich in etwa 12 Tln. heißem Wasser; sehr wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in den anderen Solvenzien. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer und löst Kupferoxyd beim Kochen mit tiefblauer Farbe.
- Inakt. Phenylalanyl alanin  $C_{12}H_{16}O_3N_2 = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-alanin (Bd. IX, S. 516) und wäßr. 23% jeem Ammoniak bei 36% (E. Fischer, Blank, A. 354, 6). Nadeln (aus heißem Wasser). Sintert bei 230% und schmilzt bei 241% (korr.) unter Zersetzung; 100 Tle. siedendes Wasser lösen ca. 5,5 Tle. (E. F., B.). Geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Abderhalden, Bloch, Rona, H. 52, 439). Kupfersalz. Nadeln. Löslich in Wasser mit kornblumenblauer Farbe.
- Inakt. Phenylalanyl-leucin A  $C_{15}H_{22}O_3N_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Beim Erhitzen von inakt. [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-leucin A (Bd. IX, S. 517) mit wäßr. Ammoniak unter Druck auf  $100^{\circ}$  (E. F., B., A. 354, 9). Nadeln (aus Wasser). Sintert bei  $186^{\circ}$  und schmilzt bei  $196^{\circ}$  (korr.). Löslichkeit ähnlich der des diastereoisomeren inakt. Phenylalanyl-leucins B (s. u.).
- Inakt. Phenylalanyl-leucin B  $C_{15}H_{22}O_3N_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus dem [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-leucin B (Bd. IX, S. 517) mit wäßr. Ammoniak bei 100° unter Druck (E. F., B., A. 354, 9). Prismen (aus Wasser). Beginnt gegen 210° zu sintern und schmilzt bei etwa 224,5° (korr.). 100 Tle. siedendes Wasser lösen ca. 0,7 Tle.; etwas löslich in heißem Alkohol; leicht löslich in verd. Salzsäure. Kupfersalz. Prismen (aus Wasser). Löslich in Wasser mit kornblumenblauer Farbe.
- dl-Phenylalanin-nitril  $C_9H_{10}N_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CN$ . B. Man erwärmt 20 g inakt.  $\beta$ -Phenyl-milehsäure-nitril (Bd. X, S. 257) mit 28 g  $10^0/_0$ iger alkoholischer Ammoniaklösung  $1/_2$ —1 Stunde im Wasserbade, verdunstet dann den Alkohol an der Luft und behandelt

den Rückstand mit  $10^{9}$ /eiger Salzsäure; hierbei bleibt a.a'-Imino-bis-[ $\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril] (S. 503) ungelöst; aus der Lösung krystallisiert (über Schwefelsäure und Ätzkali) salzsaures Phenylalanin-nitril (ERLENMEYER sen., LIPP, A. 219, 188). —  $C_9H_{10}N_2+HCl$ . Rhombische Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in absol. Alkohol, unlöslich in Äther. Leicht zersetzlich.

Formyl-dl-phenylalanin  $C_{10}H_{11}O_3N=OHC\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus dl-Phenylalanin und käuflicher wasserfreier Ameisensäure im Wasserbade (E. FISCHER, SCHOELLER, A. 357, 2). — Krystalle (aus Wasser). Erweicht bei 165,5° (korr.), schmilzt bei 168,8—169,8° (korr.). Löslich in etwa 240 Tln. Wasser von 27°; leicht löslich in wäßr. Methylalkohol und Äthylalkohol, löslich in heißem Aceton und Essigester, schwer löslich in Äther und Benzol, fast unlöslich in Petroläther. Läßt sich mit Hilfe von Brucin in seine optischaktiven Komponenten zerlegen.

Chloracetyl-dl-phenylalanin  $C_{11}H_{12}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H.$  B. Durch Schütteln der alkal. Lösung von 4 Mol.-Gew. dl-Phenylalanin mit der äther. Lösung von 1 Mol.-Gew. Chloracetylchlorid bei 0° (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3313). — Schiefe vierseitige Tafeln (aus heißem Wasser). F: 130—131° (korr.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Alkohol, etwas schwerer in Benzol und Äther, unlöslich in Petroläther. Gibt beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100° Glycyl-phenylalanin (S. 503).

Inakt. [a-Brom-propionyl]-phenylalanin  $C_{12}H_{14}O_3NBr=CH_3\cdot CHBr\cdot CO\cdot NH\cdot CH$  (CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus salzsaurem dl-Phenylalanin und dl-a-Brom-propionylchlorid (Bd. II, S. 256) in alkal. Lösung bei 0° (L., S., B. 37, 3312). — Nadeln (aus Benzol). F: 132° bis 133° (korr.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 100° Alanyl-phenylalanin (S. 504).

Inakt. [a-Brom -isocapronyl] - phenylalanin  $C_{15}H_{20}O_3NBr = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Gemisch der beiden diastereoisomeren inaktiven Formen). B. Aus salzsaurem dl-Phenylalanin und dl- $\alpha$ -Brom-isocapronylchlorid (Bd. II, S. 331) in alkal. Lösung bei  $0^6$  (L., S., B. 37, 3306). — Krystalle (aus Toluol). F: 119—123 $^6$  (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwerer in Benzol, fast unlöslich in Petroläther. Sehr wenig löslich in Wasser; die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. — Liefert bei 1-stdg. Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im Druckrohr auf  $100^6$  Leucyl-phenylalanin A (S. 504) neben Leucyl-phenylalanin B (S. 504).

Benzoyl-dl-phenylalanin, inakt. a-Benzyl-hippursäure  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von in Wasser verteilter a-Benzaminozimtsäure (Bd. X, S. 683) mit der berechneten Menge  $2^0/_0$ igem Natriumamalgam; unveränderte Benzaminozimtsäure zersetzt man durch Kochen mit  $10^0/_0$ iger Natronlauge (Erlenmeyer jun., A. 275, 15; E. Fischer, Mouneyrat, B. 33, 2383). — Blättchen. F: 182—183 $^0$  (E. jun.), 187—188 $^0$  (korr.) (E. F., Mou.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1895,9 Cal. (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 1548). — Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dem Dampfbade 2-Phenyl-4-benzyl-oxazolon-(5) C. H. CH. C

C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH<sub>2</sub>·CH·N C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 4283) (Mohr, Stroschen, B. 42, 2523). Wird durch 8-stdg. Kochen mit 125 Tln. 10<sup>6</sup>/<sub>0</sub>iger Salzsäure in Phenylalanin und Benzoesäure zerlegt (E. F., Mou.).

**Methylester**  $C_{17}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Benzoyldl-phenylalanylchlorid (s. u.) und Methylalkohol (Max, A. 369, 281). — Krystalle (aus 25 bis 30 Tln. heißem Ligroin). F: 86,5—87,5° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

Äthylester  $C_{18}H_{16}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Benzoyldl-phenylalanylchlorid und Äthylalkohol (Max, A. 369, 281). Aus 2-Phenyl-4-benzyloxazalon-(5) (Syst. No. 4283) und Äthylalkohol (Mohr, Stroschein, B. 42, 2523). — Nadeln (aus 30 Tln. heißem Ligroin). F: 95—95,5° (korr.) (Max), 90° (Mo., St.).

Chlorid  $C_{16}H_{14}O_2NCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot COCl.$  B. Man schüttelt Benzoyldl-phenylalanin mit Acetylchlorid und Phosphorpentachlorid bei gewöhnlicher Temperatur (Max, A. 369, 281). — Rhombenähnliche Tafeln (aus Benzol). F: gegen 123—125° (Zers.). Löslich in Chloroform und Äther.

Amid  $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus Benzoyl-dl-phenylalanylchlorid und mit trocknem Ammoniak gesättigtem absolutem Äther (Max, A. 369, 282). Aus 2-Phenyl-4-benzyl-oxazono-(5) (Syst. No. 4283) und Ammoniak (Монк, Stroschein, B. 42, 2523). — Nadeln (aus 20 Th. heißem Chloroform). F: 198° (korr.)

(Max), 196° (Mo., St.). Leicht löslich in Alkohol und Essigester, schwer in Benzol und Ligroin, sehr wenig in Wasser (Max).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Anilid} & C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5. & \textit{B. Aus 2-Phenyl-4-benzyl-oxazolon-(5)} & und Anilin (M., St., \textit{B. 42, 2523}). & F: 233^{\circ}. \end{array}$ 

Benzoyl - dl - phenylalanyl - glycin  $C_{18}H_{18}O_4N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Phenyl 4-benzyl-oxazolon-(5) und Glykokoll in wäßrig-acctonischer alkalischer Lösung (M., St., B. 42, 2523). — F: 230—240° (Zers.).

Phenacetyl - dl - phenylalanin C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>O<sub>3</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>· CH<sub>2</sub>· CO· NH· CH(CH<sub>2</sub>· C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)· CO<sub>2</sub>H. B. Durch Reduktion der α-Phenacetamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683), gelöst in Soda, mit dem Fünffachen der berechneten Menge Natriumamalgam, während ein langsamer Kohlendioxydstrom die auf 50—60° erwärmte Lösung passiert (Erlenmeyer jun., B. 31, 2239; E. jun., Kunlin, A. 307, 169). Durch Erhitzen von Phenylberenztraubensäure (Bd. X, S. 682) mit konz. Ammoniak am Rückflußkühler und Verseifung des entstandenen Amids des Phenacetyl-dl-phenylalanins (s. u.) durch Erhitzen mit verd. Natronlauge oder verd. Salzsäure (E. jun., B. 30, 2977; 31, 2238; E. jun., K., A. 307, 151; vgl. Plöchl., B. 16, 2822; E. jun., B. 36, 2526). Das Amid entsteht auch durch Erhitzen von α-Benzamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683) mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 100° (E. jun., B. 30, 2976, 2977; E. jun., K., A. 307, 152; vgl. Plöchl., B. 17, 1616). — Krystalle (aus absol. Alkohol + Benzol). F: 126° (E. jun., B. 31, 2238; E. jun., K.). Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in heißem Wasser und in Benzol (E. jun., K.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° in Phenylalanin und Phenylessigsäure gespalten (E. jun., B. 30, 2978; E. jun., K.). — Na C<sub>17</sub> H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>N. Nadeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in Wasser (E. jun., K.). — AgC<sub>17</sub> H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>N. Niederschlag. In Wasser schwer löslich (E. jun., K.).

Äthylester  $C_{19}H_{21}O_3N = C_8H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erwärmen von Phenacetyl-dl-phenylalanin mit absol. Alkohol und Schwefelsäure (Erlenmeyer jun., Kunlin, A. 307, 157). — Angenehm riechendes Öl.

Amid  $C_{17}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Stehen von Phenacetyl-dl-phenylalanin-āthylester mit konz. Ammoniak (Erlenmeyer jun., Kunlin, A. 307, 157). Weitere Bildungen s. im Artikel Phenacetyl-dl-phenylalanin. — Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 186°; sehr wenig löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem (E. jun., K.). — Wird durch verd. Natronlauge bei 100° oder durch Erhitzen mit verd. Salzsäure zu Phenacetyl-phenylalanin verseift (E. jun., B. 30, 2977; E. jun., K.).

Inakt.  $[a-{\rm Brom}-\beta-{\rm phenyl}-{\rm propionyl}]$ -phenylalanin  $C_{18}H_{18}O_3{\rm NBr}=C_6H_5\cdot{\rm CH_2}\cdot{\rm CHBr\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H}$ . B. Aus inaktivem a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl-chlorid (Bd. IX, S. 516) und dl-Phenylalanin in alkal. Lösung bei 0° (E. Fischer, B. 37, 3068). — Achtseitige Tafeln. F: 174—175° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich leicht in Ather und siedendem Chloroform oder Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroläther. — Gibt mit 25°/0 igem Ammoniak Cinnamoyl-phenylalanin (s. u.) und Phenylalanyl-phenylalanin (S. 505).

Cinnamoyl - dl - phenylalanin  $C_{18}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Neben Phenylalanyl-phenylalanin (S. 505) bei Einw. von  $25^0$ /oigem Ammoniak auf inakt. [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-phenylalanin (s. o.) bei  $25^0$  (E. F., B. 37, 3069). Aus salzsaurem dl-Phenylalanin und Zimtsäurechlorid in alkal. Lösung (E. F.). — Sechsseitige Täfelchen (aus Alkohol). F:  $198-199^0$  (korr.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Aceton, sehwer in Ather und kaltem Benzol, fast unlöslich in Wasser und kalten verd. Säuren.

Carbomethoxy-dl-phenylalanin  $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus 10 g dl-Phenylalanin, 60,6 ccm n-Natronlauge, 6,8 g Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) und 3,2 g wasserfreier Soda (Leuchs, Geiger, B. 41, 1724). — Nur als Sirup erhalten. — Durch Behandeln mit Thionylchlorid bei 40° und Erwärmen des entstandenen Säurechlorids auf 60° wird das Anhydrid der Phenylalanin-N-carbonsäure

Inakt. a - Ureido -  $\beta$  - phenyl - propionsäure, Aminoformyl - dl - phenylalanin, Carbaminyl-dl-phenylalanin  $C_{10}H_{12}O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus dl-Phenylalanin und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung unter Zusatz von etwas Salzsäure im Wasserbade (Dakin, C. 1909 II, 641). Wurde aus dem Harn von Katzen nach intravenöser Injektion von dl-Phenylalanin erhalten (D., C. 1909 II, 640; vgl. Lippich, B. 41, 2974; H. 90 [1914], 130; Rohde, C. 1919 II, 652). — Prismen (aus Essigester). F: 188—190° (Zers.), bei raschem Erhitzen: 190—191° (D.).

 $\alpha$  - [ $\omega$  - l - Menthyl - ureido] -  $\beta$  - phenyl - propionsäure , [l - Menthylaminoformyl]-phenylalanin, [l-Menthylcarbaminyl]-phenylalanin  $C_{20}H_{30}O_3N_2=C_{10}H_{19}\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  (bereitet aus dl-Phenylalanin, daher möglicherweise halbracemische

Verbindung). B. Durch 12-stdg. Schütteln von 5,5 g dl-Phenylalanin mit 6 g [l-Menthyl]-isocyanat (Bd. XII, S. 25) und 34 ccm n-Natronlauge (VALLÉE, A. ch. [8] 15, 418). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F:  $176-177^{\circ}$ .  $[a]_{o}$ :  $-14.8^{\circ}$  (in  $95^{\circ}$ /oigem Alkohol; c = 0.8868).

Inakt. a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido] -  $\beta$ -phenyl-propionsäure, Anilinoformyl-dl-phenyl-alanin  $C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus dl-Phenylalanin und Phenylisoeyanat in n-Natronlauge unter Kühlung (Mouneyrat, B. 33, 2396). — F: gegen  $182^0$  (Zers.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-Phenyl-5-benzyl-hydantoin  $C_6H_5\cdot CH_2\cdot HC$ —NH OC—N( $C_6H_5$ ) CO (Syst. No. 3591).

Carbäthoxy-dl-phenylalanin-amid  $C_{12}H_{16}O_8N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO$ NH<sub>2</sub>. B. Aus dl-Phenylalanin-amid und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III. S. 10) in Sodalösung (Koenigs, Mylo, B. 41, 4440). — Nadeln (aus Wasser). F: 1416 (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, ziemlich schwer in kaltem Wasser.

Inakt. a.a'-Imino - bis -  $[\beta$ - phenyl - propionsäure - nitril]  $C_{18}H_{17}N_3 = HN[CH(CH_2 \cdot C_{18}) \cdot CN]_2$ . B. Man erwärmt 20 g inakt.  $\beta$ -Phenyl-milchsäure-nitril (Bd. X, S. 257) mit 28 g  $10^0/_0$ iger alkoholischer Ammoniaklösung  $^1/_2$ bis 1 Stde. im Wasserbade, dunstet den Alkohol an der Luft ab und behandelt den Rückstand mit  $10^0/_0$ iger Salzsäure, wodurch Phenylalaninnitril gelöst wird; das ungelöste  $\alpha.\alpha'$ -Imino-bis- $[\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril] wird aus verd. Alkohol umkrystallisiert (Erlenmeyer sen., Lipp, A. 219, 188, 191). — Das so erhaltene Krystallpulver vom Schmelzpunkt 86—87° ist unlöslich in Petroläther, äußerst schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol und in Äther, am leichtesten in Benzol (E. sen., L.). Wird das bei 86—87° schmelzende Krystallpulver aus Äther umkrystallisiert, so erhält man nebeneinander flache, monokline (HAUSHOFER, Z. Kr. 8, 386; J. 1883, 482; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 269) Prismen, mit sechsseitiger Umgrenzung, vom Schmelzpunkt 105—1060 und monokline Täfelchen mit rhombischer Umgrenzung (HAUSH.) vom Schmelzpunkt 108—109° (E. sen., L.). Durch Umkrystallisieren aus Äther oder wiederholtes Schmelzen werden diese Schmelzpunkte nicht verändert; beide Formen zeigen aber die gleiche Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln (E. sen., L.). —  $C_{18}H_{17}N_3 + HCl$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-ätherische Lösung des a.a'-Imino-bis- $[\beta$ -phenyl-propionsäurenitrils] vom Schmelzpunkt 86—87° (E. sen., L.). Nadeln (aus heißem salzsäurehaltigem absolutem Alkohol). Wird durch Wasser sofort zerlegt.

Glycyl-dl-phenylalanin  $C_{11}H_{14}O_3N_2 = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Durch 1-stdg. Erhitzen von Chloracetyl-dl-phenylalanin (S. 501) mit wäßr. Ammoniak auf 100° (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3313). — Wetzsteinförmige Krystalle (aus heißem Wasser + Alkohol). Bräunt sich bei 255° und schmilzt bei ca. 270° (korr.) unter völliger Zersetzung (L., S.). Kaum löslich in den gewöhnlichen organischen Solvenzien, leicht in Wasser; gibt in wäßr. Lösung beim Kochen mit Kupferoxyd ein leicht lösliches, tiefblaues Salz (L., S.). Liefert in alkal. Lösung mit Chloracetylchlorid Chloracetyl-glycyl-phenylalanin (s. u.), mit dl-a-Brom-isocapronylchlorid [a-Brom-isocapronyl]-glycyl-phenylalanin (s. u.) (L., S.). Geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Adber-HALDEN, BLOCH, RONA, H. 52, 439).

Chloracetyl-glycyl-dl-phenylalanin  $C_{13}H_{15}O_4N_2Cl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus Glycyl-dl-phenylanin in alkal. Lösung und Chloracetyl-chlorid (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3315). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 151—152° (korr.). Leicht löslich in Aceton und Alkohol), schwer in Wasser, unlöslich in Benzol. — Gibt beim Erhitzen mit Ammoniak auf 1000 Diglycylphenylalanin (s. u.).

Inakt. [a - Brom - isocapronyl] - glycyl - phenylalanin  $C_{17}H_{23}O_4N_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus Glycyl-dl-phenylalanin in alkalischer und dl-a-Brom-isocapronylchlorid in ather. Lösung (L., S., B. 37, 3314). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—1646 (korr.). Leicht löslich in Aceton und Alkohol, unlöslich in Benzol, Petroläther und Wasser. — Liefert mit Ammoniak bei 100° Leucylglycyl-phenylalanin (S. 504).

Hippuryl-dl-phenylalanin  $C_{18}H_{18}O_4N_2=C_8H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_8H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus Hippurazid (Bd. IX, S. 247) und einer schwach natronalkalischen Lösung von dl-Phenylalanin bei 60-70° (Curtius, Müller, J. pr. [2] 70, 226). - Nadeln (aus Wasser). F: 172°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, sehr wenig in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. —  $AgC_{18}H_{17}O_4N_2$ . Krystallkörner (aus heißem Wasser).

Diglycyl-dl-phenylalanin  $C_{13}H_{17}O_4N_3 = H_2N \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH$ mit Kupfersalzen und Natronlauge eine blauviolette Färbung.

504

Inakt. Leucyl-glycyl-phenylalanin  $C_{17}H_{25}O_4N_3 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot CO_5N_4 \cdot CH_2 \cdot C$ 

Hippuryl - dl - phenylalanin - äthylester  $C_{20}H_{22}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Hippuryl-dl-phenylalanin (S. 503) und ca.  $3^9/_0$ iger alkoh. Salzsäure im Wasserbade (Curtius, Müller, J. pr. [2] 70, 227). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 98°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, reichlicher in der Wärme, leicht in Alkohol.

Hippuryl - dl - phenylalanin - hydrazid  $C_{18}H_{20}O_3N_4=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH$   $CH_1(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von Hippuryl-dl-phenylalanin-åthylester mit Hydrazinhydrat in absol. Alkohol (C., M., J. pr. [2] 70, 227). — Nadeln (aus heißem Wasser). F: 183°. Fast unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, reichlicher beim Erwärmen. —  $C_{18}H_{20}O_3N_4 + HCl$ . Flockig. F: 186° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol.

Hippuryl-dl-phenylalanin-benzalhydrazid  $C_{25}H_{24}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$ . B. Aus Benzaldehyd und Hippuryl-dl-phenylalanin-hydrazid in Wasser (C., M., J. pr. [2] 70, 228), — Krystalle (aus Alkohol). F: 158°. Löslich in heißem Alkohol, sonst unlöslich.

Hippuryl-dl-phenylalanin-azid  $C_{18}H_{17}O_3N_5=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot N_3$ . B. Beim Versetzen einer stark abgekühlten wäßr. Lösung von salzsaurem Hippuryl-dl-phenylalanin-hydrazid mit einer eiskalten wäßr. Lösung von Natriumnitrit (C., M., J. pr. [2] 70, 229). — Pulver. Zersetzt sich bei 70°. Löslich in Äther und Benzol.

Inakt. Alanyl-phenylalanin  $C_{12}H_{16}O_3N_2=H_2N\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_8H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. [a-Brom-propionyl]-phenylalanin (S. 501) und wäßr. Ammoniak beim Erhitzen auf 100° (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3312). — Gerade abgeschnittene Prismen mit 2  $H_2O$  (aus Wasser + Alkohol). F: 241—243° (korr.) (Gasentw.); leicht löslich in Wasser (L., S.). Bildet ein leicht lösliches Kupfersalz (L., S.). — Geht im Organismus des Alkapton-urikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (Abderhalden, Bloch, Rona, H. 52, 439).

Inakt. Leucyl-phenylalanin A $C_{15}H_{22}O_3N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Bei 1-stdg. Erhitzen von inakt. [a-Brom-isocapronyl]-phenylalanin (S. 501) mit wäßr. Ammoniak im Druckrohr auf  $400^{\circ}$  neben inakt. Leucyl-phenylalanin B (s. u.), das beim Auskochen des Reaktionsproduktes mit  $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol ungelöst zurückbleibt (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3307). — Schief abgeschnittene Prismen mit 1 $_{\circ}H_{\circ}$  (aus verd. Alkohol). F: 220—223° (korr.); schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Säuren und Alkalien (L., S.). Die wäßr. Lösung schmeckt schwach bitter, reagiert sauer, löst Kupferoxyd unter Bildung eines tiefblauen, leicht löslichen Salzes (L., S.). — Geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure über (Abderhalden, Bloch, Rona, H. 52, 439).

Inakt. Leucyl-phenylalanin B $C_{15}H_{22}O_3N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. — Krystallwasserfreie Krystallkörner (aus Wasser). F: ea. 259° (korr.) (Zers.); die wäßr. Lösung färbt sich beim Kochen mit Kupferoxyd tiefblau (Leuchs, Suzuki, B. 37, 3308).

Inakt. [a-Brom-isocapronyl]-[leucyl-phenylalanin A]  $C_{31}H_{31}O_4N_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. Leucyl-phenylalanin A (s. o.) und dl-a-Brom-isocapronylchlorid in alkal. Lösung (L., S., B. 37, 3311). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 463—165° (korr.). Leicht löslich in Chloroform, gradweise schwerer löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Wasser und Petroläther. — Gibt beim 1-stdg. Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 100° Leucyl-[leucyl-phenylalanin A] (S. 505).

Inakt. Carbäthoxy - [leucyl - phenylalanin A]  $C_{18}H_{26}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CH[CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. Leucyl-phenylalanin A und Chlorameisensäureäthylester in Gegenwart von n-Natronlauge (L., S., B. 37, 3310). — Nadeln (aus heißem Benzol). F: 140—141,5° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, fast unlöslich in Wasser und Petroläther.

Inakt. Anilinoformyl-[leucyl-phenylalanin A]  $C_{22}H_{27}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH[CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Eintröpfeln von Phenylisocyanat in die Lösung von inakt. Leucyl-phenylalanin A in n-Natronlauge (L., S., B. 37, 3309). — Sechsseitige, anscheinend rhombische Tafeln (aus Essigester + Petroläther). F: 193—195° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Aceton, etwas schwerer in Chloroform und Benzol, sehr wenig in Wasser, fast unlöslich in Petroläther.

Inakt. Anilinoformyl-[leucyl-phenylalanin B]  $C_{22}H_{27}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH[CH_2 \cdot C_6H_5] \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. Leucyl-phenylalanin B (s. o.) in n-Natronlauge und Phenylisocyanat (L., S., B. 37, 3309). — Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 183—1846 (kort.) (Zers.). Löslichkeit ähnlich der des inakt. Anilinoformyl-[leucyl-phenylalanins A] (S. 504).

Inakt. Leucyl-[leucyl-phenylalanin A]  $C_{21}H_{33}O_4N_3 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH[CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim 1-stdg. Erhitzen von inakt. [a-Brom-isocapronyl]-[leucyl-phenylalanin A] (S. 504) mit wäßrigem überschüssigem Ammoniak auf 100° (L., S., B. 37, 3311). — Krystalle mit 2  $H_2O$  (aus 80°/oigem heißem Alkohol). F: 225—227° (korr.). Schwer löslich in kaltem Wasser und warmem Chloroform. Die ziemlich stark sauer reagierende wäßrige Lösung löst Kupferoxyd unter kräftiger Blaufärbung, die auf Zusatz von Natronlauge in Blauviolett übergeht.

Inakt. [Leucyl-phenylalanin A]-äthylester  $C_{17}H_{26}O_3N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Erwärmen von inakt. Leucyl-phenylalanin A mit alkoh. Salzsäure (L., S., B. 37, 3310). —  $C_{17}H_{26}O_3N_2+HCl$ . Vierseitige Tafeln (aus heißem Alkohol). F: 193—195° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in organischen Solvenzien.

Inakt. Phenylalanyl- phenylalanin  $C_{18}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. [a-Brom- $\beta$ -phenyl-propionyl]-phenylalanin (S. 502) und  $25^0/_{0}$ igem Ammoniak neben reichlichen Mengen von Cinnamoyl-dl-phenylalanin (E. Fischer, B. 37, 3068). — Sechsseitige Prismen mit 2  $H_2O$  (aus ca. 300 Tln. siedendem Wasser). F:  $288^0$  (korr.). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Die wäßr. Lösung nimmt Kupferoxyd mit blauer Farbe auf. Die wäßr. Lösung schmeckt schwach bitter.

[β-Naphthalinsulfonyl]-dl-phenylalanin  $C_{19}H_{17}O_4NS = C_{10}H_7 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus β-Naphthalinsulfochlorid (Bd. XI, S. 173) und dl-Phenylalanin in verd. Alkalilauge (E. Fischer, Bergell, B. 35, 3783). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 143—144° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther; löslich in ca. 500 Tln. siedendem Wasser.

Amid  $C_{19}H_{18}O_3N_2S=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus dl-Phenylalanin-amid (S. 500) mit  $\beta\cdot Naphthalinsulfochlorid in n-Natronlauge (Koenics, Mylo, B. 41, 4440). — Nadeln (aus Alkohol). F: 164—1660 (korr.). Schwer löslich in Wasser, ziemlich in Methylalkohol, Aceton und heißem Alkohol.$ 

Inakt. a-Amino -  $\beta$ -[3.5-dibrom - phenyl] - propionsäure , inakt.  $\beta$ -[3.5-Dibrom-phenyl]-alanin  $C_9H_9O_2NBr_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_3Br_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. N-[2-Carboxy-benzoyl]- $\beta$ -[3.5-dibrom-phenyl]-alanin (s. u.) bei 3-stdg. Kochen mit  $20^9/_0$ iger Salzsäure (Wheeler, Clapp, Am. 40, 343). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei ca. 233—234° (Zers.). Der Zersetzungspunkt hängt von der Art des Erhitzens ab. Löslich bei  $100^9$  in ca. 125 Tln. Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in Alkohol. Die wäßr. Lösung schmeckt süß und adstringierend. —  $Cu(C_9H_8O_2NBr_2)_2 + 1^4/_2H_2O$ . Hellblaue Säulen oder Platten. Fast unlöslich in siedendem Wasser. — Silbersalz. Krystalle. Unlöslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Ammoniak und warmer verdünnter Salpetersäure. —  $Ba(C_9H_8O_2NBr_2)_2 + 3H_2O$ . Platten. Leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser. —  $C_9H_9O_2NBr_2)_2 + 3H_2O$ . Platten. F: ca. 254° (Zers.). Wird durch Wasser dissoziiert.

Äthylester  $C_{11}H_{13}O_2NBr_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_3Br_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus inakt.  $\beta$ -[3.5-Dibrom-phenyl]-alanin in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (W., C., Am. 40, 346). — Dickes Öl. Kp<sub>24</sub>: 234—237° (geringe Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser. —  $C_{11}H_{13}O_2NBr_2+HCl$ . Nadelförmige Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 186—187°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Pikrat  $C_{11}H_{13}O_2NBr_2+C_6H_3O_7N_3$ . Prismen (aus Wasser). F: 181—182°. Schwer löslich in kaltem Wasser,

Inakt. N - [2 - Carboxy - benzoyl] - $\beta$ -[3.5-dibrom-phenyl] -alanin  $C_{17}H_{13}O_5NBr_2=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_3Br_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem Natriumsalz der 3.5-Dibroma-[2-carboxy-benzamino]-benzylmalonsäure (S. 562) beim Ansäuern mit Salzsäure ohne Kühlung oder aus der Säure selbst beim Kochen mit Wasser (W., C., Am. 40, 343). — Prismen (aus Alkohol + Wasser). F: ca. 174° (Zers.). Sehr leicht löslich in warmem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Wasser. — Beim Kochen mit konz. Salzsäure wird Phthalsäure abgespalten und  $\beta$ -[3.5-Dibrom-phenyl]-alanin (s. o.) gebildet.

Inakt. a-Amino- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-propionsäure, inakt.  $\beta$ -[4-Jod-phenyl]-alanin  $C_0H_{10}O_2NI=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_0H_4I)\cdot CO_2H$ . B. Man verseift 4-Jod-a-phthalimido-benzyl-malonsäure-diāthylester (Syst. No. 3214) durch Kochen mit alkoh. Kali und digeriert den nach dem Verdampfen des Alkohols durch Salzsäure gefällten Niederschlag mit  $20^0/_0$ iger

Salzsäure (WHEELER, CLAPP, Am. 40, 463). Man führt die 4-Jod-benzylmalonsäure (Bd. IX, S. 871) in Äther mit Brom in a-Brom-4-jod-benzylmalonsäure über, erhitzt die rohe Säure auf 130—140° und setzt die erhaltene a-Brom- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-propionsäure mit 25°/0igem Ammoniak bei 37° um (Abderhalden, Brossa, B. 42, 3414). Aus diazotiertem  $\beta$ -[4-Aminophenyl]-alanin (S. 507) mit Kaliumjodidlösung bei 50° (A., B.). — Schuppen (aus Essigsäure). F: 270° (Zers.) (W., C.), 276° (korr.) (A., B.). Schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in heißem Wasser (W., C.). — Geht bei kurzem Kochen mit 33°/oiger Natronlauge in ein in Natronlauge schwer lösliches, in Wasser leicht lösliches Natriumsalz über (W., C.). —  $\operatorname{Cu}(C_9H_9O_2\operatorname{NI})_2$ . Blaues körniges Pulver. Fast unlöslich in siedendem Wasser und Alkohol (W., C.). — Silbersalz. Weißer Niederschlag. Leicht löslich in Ammoniak und in verd. Salpetersäure (W., C.). — C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>NI + HCl. Platten. Zersetzt sich gegen 248° bei nicht zu langsamem Erhitzen; sehr wenig löslich in konz. Salzsäure; wird durch Wasser dissoziiert (W., C.).

Äthylester  $C_{11}H_{14}O_2NI = H_2N \cdot CH(CH_2 \cdot C_9H_4I) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man leitet in eine Suspension von inakt.  $\beta$ -[4-Jod-phenyl]-alanin in absol. Alkohol, ohne zu kühlen, trocknen Chlorwasserstoff ein (Wheeler, Clarp, Am. 40, 467). — Dickes farbloses Öl. Kp<sub>25</sub>: 223° bis 226°. Schwer löslich in Wasser. — Pikrat  $C_{11}H_{14}O_2NI + C_6H_3O_7N_3$ . Gelbe Platten (aus Alkohol). F: 200-203°.

Inakt. N - Chloracetyl -  $\beta$  - [4 - jod - phenyl] - alanin  $C_{11}H_{11}O_3NCII = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_4I) \cdot CO_2H$ . Aus inakt.  $\beta$ -[4-Jod-phenyl]-alanin und Chloracetylchlorid in Ather in Gegenwart von Natronlauge (ABDERHALDEN, BROSSA, B. 42, 3415). — Rhombenförmige Blättchen (aus Alkohol + Wasser). Beginnt bei 142,2° zu sintern und schmilzt bei 160,4° (korr.). Zersetzt sich bei 233,5° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Essigester, schwer löslich in Wasser, Benzol, Toluol und Äther.

Inakt. N - [2 - Carboxy - benzoyl] -  $\beta$  - [4 - jod - phenyl] - alanin  $C_{17}H_{14}O_5NI = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_4I) \cdot CO_2H$ . B. Man kocht eine alkoh, Lösung von 4-Joda-phthalimido-benzylmalonsäure-diäthylester (Syst. No. 3214) mit einer Lösung von  $5~{
m g}$ Ätzkali in wenig Wasser und säuert die heiße alkal. Lösung mit Salzsäure an (WHEELER, CLAPP, Am. 40, 462). — Nadeln. F: 178—179°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. — Geht beim Digerieren mit  $20^{9}$ /oiger Salzsäure in  $\beta$ -[4-Jod-phenyl]-alanin über.

Inakt. a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-propionsäure, inakt. N-Anilinoformyl- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-alanin  $C_{16}H_{15}O_3N_2I = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_4I) \cdot CO_2H$ . B. Man löst inakt.  $\beta$ -[4-Jod-phenyl]-alanin in der berechneten Menge  $n_{/10}$ -Natronlauge und setzt Phenylisocyanat in geringem Überschuß hinzu (Wh., C., Am. 40, 466). — Prismen oder Platten (aus Alkohol). F: 178—179° (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Petroläther. — Geht beim Kochen mit  $20^9/_0$ iger Salzsäure in 3-Phenyl-5-[4-jod-benzyl]-hydantoin  $C_6H_4I \cdot CH_2 \cdot HC$  — NH OC— $N(C_6H_5)$ 

über.

Inakt. N - Glycyl -  $\beta$  - [4 - jod - phenyl] - alanin  $C_{11}H_{13}O_3N_2I = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_4I) \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. N-Chloracetyl- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-alanin und wäßr. 25% jegem Ammoniak bei 37% (ABDERHALDEN, BROSSA, B. 42, 3415). — Nadeln (aus wäßr. Ammoniak). Bräunt sich gegen 250° (korr.), schmilzt gegen 283° (korr.). Löslich in wäßr. Ammoniak und in Eisessig, sonst schwer löslich.

Inakt. Chloracetyl-glycyl- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-alanin  $C_{13}H_{14}O_4N_2CH = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot Co\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4I)\cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. N-Glycyl- $\beta$ -[4-jod-phenyl]-alanin mit Chloracetylchlorid und n-Natronlauge (A., B., B. 42, 3416). — F: 176,2° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Essigester, schwer in Ather, sehr wenig in Wasser.

Inakt. Diglycyl- [ $\beta$ -(4-jod-phenyl)- alanin]  $C_{13}H_{16}O_4N_3I=H_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH$ in heißem, sehr wenig in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol.

Inakt. a-Amino - $\beta$ -[4-nitro-phenyl] - propionsäure, inakt.  $\beta$ -[4-Nitro-phenyl]-alanin  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintröpfeln von 11,5 g Salpetersäure (D: 1,51) in eine auf  $0^0$  abgekühlte Lösung von 25 g dl-Phenylalanin in 75 g konz. Schwefelsäure; man läßt 10—15 Minuten stehen, gießt dann das Gemisch in  $2^1/_4$ —3 l Wasser, filtriert, neutralisiert das zum Kochen erhitzte Filtrat mit Bleicarbonat, behandelt die Lösung des Bleisalzes mit Schwefelwasserstoff und dampft dann das Filtrat auf ca.  $^{1}/_{0}$  ein; die ausgeschiedene Säure reinigt man durch Darstellen des Hydrochlorides, oder man löst sie in möglichst wenig siedendem Wasser und fällt mit dem dreifachen Volumen Alkohol (Erlenmeyer sen., Lipp, A. 219, 213). — Krystallisiert aus Alkohol wasserfrei als verfilzte Masse; Prismen mit  $1^4/_2$   $H_2O$  (aus Wasser oder Ammoniak). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure. Bräunt sich bei 220° und zersetzt sich unter Aufschäumen bei 240—245°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther; leicht löslich in Ammoniak. Die wäßr. Lösung reagiert neutral und besitzt bittersüßen Geschmack. —  $\beta$ -[4-Nitro-phenyl]-alanin liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch 4-Nitro-benzoesaure (Bd. IX, S. 389). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure  $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-alanin (s. u.). Entwickelt beim Kochen mit Kalilauge Ammoniak. — Cu(C<sub>9</sub> H<sub>9</sub> O<sub>4</sub> N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub> O. Grünlichblauer krystallinischer Niederschlag. Verliert über Schwefelsäure oder bei 100° 1 H<sub>2</sub>O und wird rein blau; wird bei 130° wasserfrei, nimmt dann aber an der Luft wieder 1 H<sub>2</sub> O auf. Schwer löslich in heißem Wasser, kaum löslich in kaltem, unlöslich in Alkohol und Äther (E. sen., L.). — C<sub>9</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> N<sub>2</sub> + HCl. Krystalle (aus 20°/oiger Salzsäure). Rhombisch (HAUSHOFER, Z. Kr. 7, 287; J. 1882, 365). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in kalter 20°/oiger Salzsäure (E. sen., L.).

## Diaminoderivate der β-Phenyl-propionsäure.

 $\beta$ -[3.4-Diamino-phenyl]-propionsäure, 3.4-Diamino-hydrozimtsäure  $C_9H_{12}O_2N_2=(H_2N)_2C_8H_3\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Nitro-4-amino-hydrozimtsäure (S. 492) mit Zinn und Salzsäure (Gabrier, B. 15, 2292). — Krystalle mit  $1\,H_2O$ , die bei  $100^0$  das Krystallwasser verlieren. F:  $142-144^0$ . Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, spurenweise in Äther, nicht merklich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol; leicht löslich in Alkalien und Säuren.

a-Amino-β-[4-amino-phenyl]-propionsäure, 4.a-Diamino-hydrozimtsäure, β-[4-Amino-phenyl]-alanin  $C_9H_{12}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von a-Amino-β-[4-nitro-phenyl]-propionsäure (S. 506) mit Zinn und Salzsäure (Erlenmeyer sen., Lipp, A. 219, 219). Beim Behandeln von a-Nitro-β-[4-nitro-phenyl]-acrylsäure-āthylester (Bd. IX, S. 609) mit Zinn und Salzsäure (Friedländer, A. 219, 223; F., Mählly, A. 229, 227). — Darst. Man behandelt 50 g a-Nitro-β-[4-nitro-phenyl]-acrylsäure-āthylester mit 500 g Salzsäure (D: 1,40) und 250 g Zinn erwärmt nach erfolgter Lösung noch  $^{1}/_{2}$  Stunde im Wasserbade, verdunstet dann die durch Schwefelwasserstoff entzinnte Lösung zur Trockne, löst den Rückstand in wenig Wasser und neutralisiert mit Ammoniak; durch Ausschütteln mit Äther entzieht man der Lösung das als Nebenprodukt gebildete 4-Amino-benzylcyanid und verdunstet sie dann über Schwefelsäure (E. sen., Lipp; vgl. F., M.). — Prismen mit 1  $^{1}$  H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 140° (E. sen., L.). Zersetzt sich bei 245—250° (E. sen., L.). Unlöslich in Äther und in kaltem Alkohol, mäßig löslich in kaltem Wasser, viel leichter in heißem (E. sen., L.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral und schmeckt süß (E. sen., L.). — Entwickelt beim Kochen mit Kalilauge kein Ammoniak (E. sen., L.). Wird die salzsaure oder schwefelsaure Lösung bei 0° mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit versetzt und dann gekocht, so entsteht glatt inakt. Tyrosin inakt. β-[4-Oxy-phenyl]-milchsäure (Bd. X, S. 426) (E. sen., L., A. 219, 170, 226). — Cu( $^{1}$  C<sub>2</sub> H<sub>11</sub> O<sub>2</sub> N<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Amethystfarbene Nadeln. Unlöslich in kaltem Alkohol, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, weit leichter in heißem (E. sen., L.). —  $^{1}$  C<sub>2</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> N<sub>2</sub> + 2 HCl. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol (E. sen., L.). —  $^{1}$  C<sub>2</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> N<sub>2</sub> + 2 HCl. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, Licht löslich in Wasser (E. sen., L.). —  $^{1}$  C<sub>2</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> N<sub>2</sub> + 2 HCl. Prismen. Sehr leicht löslich (aus A

2. Aminoderivate der a-Phenyl-propionsäure  $C_9H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 524).

a-[4-Amino-phenyl]-propionsäure, 4-Amino-hydratropasäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln der 4-Nitro-hydratropasäure (Bd. IX, S. 526) mit Zinn und Salzsäure (Trinius, A. 227, 267). — Geibliche Blättchen (aus Wasser). F: 128°; löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (T.). — Wird von salpetriger Säure in 4-Oxy-hydratropasäure (Bd. X, S. 258) umgewandelt (T.; vgl. BOUGAULT, A. ch. [7] 25, 510). —  $C_9H_{11}O_2N+HCl$ . Nadeln. Außerst leicht löslich in Wasser, schwer in konz. Salzsäure (T.).

α-Amino-α-phenyl-propionsäure, α-Amino-hydratropasäure, α-Phenyl-alanin  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Digerieren von Acetophenon-cyanhydrin (Bd. X, S. 260) mit 1 Mol.-Gew. alkoh. Ammoniak im geschlossenen Gefäß bei 60—80° und Behandeln des entstandenen Nitrils des α-Phenylalanins erst mit rauch. Salzsäure bei Zimmertemperatur und dann mit verd. Salzsäure und etwas Alkohol bei Siedetemperatur der Flüssigkeit (ΤΙΕΜΑΝΝ, ΚΌΠΙΕΡ, B. 14, 1981). Durch Behandeln von Acetophenon (Bd. VII, S. 271) mit alkoh. Ammoniumcyanidlösung unter Druck bei 80° und Kochen des entstandenen Nitrils

mit Salzsäure (Jawelow, B. 39, 1195, 1197). — Federartig verzweigte Nadeln (aus Wasser). Sublimiert gegen 260°, ohne zu schmelzen (T., K.). Äußerst leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol und Äther (T., K.). Beim Kochen des salzsauren Salzes in wäßr. Lösung mit Natriumnitrit entsteht quantitativ Atrolactinsäure (Bd. X, S. 259) (T., K.). —  $\operatorname{Cu}(\mathbb{C}_9 \operatorname{H}_{10} \operatorname{O}_2 \operatorname{N})_2 + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$ . Heliblaue Nadeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser (J.). — Hydrochlorid. Nadeln. Löslich in absol. Alkohol (T., K.).

Amid  $C_9H_{12}ON_2 = H_2N \cdot C(CH_3)(C_8H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus dem Nitril (s. u.) beim Behandeln mit rauchender Salzsäure (JAWELOW, B. **39**, 1197). —  $C_9H_{12}ON_2 + HCl$ . Prismen. F: oberhalb 250°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff.

Nitril  $C_9H_{10}N_2=H_2N\cdot C(CH_3)(C_6H_5)\cdot CN$ . B. s. o. im Artikel a-Amino-a-phenyl-propionsäure. — Dunkelgelbes Öl.  $Kp_{12,5}\colon 101-104^o$  (Zers.) (Jawelow, B. 39, 1195). — Bei der Einw. von alkal. Kaliumpermanganatlösung entsteht Benzoesäure (J.). Bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol wird Ammoniak und a-Phenyl-äthylamin (Bd. XII, S. 1094) gebildet (J.). Bei der Einw. von Salzsäure entsteht zunächst a-Amino-hydratropasäure-amid (J.), dann a-Amino-hydratropasäure (Tiemann, Köhler, B. 14, 1981). —  $C_9H_{10}N_2+HCl$ . Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 96—97°; leicht löslich in Wasser und absol. Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff; die wäßr. Lösung reagiert stark sauer (J.). Zersetzt sich beim Krystallisieren aus Wasser in Acetophenon und Ammoniumchlorid (J.).

- a Anilino a phenyl propionsäure amid, a Anilino hydratropasäure amid  $C_{15}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C(CH_3)(C_8H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Beim Schütteln des entsprechenden Nitrils (s. u.) mit konz. Schwefelsäure; man gießt die Lösung nach mehreren Stunden in Wasser und fällt die Lösung durch Ammoniak (JACOBY, B. 19, 1516). Drusen (aus Alkohol). F: 119°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- α-Anilino-α-phenyl-propionsäure-nitril, α-Anilino-hydratropasäure-nitril  $C_{15}H_{14}N_2=C_6H_5$  NH·C(CH<sub>3</sub>)(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN. B. Bei mehrstündigem Digerieren von rohem Acetophenon-cyanhydrin (Bd. X, S. 260) mit Anilin in äther. Lösung unter Druck bei 40° bis 50° (Jacoby, B. 19, 1515). Aus salzsaurem Anilin, 98°/ $_{\rm ol}$ jgem Cyankalium und Acetophenon in Ligroin (Bucherer, Grolée, B. 39, 992). Prismen (aus Alkohol). F: 152° (J.), 155° bis 156° (B., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin, leicht in Ather (J.). Liefert beim Erwärmen in alkoh. Lösung mit Hydroxylamin Acetophenonoxim (Bd. VII, S. 278) (J.). Leitet man Chlorwasserstoff in die Lösung des Nitrils in absol. Alkohol, so fällt 1.3.5-Triphenyl-benzol (Bd. V, S. 737) aus (J.).
- β-Amino-α-phenyl-propionsäure, β-Amino-hydratropasäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Posner, B. 38, 2316 l). B. Bei 1-stdg. Kochen von Atropasäure (Bd. IX, S. 610) mit überschüssiger alkoh. Hydroxylaminlösung (Posner, B. 36, 4315). Krystalle (aus Wasser). F: 233°, schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; die Salze sind in Wasser leicht löslich (P., B. 36, 4315). Gibt bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure Tropasäure (Bd. X, S. 261)²).
- 3. Aminoderivate der 2 Äthyl benzoesäure  $C_9H_{10}O_2=C_2H_5\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 526).
- 4-Amino-2-äthyl-benzoesäure C<sub>2</sub>H<sub>H</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel.

  B. Aus 4-Nitro-2-äthyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 527) durch Zinn und Salzsäure (Giebe, B. 29, 2537). Nadeln (aus Wasser). F:179—180°. Wird von Salzsäure bei 180° nicht verändert. Sulfat. In Wasser sehr wenig löslich.

  NH<sub>2</sub>
- 5 Amino 2 äthyl benzoesäure  $C_9H_{11}O_2N$ , Formel I. B. Aus 5-Nitro I. 2-äthyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 527) durch Zinn und Salzsäure (GIEBE, B. 29, 2537). Das Hydrojodid entsteht bei  $2^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 1 g 5-Nitro-1-methyl-phthalid (Formel II) (Syst. No. 2463) mit 0,4 g rotem Phosphor und 4,2 ccm Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) auf 170—180° (G., B. 29, 2538). Nadeln (aus Wasser). F: 179—180°. Schwer

2) Vgl. dazu P., A. 389 [1912], 36, 111; Mc Kenzie, Strathern, Soc. 127 [1925], 86.

<sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] POSNER, A. 389, 35, 110.

löslich in Chloroform, Ligroin und Benzol, leichter in Alkohol, am leichtesten in Äther. Zerfällt beim Destillieren mit Baryt in Kohlendioxyd und 4-Amino-1-äthyl-benzol (Bd. XII, S. 1090).

- 2-[ $\beta$ -Amino-äthyl]-benzoesäure  $C_9H_{11}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Das Hydrochlorid entsteht neben anderen Verbindungen bei 12-stdg. Erhitzen von 5 g des Benzoylderivats (s. u.) mit 30 ccm konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150—160° (BAMBERGER, DIECKMANN, B. 26, 1217). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt je nach der Art des Erhitzens zwischen 160—165°. Äußerst löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Eindampfen der wäßr. Lösung der Säure oder des salzsauren Salzes entsteht Dihydroisocarbostyril (Syst. No. 3183).  $C_9H_{11}O_2N+HCl$ . Blättehen (aus absol. Alkohol). F: 199—200°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.  $2C_9H_{11}O_2N+2HCl+PtCl_4+2H_2O$ . Gelbe Nadeln (aus heißem Wasser). Schmilzt ziemlich scharf bei 230° unter Zersetzung.
- $2 [\beta \text{Benzamino} \text{äthyl}]$  benzoesäure  $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{C}_6 \cdot \text{C}_4 \cdot \text{CO}_2 \text{H}$ . B. Man versetzt eine Suspension von 3 g N-Benzoyl-tetrahydroisochinolin (Syst. No. 3062) in  $^{1}/_{2}$ l Wasser bei 70—80° mit einer Lösung von 6 g Kaliumpermanganat und 1 g krystallisierter Soda in 160 g Wasser; die abfiltrierte und mit Äther ausgeschüttelte wäßr. Lösung dampft man auf 250 ccm ein, versetzt sie heiß mit verd. Schwefelsäure, filtriert nach dem Erkalten und krystallisiert den Filterrückstand aus viel heißem Wasser um (B., D., B. 26, 1214). Nädelchen (aus Wasser). F: 172°. Unlöslich in Benzol und Ligroin, fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in warmem Äther und Chloroform, leicht in warmem Alkohol, Eisessig und Aceton. Löslich in konz. Mineralsäuren. Geht durch Kochen mit Essigsäureanhydrid in N-Benzoyl-dihydroisocarbostyril (Syst. No. 3183) über.  $\text{Cu}(C_{16}H_{14}O_3N)_2 + 2H_2O$ . Helblaue Blättchen (aus heißem Wasser). AgC $_{16}H_{14}O_3N$ . Krystallinischer lichtbeständiger Niederschlag. Ba( $C_{16}H_{14}O_3N)_2 + 6H_2O$ . Blättchen. Leicht löslich in Wasser. Pb( $C_{16}H_{14}O_3N)_2 + H_2O$ . Flockiger Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform.
- 4. Aminoderivate der m-Tolylessigsäure  $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 528).
- α-Amino-m-tolylessigsäure  $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot C_9H_4\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Das Nitril dieser Säure entsteht bei 8—9-stdg. Digerieren des Nitrils der 3-Methyl-mandelsäure (vgl. Bd. X, S. 263) mit alkoh. Ammoniak bei 100°; man zerlegt es durch Kochen mit Alkohol und konz. Salzsäure, verdunstet die saure Lösung und neutralisiert den Rückstand vorsichtig mit Ammoniak (Bornemann, B. 17, 1472). Sechsseitige Blättchen (aus Wasser durch Alkohol und Äther). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen gegen 230°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, löslich in Wasser. Die Salze mit Schwermetallen sind weiße, schwer lösliche Niederschläge.
- a-Anilino-m-tolylessigsäure  $C_{15}H_{15}O_2N=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Das Nitril (s. u.) entsteht, wenn man 1 Mol.-Gew. des in Äther gelösten Nitrils der 3-Methylmandelsäure (vgl. Bd. X, S. 263) mit 1 Mol.-Gew. Anilin im verschlossenen Gefäß 4—5 Stdn. bei 100° digeriert; man führt es durch konz. Schwefelsäure in das Amid (s. u.) über, das man durch Kochen mit verd. Salzsäure verseift (B., B. 17, 1471). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 137—139° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und in siedendem Wasser, unlöslich in Ligroin.

Amid  $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_3) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Blättehen (aus heißem Wasser). F: 127—128°; unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (B., B. 17, 1471).

Nitril  $C_{15}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CN$ . B. s. im Artikel a-Anilino-m-tolylessigsäure. — Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 95°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin; zersetzt sich in alkoh. Lösung unter Blausäureentwicklung (B., B. 17, 1470).

4-Amino- $\alpha$ -o-toluidino-3-methyl-phenylessigsäure  $CH_3$   $CH_3$   $CH_{18}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. Die von Ostromyss-Lenski (B. 40, 4976; 41, 3021, 3027) und von Heller (A. 358, 352) so formulierte Verbindung wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von Heller (A. 375, 262) als 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylessigsäure  $[H_2N \cdot C_8H_3(CH_2)]_2CH \cdot CO_2H$  (S. 543) erkannt.

- 5. Aminoderivat der 2.6-Dimethyl-benzoesäure  $C_9H_{10}O_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 531).
- 4-Amino-2.6-dimethyl-benzoesäure, 4-Amino-vic.-m-xylyl-säure <sup>1</sup>) C<sub>9</sub>H<sub>II</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-terephthalsäure-amid-(4) (Bd. IX, S. 876) durch Brom in alkal. Lösung (Noyes, Am. 20, 812). Nadeln (aus Wasser). F: 194—1950 (Zers.). H<sub>2</sub>N. CH<sub>3</sub> Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Läßt sich durch Diazotieren, Behandeln der Diazoniumsalzlösung mit Kaliumjodid und Reduktion der entstandenen (nicht näher untersuchten) 4-Jod-2.6-dimethyl-benzoesäure mit Zinkstaub und Ammoniak in vic.-m-Xylylsäure überführen. Hydrochforid. Schwer löslich.
- 6. Aminoderivate der 3.5 Dimethyl benzoesäure  $C_9H_{10}O_2=(CH_3)_2C_6H_3$ ·  $CO_9H$  (Bd. IX, S. 536).
- 2-Amino-3.5-dimethyl-benzoesäure, 2-Amino-symm.-m-xylyl-säure<sup>2</sup>), 2-Amino-mesitylensäure<sup>2</sup>), 3.5-Dimethyl-anthranilsäure<sup>3</sup>)

  C<sub>9</sub>H<sub>1</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Nitromesitylensäure (Bd. IX, S. 537) mit Zinn und konz. Salzsäure (Schmitz, CH<sub>3</sub>.

  A. 193, 171). Beim Kochen von 2-Azido-mesitylenaldehyd (Bd. VII, S. 313) mit Natronlauge (Bamberger, Demuth, B. 34, 4321). Nadeln (aus Alkohol). F: 191° (korr.) (B., D., B. 34, 29), 190° (Jacobsen, B. 11, 2055), 186—187° (Sch.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol und Wasser (B., D., B. 34, 1321). Die alkoh. Lösung zeigt im direkten Sonnenlicht blauviolette Fluorescenz (B., D., B. 34, 29).

Methylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 2-Amino-mesitylensäure und Methylalkohol in konz. Schwefelsäure (Meyer, M. 25, 1203). — Krystalle (aus Äther oder Aceton). F: 39°.

- 2-Acetamino-3.5-dimethyl-benzonitril, 2-Acetamino-mesitylensäure-nitril  $^2$ )  $C_{11}H_{12}ON_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CN.$  B. 1,2 g 2-Amino-mesitylenaldoxim (S. 65) und 3,5 g Acetanhydrid werden anfangs schwach erwärmt und dann ctwa 6 Minuten gekocht (Bamberger, Weller, J. pr. [2] 58, 345). Nadeln (aus Benzol). F: 196,5—197,5°. Sehr leicht lieht in Alkohol, schwer in heißem Benzol, Äther und in Wasser. Geht bei kurzem Kochen mit verdünnten Säuren oder Alkalien in 4-Oxo-2.6.8-trimethyl-chinazolindihydrid (Syst. No. 3568) über.
- 6-Nitro-2-amino-3.5-dimethyl-benzoesäure, 6-Nitro-2-amino-mesitylensäure <sup>2</sup>) C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>9</sub>H(NO<sub>2</sub>)(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Man leitet Schwefelwasserstoff durch eine Lösung von 2.6-Dinitro-mesitylensäure (Bd. IX, S. 538) in konz. Ammoniak auf siedendem Wasserbade (Bamberger, Demuth, B. 34, 31). Schwefelgelbe Nadeln (aus Wasser), sechseckige Platten (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Äther und siedendem Xylol, ziemlich schwer in siedendem Wasser.
- 4-Amino-3.5-dimethyl-benzoesäure, 4-Amino-symm.-m-xylyl-säure 1), 4-Amino mesitylensäure 2)  $C_9H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-mesitylensäure (Bd. IX, S. 537) mit Zinn und konz. Salzsäure beim Erhitzen (FITTIG, BRUECKNER, A. 147, 50). Nadeln (aus Alkohol). F: 235°, wenig löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol (F., B.). Wird von salpetriger Säure in der Wärme in 4-Oxy-mesitylensäure (Bd. X, S. 266) übergeführt (JACOBSEN, B. 12, 608).  $C_9H_{11}O_2N$ +HCl. Nadeln. Beim Erwärmen der wäßr. Lösung scheidet sich die freie Säure aus (F., B.).

Methylester  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-mesitylensäure und Methylalkohol in konz. Schwefelsäure (Meyer, M. 25, 1203). — Krystalle (aus verd. Methylalkohol). F: 93°.

2 oder 4-Nitro-4 oder 2-amino-3.5-dimethyl-benzoesäure, 2 oder 4-Nitro-4 oder 2-amino-mesitylensäure  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H(NO_2)(CH_3)_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 2.4-Dinitro-mesitylensäure (Bd. IX, S. 538) in konz. Ammoniak auf siedendem Wasserbade (BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 32). — Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). Schmilzt unter Zersetzung bei 277,5°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Xylol und Ligroin, sehr wenig in kaltem Wasser.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "vic.-m-Xylylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 531.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "symm. m-Xylylsäure" oder "Mesitylensäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 536.

<sup>3)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

# 4. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{10}H_{12}O_{2}$ ,

1. Aminoderivate der  $\gamma$ -Phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 539).

 $\gamma$ -[2-Amino-phenyl]-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen des  $\gamma$ -[2-Benzamino-phenyl]-buttersäure-nitrils (s. u.) mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 125° (v. Braun, B. 40, 1843). — Die freie Säure konnte nicht erhalten werden. Das salzsaure Salz gibt beim Eindampfen mit Ammoniak oder beim Schmelzen die Verbindung  $C_8H_4 < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{NH_1 - CO} > CH_2$  (Syst. No. 3183) (v. B., B. 40, 1843). Läßt sich durch Diazotierung und Ersatz der Diazogruppe durch Wasserstoff in  $\gamma$ -Phenyl-buttersäure (Bd. IX, S. 539) überführen (v. B., C. 1909 II, 1993). Beim Erwärmen des salzsauren Salzes mit Alkohol entsteht  $\gamma$ -[2-Amino-phenyl]-buttersäure-äthylester (s. u.) (v. B., B. 40, 1846). —  $C_{10}H_{13}O_2N + HCl$ . Blättchen (aus Alkohol + Ather). F: 201°; ziemlich schwer löslich in absol. Alkohol (v. B., B. 40, 1844). —  $2 C_{10}H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Orangefarbene Krystalle. Färbt sich bei 185° dunkel und schmilzt bei 208°; schwer löslich in kaltem Wasser (v. B., B. 40, 1844).

Äthylester  $C_{12}H_{17}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Erwärmen des salzsauren Salzes der  $\gamma$ -[2-Amino-phenyl]-buttersäure (s. o.) mit Alkohol (v. B., B. 40, 1846). — Schwer bewegliches Öl. Kp<sub>10</sub>: 191°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Geruchlos.

 $\gamma$ -[2-Benzamino-phenyl]-buttersäure  $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln einer alkal. Lösung von  $\gamma$ -[2-Amino-phenyl]-buttersäure mit Benzoylchlorid (v. B., B. 40, 1845). Bei kurzem Kochen des  $\gamma$ -[2-Benzamino-phenyl-buttersäure-äthylesters (s. u.) mit wäßrig-alkohol. Kalilange (v. B.). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 156°. Ist in kleiner Menge unverändert destillierbar. Leicht löslich in Äther.

Äthylester  $C_{19}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus  $\gamma\cdot [2\text{-Amino-phenyl}]$ -buttersäure-äthylester (s. o.) nach der Schotten-Baumannschen Methode (v. B., B. 40, 1846). — Blättchen (aus wäßr. Methylalkohol). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol und Methylalkohol. — Gibt bei kurzem Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge  $\gamma$ -[2-Benzamino-phenyl]-buttersäure.

Nitril  $C_{17}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$ . B. Beim Kochen des 1³-Jod-2-benzamino-1-propyl-benzols (Bd. XII, S. 1143) mit Kaliumcyanid in wäßrig alkoholischer Lösung (v. B., B. 40, 1842). — Nädelchen (aus Methylalkohol). F: 128°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Methylalkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 125° neben Benzoesäure das salzsaure Salz der  $\gamma$ -[2-Amino-phenyl]-buttersäure (s. o.).

γ-Amino-γ-phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Neben ihrem Lactam (Syst. No. 3183) beim Erhitzen von β-Benzal-propionsäure-amid (Bd. IX, S. 613) mit konz. Ammoniak auf 160° (Köhl., B. 36, 174; vgl. auch Firtig, B. 17, 203). — Krystalldrusen. F: 216°. —  $C_{10}H_{13}O_2N+HCl$ . Säulen. F: 180° (Zers.).

β-Nitro-γ-anilino-γ-phenyl-buttersäure-methylester  $C_{17}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(NO_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen des β-Benzal-propionäure-methylester-pseudonitrosits (Bd. IX, S. 613) mit Anilin in Alkohol (Wieland, A. 329, 254). — Krystalle (aus Benzol). F: 122°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton, Eisessig, erheblich löslich in Wasser, schwer in Kohlenwasserstoffen. Löslich in Alkalien. Bildet ein leicht dissoziierbares Hydrochlorid.

a-Amino-γ-phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Man erhitzt a-Brom-γ-phenyl-buttersäure (Bd. IX, S. 539) mit der 5-fachen Menge 25%-jeg. wäßrigem Ammoniak 3 Stdn. im Druckrohr auf 100% (E. Fischer, Schmitz, B. 39, 2213). Durch Reduktion der a-Oximino-γ-phenyl-buttersäure (Bd. X, S. 699) in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam oder besser mit Aluminiumamalgam in wasserhaltigem Äther (Knoop, Hoessli, B. 39, 1479). — Blättchen oder Nadeln (aus Wasser). Schmilzt, schnell erhitzt, bei 293—295% unter Zersetzung; löslich in heißem Wasser, kaum löslich in Alkohol, unlöslich in den anderen organischen Lösungsmitteln; ist geschmacklos (K., H.). — Cu( $C_{10}H_{12}O_2N$ )<sub>2</sub>. Flockiger, schwach blauer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser (E. F., Sch.).

2. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 540).

β-[4-Amino-phenyl]-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus β-[4-Nitro-phenyl]-buttersäure (Bd. IX, S. 541) durch Reduktion mit Schwefelammonium (Schroeter, B. 40, 1596). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 176°.

- a-Amino- $\beta$ -phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. E. Fischer, Schmitz, B. 39, 2210. —B. Aus α-Brom- $\beta$ -phenyl-buttersäure (Bd. IX, S. 541) und der 10-fachen Menge  $25^0/_0$ igem wäßrigem Ammoniak bei  $1^1/_2$ -stdg. Erhitzen auf  $100^0$  (E. F., Sch., B. 39, 355). Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus kochendem Wasser); verliert das Krystallwasser bei 4-stdg. Erhitzen im Vakuum auf  $80^\circ$ ; die trockne Substanz färbt sich bei  $247^\circ$  gelb und schmilzt bei  $252^\circ$  (korr.) unter Zersetzung; leicht löslich in heißem Wasser, löslich in kochendem absolutem Alkohol; hat unangenehmen, bitterlichen Geschmack. Kupfersalz. Hellblaue mikroskopische Nadeln oder schmale Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser. Hydrochlorid. Blättchen (aus warmer Salzsäure).
- 3. Aminoderivate der a-Phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH(CH_2\cdot CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 541).
- a-Amino-a-phenyl-buttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot C(CH_2\cdot CH_3)(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Das Nitril (s. u.) erhält man aus Propiophenon (Bd. VII, S. 300) und einer starken alkoh. Lösung von Ammoniumeyanid beim Erhitzen unter Druck auf etwa 80°; man verseift es durch Kochen mit Salzsäure (JAWELOW, B. 39, 1199). Prismen (aus Wasser).
- Nitril  $C_{10}H_{12}N_2 = C_5H_5 \cdot C(CH_2 \cdot CH_3)(NH_2) \cdot CN$ . B. s. im vorangehenden Artikel.  $C_{10}H_{12}N_2 + HCl$ . Prismen (aus Wasser). F: 118—119° (J., B. 39, 1199).
- 4. Aminoderivate der  $\beta$  Phenyl isobuttersäure  $C_{10}H_{12}O_2=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 542).
- β-[3-Amino-phenyl]-isobuttersäure  $C_{10}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von β-[3-Amino-phenyl]-methacrylsäure (S. 526) mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (v. Miller, Rohde, B. 23, 1900). Öl.
- $\beta\text{-[3-Benzamino-phenyl]-isobuttersäure} \ C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CO_2H.$  B. Aus  $\beta\text{-[3-Amino-phenyl]-isobuttersäure}$  durch Benzoylierung (v. M., R., B. 23, 1900). F: 147—148°. Ziemlich leicht löslich in warmem Benzol.
- β-[2-Nitro-4-amino-phenyl]-isobuttersäure  $C_{10}H_{12}O_4N_2=H_2N\cdot C_3H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus β-[2.4-Dinitro-phenyl]-isobuttersäure (Bd. IX, S. 543) mit Ammoniumsulfid (ÉDELEANU, Soc. 53, 560). Rote Tafeln (aus Wasser). F: 138°. Gibt bei 2-stdg. Kochen mit Ammoniumsulfid 7-Amino-2-oxo-3-methyl-chinolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3427).
- 5. Aminoderivat der 2-Propyl-benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 544).
- **x-A**mino-2-propyl-benzoesäure  $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der x-Nitro-2-propyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 544) (GOTTLIEB, B. 32, 964). Nadeln (aus Wasser). F: 157—158. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.
- 6. Aminoderivate der  $\beta$ -p-Tolyl-propionsäure  $C_{10}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 545).
- β-Amino-β-p-tolyl-propionsäure  $C_{10}H_{12}O_2N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Durch 5—6-stdg. Kochen von 18 g 4-Methyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 617) mit einer Hydroxylaminlösung (erhalten beim Versetzen einer Lösung von 6 g Natrium in 200 ccm Alkohol mit einer Lösung von 18 g salzsaurem Hydroxylamin in möglichst wenig heißem Wasser, schnelles Abkühlen und Filtrieren) (Posner, Oppermann, B. 39, 3711). Farbloses krystallinisches Pulver (aus Wasser). F: 226°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich schwer in heißem, sehr wenig in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkalien und Säuren. Liefert bei Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure β-Oxy-β-p-tolyl-propionsäure (Bd. X, S. 270).  $Cu(C_{10}H_{12}O_2N)_2 + 4H_2O$ . Himmelblaues Pulver. Wird bei 110—115° wasserfrei.
- β-Benzamino-β-p-tolyl-propionsäure  $C_{17}H_{17}O_3N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus β-Amino β-p-tolyl-propionsäure und Benzoylchlorid nach Schotten-Baumann (P., O., B. 39, 3711). Blättchen (aus Alkohol). F: 210°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, heißem Alkohol, schwer in Wasser und kaltem Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther.
- $\beta$  Ureido  $\beta$ -p-tolyl-propionsäure  $C_{11}H_{14}O_3N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus  $\beta$ -Amino- $\beta$ -p-tolyl-propionsäure (s. o.) in wäßr. Lösung und einer Lösung von Kaliumeyanat in wenig Wasser auf dem Wasserbad (P., O., B. 39, 3712). Krystalle (aus 50% jegem Alkohol). F: 210%. Leicht löslich in Alkohol, sehwer in Wasser, Benzol und Ligroin.
- 7. Aminoderivate der 4-Isopropyl-benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 546).

2-Amino-4-isopropyl-benzoesäure, 2-Amino-cuminsäure 1), 4-Isopropyl-anthranilsäure 2)  $C_{10}H_{13}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-cuminsäure (Bd. IX, S. 549) mit Ammoniak und Ferrosulfat (WIDMAN, B. 19, 270). Durch Reduktion der 5-Brom-2-nitro-cuminsäure (Bd. IX, S. 550) in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam (FILETI, CROSA, G. 21 I, 32). — Quadratische Blätter oder Tafeln. F: 114—115° (W.). Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser (F., C.).

 $\begin{array}{c|c} \mathrm{CO_2H} \\ \hline & \mathrm{NH_2} \\ \hline & \mathrm{CH(CH_3)_2} \end{array}$ 

- 3-Brom-2-amino-4-isopropyl-benzoesäure, 3-Brom-2-amino-cuminsäure $^1$ )  $C_{10}H_{12}O_2NBr=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_2Br(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-Brom-2-nitrocuminsäure (Bd. IX, S. 550) mit Ammoniak und Ferrosulfat (FILETI, CROSA, G. 21 I, 38). Prismen (aus alkoholhaltigem Wasser). F: 173—174°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther.
- $5\text{-Brom-2-amino-4-isopropyl-benzoesäure,}\ 5\text{-Brom-2-amino-cuminsäure}^1)$   $C_{10}H_{12}O_2NBr=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_2Br(NH_2)\cdot CO_2H.$  B. Durch Reduktion von 5-Brom-2-nitrocuminsäure (Bd. IX, S. 550) mit Ammoniak und Ferrosulfat (FILETI, CROSA, G. 21 I, 33). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166—167°. Schwer löslich in Wasser, besser in Äther, leicht in Alkohol.
- 3 Amino 4 isopropyl benzoesäure, 3 - Amino - cuminsäure 1) CO<sub>2</sub>H C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-cuminsäure (Bd. IX, S. 550) mit Eisenfeile und Essigsäure (PATERNO, FILETI, G. 5, 384; J. 1875, 747) oder besser mit Schwefelammonium (Cahours, A. ch. [3] 53, 334; A. 109, 18; LIPPMANN, LANGE, B. 13, 1661; M. 1, 216; Fl., G. 11, 15). — Existiert CH(CH.), in zwei Formen; die labile Form bildet Tafeln (aus Wasser) und schmilzt bei 1040, die stabile Form besteht aus Schuppen vom Schmelzpunkt 129° und entsteht sehr leicht aus der ersten (Pa., Fi.; Fi., G. 11, 18). Durch längeres Kochen mit 50 Tln. Wasser oder durch Erhitzen mit 20 Tln. Wasser im geschlossenen Rohr auf 1100 geht die stabile Form in die labile Form über; die Umwandlung erfolgt aber meist nicht vollständig (Fl., G. 11, 16, 17). Beim Aufbewahren oder durch Reiben mit einem harten Gegenstande geht die labile Form wieder in die stabile Form über (F1., G. 11, 16). — 3-Amino-cuminsäure ist in kaltem Wasser wenig löslich, viel mehr in siedendem, leicht in Alkohol und Äther (CA.). — Zerfällt bei der Destillation mit Baryt oder Atzkali in Kohlendioxyd und 2-Amino-cumol (Bd. XII, S. 1147) (CA.; Fr., G. 13, 359, 379). Durch Einleiten von Stickoxyd in die neutrale Lösung des Nitrats oder Hydrochlorids erhält man 3-Oxy-cuminsäure (Thymooxycuminsäure, Bd. X, S. 272) (Li., La.; vgl. Ca.). —  $\operatorname{AgC}_{10}\operatorname{H}_{12}\operatorname{O}_2\operatorname{N}$ . Weißer Niederschlag (Li., La.). —  $\operatorname{Zn}(\operatorname{C}_{10}\operatorname{H}_{12}\operatorname{O}_2\operatorname{N})_2 + 3\operatorname{H}_2\operatorname{O}$ . Nadeln (aus heißem Wasser) (Li., La.). —  $\operatorname{C}_{10}\operatorname{H}_{13}\operatorname{O}_2\operatorname{N} + \operatorname{HCl}$ . Prismen oder Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Ca.), Lippmann, Strecker, B. 12, 79). — Nitrat. Prismen (Ca.). —  $2 \, \mathrm{C}_{10} \, \mathrm{H}_{13} \, \mathrm{O}_{2} \, \mathrm{N} + \mathrm{H}_{2} \, \mathrm{SO}_{4}$ . Nädeln. Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser (Ca.). —  $2 \, \mathrm{C}_{10} \, \mathrm{H}_{13} \, \mathrm{O}_{2} \, \mathrm{N} + 2 \, \mathrm{HCl} + \mathrm{Pt} \, \mathrm{Cl}_{4}$ . Rötliche Nädeln (aus Alkohol) (Ca.).

Methylester  $C_{11}H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-cuminsāure-methylester (Bd. IX, S. 550) mit Zinn und Salzsäure (Abenius, J. pr. [2] **40**, 439). — Prismen oder Tafeln (aus Benzol-Ligroin). F: 51—52°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol.

Äthylester  $C_{12}H_{17}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion des 3-Nitro-cuminsäure-äthylesters (Bd. IX, S. 550) mit Ammoniumsulfid in alkoh. Lösung (Cahours, A.ch. [3] 53, 339; A. 109, 21). — Schweres Öl. Verbindet sich mit Mineralsäuren.

Nitril  $C_{10}H_{12}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CN$ . B. Aus 3-Nitro-cuminsāure-nitril (Bd. IX, S. 550) in alkoh. Lösung mit Zink und Salzsāure (Czumpelik, B. 2, 183). — Nadeln (aus Wasser). F: 45°. Kp: 305°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Verbindet sich mit Säuren; die Salze sind in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich. — Hydrochlorid. Sechsseitige Tafeln. — Sulfat. Nadelbündel. — 2  $C_{10}H_{12}N_2 + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Krystalle.

3-Acetamino-4-isopropyl-benzoesäure, 3-Acetamino-cuminsäure  $C_{12}H_{15}O_3N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen von 3-Amino-cuminsäure mit Essigsäureanhydrid (FILETI, G. 11, 18; WIDMAN, B. 16, 2579). Beim Behandeln von Methyl-

cumazonsäure  $HO_2C \cdot C_6H_3 \stackrel{C(CH_3)_2 \cdot O}{N = C \cdot CH_3}$  (Syst. No. 4308), gelöst in Natronlauge, mit Natriumamalgam (W., B. 16, 2578). — Nadeln (aus Alkohol). F: 246° (W.), 248—250° (F.). Sublimiert in Nadeln bei sehr vorsichtigem Erhitzen (W.). 100 Tle. Alkohol lösen bei 20,5° 0,9 Tle. Säure; wenig oder gar nicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln (F.).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Cuminsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 546.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310. BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. XIV.

- 3 Chloracetamino 4 isopropyl benzoesäure methylester, 3 Chloracetamino-cuminsäure-methylester  $C_{13}H_{16}O_3NCl = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-cuminsäure-methylester und Chloressigsäurechlorid in Benzol bei Zimmertemperatur (ABENIUS, J. pr. [2] 40, 440). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 101—102°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin.
- 3-Äthoxyacetamino-4-isopropyl-benzoesäure, 3-Äthoxyacetamino-cuminsäure  $C_{14}H_{19}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Chloracetamino-cuminsäure-methylester (s. o.) mit alkoh. Kali (A., J. pr. [2] 40, 442). Vierseitige Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, sehr leicht in absol. Alkohol, Äther und Benzol.
- 3.5 Diamino 4 isopropyl benzoesäure, 3.5 Diamino cuminsäure  $^1$ )  $C_{10}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5 Dinitro cuminsäure (Bd. IX, S. 550) mit Zinn und Salzsäure (Lippmann, B. 15, 2144) oder mit Eisenfeile und Essigsäure (Boullet, C. r. 43, 399; J. 1856, 467  $H_2N$  NH $_2$  Anm. 2) oder auch mit Ammoniumsulfid (L). Blättchen (aus Äther). F: 192° (L). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol.  $H_2O$ , das bei  $110^0$  entweicht (L). Löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Äther, Alkalien und Säuren (L).  $AgC_{10}H_{13}O_2N_2 + H_2O$ . Käsiger Niederschlag. Wird durch Licht und durch Wasser zersetzt (L).  $C_{10}H_{14}O_2N_2 + HCl + H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Salzsäure (L).
- 8. Aminoderivate der a p Tolyl propionsäure  $C_{10}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_{\iota}H_4\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 551).
- a Amino a p tolyl propionsäure  $C_{10}H_{13}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Das Nitril (s. u.) erhält man aus Methyl-p-tolyl-keton (Bd. VII, S. 307) und Ammonium-cyanid in starker alkoholischer Lösung beim Erhitzen unter Druck auf etwa 80°; man verseift es durch Kochen mit Salzsäure (JAWELOW, B. 39, 1198). Nadelbüschel (aus heißem Wasser). Sublimiert ohne zu schmelzen. Unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, reichlicher beim Erwärmen. Kupfersalz. In heißem Wasser fast unlöslich.

Nitril  $C_{10}H_{12}N_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CN$ . B. s. im vorangehenden Artikel. —  $C_{10}H_{12}N_2 + HCl$ . Gelbliche Nadeln. F: 104—105° (J., B. 39, 1198).

- 9. Aminoderivate der 2.4.6-Trimethyl-benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_2=(CH_3)_3C_5H_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, 8. 553).
- 3-Amino-2.4.6-trimethyl-benzonitril, eso-Amino- $\beta$ -isoduryl-säure nitril  $C_{10}H_{12}N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus eso-Nitro- $\beta$ -isodurylsäure-nitril (Bd. IX, S. 554) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Küster, Stallberg, A. 278, 218). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in Alkohol.
- 5 Nitro 3 amino 2.4.6 trimethyl benzonitril, eso Nitro eso-amino- $\beta$ -isodurylsäure-nitril  $C_{10}H_{11}O_2N_3$ , s. nebenstehende Formel.

  B. Bei 12-stdg. Erhitzen von eso-Dinitro- $\beta$ -isodurylsäure-nitril (Bd. IX, S. 554) mit alkoh. Ammoniumsulfid in Druckflaschen auf 100° (K., St., A. 278, 221). Krystalle (aus Alkohol). F: 230°.
- 10. Aminoderivat der 2.4.5-Trimethyl-benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CO_9H$  (Bd. IX, S. 554).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Cuminsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 546.

3.6-Diamino-2.4.5-trimethyl-benzoesäure, eso-Diamino-durylsäure  $C_{10}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von eso-Dinitro-durylsäure (Bd. IX, S. 555) mit Zinkstaub und verd. Essigsäure (Nef, A. 237, 9). — Wasserhaltige Nadeln; wird bei 110° wasserfrei und schmilzt dann gegen 221° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, kaum löslich in Äther. — Geht durch Oxydation mit salpetriger Säure, Eisenchlorid oder Platinchlorid in Pseudocumochinon-eso-ca

 $\begin{array}{c} \operatorname{CO_2H} \\ \operatorname{H_2N} \cdot & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \cdot & \operatorname{NH_2} \end{array}$ 

salpetriger Säure, Eisenchlorid oder Platinchlorid in Pseudocumochinon-eso-carbonsäure (Bd. X, S. 803) über. Liefert mit Essigsäureanhydrid bei längerem Erhitzen auf 140° ein bei 275° schmelzendes Derivat.

# 5. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{11}H_{14}O_2$ .

1. Aminoderivate der  $\delta$ -Phenyl-n-valeriansäure  $C_{11}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 556).

 $\delta$ -[2-Amino-phenyl]-n-valeriansäure  $C_{11}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H$ . B. Bei 1—2-stdg. Kochen von  $\delta$ -[x.x-Dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure (s. u.) in absol. Alkohol mit  $4^0/_0$ igem Natriumamalgam (Diehl, Einhorn, B. 20, 385). Man kondensiert  $1^3$ -Jod-2-benzamino-1-propyl-benzol (Bd. XII, S. 1143) mit Natriummalonsäurediäthylester in Alkohol und erhitzt das ölige Reaktionsprodukt mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 160° (v. Braun, B. 40, 1841). — Nadeln (aus Wasser durch Alkohol). F: 60—62° (D., E.).

 $\delta\text{-}[2\text{-Benzamino-phenyl}]\text{-n-valeriansäure} \ C_{18}H_{19}O_3N = C_5H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H. \ B.$  Aus  $\delta\text{-}[2\text{-Amino-phenyl}]\text{-n-valeriansäure}$  (s. o.) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (v. Braun, B. 40, 1842). Man kondensiert 1³-Jod-2-benzamino-1-propyl-benzol mit Natriummalonsäurediäthylester, kocht das ölige Reaktionsprodukt mit Alkalien, säuert an und erhitzt die ausgefällte Verbindung bis zum Schmelzpunkt (v. B., B. 40, 1842). — Krystalle (aus heißem Wasser + wenig Alkohol). F: 127°.

 $\delta$ -[x.x-Dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure  $C_{11}H_{13}O_2NBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei  $^1/_4$ -stdg. Kochen von 1 Tl. der  $\beta$ .γ- oder  $\gamma$ .δ-Dibrom- $\delta$ -[x.x-dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure (s. u.) mit 5 Tln. Alkohol, 2 Tln. konz. Salzsäure und granuliertem Zink; aus dem resultierenden Öl stellt man durch Erwärmen mit  $10^0/_0$ iger Natronlauge das Natriumsalz dar, das man mit Salzsäure zerlegt (DIERL, EINHORN, B. 20, 381). — Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus verd. Alkohol). Verliert das Wasser über Schwefelsäure, leichter bei 70°. Schmilzt wasserhaltig bei 96°, verliert bei 102° plötzlich das Krystallwasser und zersetzt sich dann bei 223° unter Gasentwicklung. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Wird durch Kochen mit Alkalien nicht verändert. Konz. Salzsäure wirkt bei 140° nicht ein.

Äthylester  $C_{13}H_{17}O_2NBr_2 = H_2N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Das Hydrochlorid (s. u.) entsteht durch Einleiten von trocknem Chlorwsserstoff in eine am Rückflußkühler erhitzte Lösung der  $\delta$ -[x.x-Dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure in absol. Alkohol (D., E., B. 20, 383). Durch Wasser wird aus dem Salz der freie Äthylester abgeschieden. — Öl. — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt bei 135—136° (unter Verlust von Chlorwasserstoff).

 $\delta\text{-}[\text{x.x-Dibrom-2-acetamino-phenyl}]\text{-n-valeriansäure}\quad C_{13}H_{15}O_3NBr_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2Br_2\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H.\quad B.\quad \text{Aus}\quad \delta\text{-}[\text{x.x-Dibrom-2-amino-phenyl}]\text{-n-valeriansäure}\quad \text{und}\quad \text{Essigsäureanhydrid}\ (D., E., B. 20, 383). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Eisessig.$ 

Äthylester  $C_{15}H_{19}O_3NBr_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man behandelt  $\delta$ -[x.x-Dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure mit Essigsäureanhydrid und dampft das Reaktionsgemisch wiederholt mit Alkohol ab (D., E., B. 20, 384). — Krystalle. F: 139°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin.

 $\beta.\gamma$ - oder  $\gamma.\delta$ - Dibrom -  $\delta$ - [x.x - dibrom - 2 - amino - phenyl] - n - valeriansäure  $C_{11}H_{11}O_2NBr_4=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$  oder  $H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus  $\delta$ -[2-Amino-phenyl]- $\beta$  oder  $\gamma$ -butylen- $\alpha$ -carbonsäure (S. 529) und Brom in Eisessig (D., E., B. 20, 379). — Nadeln (aus Chloroform). Schmilzt unter Zersetzung bei 167°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig, schwerer in Chloroform, unlöslich in Wasser, Schwefelkohlenstoff und verd. Mineralsäuren. — Wird durch Zink und alkoholische Salzsäure zu  $\delta$ -[x.x-Dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure (s. o.) reduziert.

2. Aminoderivate der a-Methyl- $\gamma$ -phenyl-buttersäure  $C_{11}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 559).

α-Amino-α-methyl-γ-phenyl-buttersäure, α-Amino-β-benzyl-isobuttersäure  $C_{11}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Das Nitril (S. 516) entsteht aus Benzylaceton (Bd. VII, S. 314) und Ammoniumcyanid in starker alkoholischer Lösung beim Erhitzen

unter Druck auf etwa  $80^{\circ}$ ; es wird durch Kochen mit Salzsäure verseift (JAWELOW, B. 39, 1199). — Nadeln (aus Wasser).

Nitril  $C_{11}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CN$ . B. s. im vorangehenden Artikel. —  $C_{11}H_{14}N_2 + HCl$ . Täfelchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 122—122,5° (Zers.) (J., B. 39, 1199).

- 3. Aminoderivate der 4-Isopropyl-phenylessigsäure  $C_{11}H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 561).
- a-Amino-4-isopropyl-phenylessigsäure  $C_{11}H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Behandeln von Hydrocuminamid (Bd. VII, S. 320) mit Blausäure und Kochen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Plöchl., B. 14, 1316). F: 197° (Zers.). Wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Alkohol. Verbindet sich mit 1 Mol.-Gew. Salzsäure; liefert ein krystallisiertes Kupfersalz.
- a-Anilino-4-isopropyl-phenylessigsäure  $C_{17}H_{19}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_8H_5)\cdot CO_2H$ . Beim Kochen von [4-Isopropyl-phenyl]-chloressigsäure (Bd. IX, S. 561) mit Anilin (Filetti, Amoretti, G. 21 I, 48). Durch Kochen des Amids (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (v. Miller, Plöchi, Gerngross, B. 31, 2706). Nadelchen. F: 158° (Zers.) (v. M., P., G.), 145—146° (Zers.) (F., A.). Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Eisessig und Chloroform, weniger in Benzol.

Amid  $C_{17}H_{20}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf das Nitril (s. u.) (v. MÜLLER, PLÖCHL, GERNGROSS, B. 31, 2706). — Prismen. F: 159°. Leicht löslich in Alkoholen sowie in Essigester, schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin. — Liefert eine bei 132° schwelzende Nitrosoverbindung.

Nitril  $C_{17}H_{18}N_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CN$ . B. Aus Cuminalanilin (Bd. XII, S. 200) und Blausäure in äther. Lösung (v. Miller, Plöchl, Gerngross, B. 31, 2705). Man mischt äquimolekulare Mengen Cuminaldehyd und Anilin mit Natriumdisulfitlösung, löst die entstandene abgepreßte Verbindung in Alkohol und erhitzt nach Zusatz von Kaliumcyanid ca. 40 Minuten auf dem Wasserbade unter Rückfluß (Knoevenagel, B. 37, 4085). — Prismen (aus Alkohol). F: 86° (v. M., P., G.; K.). Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (v. M., P., G.).

a-{[1-Chlor-naphthyl-(2)]-amino}-4-isopropyl-phenylessigsäure-nitril  $C_{2i}H_{19}N_2Cl=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_{16}H_6Cl)\cdot CN. B. Aus N-Cuminal-1-chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1309) und Blausäure (Morgan, Soc. 77, 1217). — Blättehen (aus Methylalkohol). F: 117°.$ 

a-{[1-Brom-naphthyl-(2)]-amino}-4-isopropyl-phenylessigsäure-nitril  $C_{21}H_{19}N_2Br$  =  $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_6Br)\cdot CN$ . B. Durch Einw. von Blausäure auf N-Cuminal-1-brom-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1311) (M., Soc. 77. 1216). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 120°.

- 4. Aminoderivate der a-[3.4-Dimethyl-phenyl]-propionsäure  $C_{11}H_{14}O_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ .
- a-Amino-a-[3.4-dimethyl-phenyl]-propionsäure  $C_{11}H_{15}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Nitril (s. u.) erhält man durch Erhitzen von 3.4-Dimethyl-acetophenon (Bd. VII, S. 323) mit Ammonium-cyanid in starker alkoholischer Lösung unter Druck auf etwa 80°; man verseift es mit Salzsäure (Jawelow, B. 39, 1199). Nadeln (aus heißem Wasser). Sublimiert ohne zu schmelzen.

 $\mathrm{CH_3}\!\cdot\!\mathrm{C}(\mathrm{NH_2})\!\cdot\!\mathrm{CO_2H}$ 

- 5. Aminoderivate der a- $\{2.5$ -Dimethyl-phenyl $\}$ -propionsäure  $C_{11}H_{14}O_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_9H$  (Bd. IX, S. 562).
- a-Amino-a-[2.5-dimethyl-phenyl]-propionsäure C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitril (s. u.) entsteht durch Erhitzen von 2.5-Dimethyl-actophenon (Bd. VII, S. 324) mit Ammonium-cyanid in starker alkoholischer Lösung unter Druck auf etwa 80°; es wird mit Salzsäure verseift (JAWELOW, B. 39, 1199). Täfelchen (aus heißem Wasser). Sublimiert ohne zu schmelzen.

$$\mathrm{CH_3}$$
 $\mathrm{C(NH_2)} < \mathrm{CH_3}$ 
 $\mathrm{CH_2}$ 

Nitril  $C_{11}H_{14}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CN$ . B. s. im vorangehenden Artikel. —  $C_{11}H_{14}N_2 + H.Cl$ . F: 101—102° (J., B. 39, 1198).

6. Aminoderivate der a-[2.4-Dimethyl-phenyl]-propionsäure  $C_{11}H_{14}O_2 = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ .

a - Amino - a - [2.4 - dimethyl - phenyl] - propionsäure  $C_{11}H_{16}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Nitril(s. u.) entsteht durch Erhitzen von 2.4-Dimethyl-acetophenon (Bd. VII, S. 324) mit Ammoniumeyanid in starker alkoholischer Lösung unter Druck auf etwa 80°; es wird durch Salzsäure verseift (Jawelow, B. 39, 1199). — Täfelchen (aus heißem Wasser). Sublimiert, ohne zu schmelzen.

Nitril  $C_{11}H_{14}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot CN$ . B. s. im vorangehenden Artikel. —  $C_{11}H_{14}N_2 + HCl$ . F: 97—98° (J., B. 39, 1198).

## 6. Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>.

- 1. Aminoderivat der a-Benzyl-n-valeriansäure  $C_{12}H_{16}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CG_4H_5\cdot CO_2H$ .
- $\delta$ -Amino- $\alpha$ -benzyl-n-valeriansäure  $C_{12}H_{17}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_6$ . Capt. B. Durch 4—5-stdg. Erhitzen von 6 g [ $\omega$ -Phthalimido-propyl]-benzyl-malonsäure-diāthylester (Syst. No. 3214) mit 30 g Salzsäure (D: 1,13) im Druckrohr auf 190—1950 (Aschan, B. 23, 3695). Krystallpulver (aus heißem Wasser). Schmilzt unter Schäumen bei 195—1960; sehr leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol, unlöslich in Äther (A., B. 23, 3695). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in das β-Benzyl-α-piperidon (Syst. No. 3183) über (A., B. 23, 3696; 24, 2447). Liefert beim Behandeln mit salpetriger Säure in der Wärme δ-Oxy-α-benzyl-n-valeriansäure (Bd. X, S. 283) (A., B. 24, 2448).  $C_{12}H_{17}O_2N+HCl+AuCl_3$ . Citronengelbe Prismen, F: 1020 bis 1030; sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Wasser (A., B. 23, 3696).  $2\,C_{12}H_{17}O_2N+2\,HCl+PtCl_4$ . Krystallpulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (A., B. 23, 3696).
- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -[4-Isopropyl-phenyl]-propionsäure  $C_{12}H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 566).
- β-[3-Amino-4-isopropyl-phenyl]-propionsäure  $C_{12}H_{17}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Amino-4-isopropyl-zimtsäure (S. 531) in verd. Natronlauge mit Natriumamalgam (Widman, B. 19, 418). Tafeln (aus Äther). F: 103—105°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther.
- $\beta$ -[3-Acetamino-4-isopropyl-phenyl]-propionsäure  $C_{14}H_{19}O_3N=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Beim Verreiben von  $\beta$ -[3-Amino-4-isopropyl-phenyl]-propionsäure mit 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (W., B. 19, 418). Prismen (aus Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in Alkohol.

# d) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-10</sub>O<sub>2</sub>.

# 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_9H_8O_2$ .

1. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-acrylsäure (Zimtsäure)  $C_9H_8O_2=C_8H_5\cdot CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 572).

#### 2-Amino-zimtsäure und ihre Derivate.

β-[2-Amino-phenyl]-aerylsäure, 2-Amino-zimtsäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>·CH: CH·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 2-Amino-zimtsäure-äthylester (S. 518) alkoh. Kali (FRIEDLÄNDER, WEINBERG, B. 15, 1422). Beim Erwärmen von 2-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 604) in Barytwasser mit Ferrosulfat (TIEMANN, OPTERMANN, B. 13, 2061; E. FISCHER, KUZEL, A. 221, 266). Beim Behandeln von 2-Cyan-zimtsäure (Bd. IX, S. 898) mit Hypochloriten (BAYER & Co., D. R. P. 116123; C. 1901 I, 69). — Darst. Man gießt eine heiße ammoniakalische Lösung von 1 Tl. 2-Nitro-zimtsäure in eine mit Ammoniak übersättigte, siedend heiße Lösung von 9 Tln. krystallisiertem Ferrosulfat, läßt 10 Minuten auf dem Wasserbade stehen und filtriert; das Filtrat wird konzentriert und mit Salzsäure gefällt (GABRIEL, B. 15, 2294; vgl. FRIEDLÄNDER, LAZARUS, A. 229, 241). — Gelbe Nadeln. Schmilzt bei 1580 bis 1590 unter Gasentwicklung (T., O.). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem, sowie in Alkohol und Äther (T., O.). Die Lösungen fluorescieren nur schwach, der Fluorescenzwechsel in verschiedenen Lösungsmitteln geht von Blaugrün bis Blauviolett

(Kauffmann, Beisswenger, B. 37, 2614). — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure Carbostyril (Syst. No. 3114) (T., O.). Liefert mit Kaliumnitrat und konz. Schwefelsäure 4-Nitro-2-aminozimtsäure (S. 520) und a(2)-Nitro-2-amino-zimtsäure (S. 520) (F., L.; vgl. auch Decker, J. pr. [2] 64, 101). — Ba( $C_9H_8O_2N$ )<sub>2</sub>. Prismen. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (T., O.). —  $C_9H_9O_2N+H$ Cl. — Prismen. Leicht löslich in Wasser (T., O.). — Rhodanwasserstoffsaures Salz  $C_9H_9O_2N+CHNS$ . Prismen. Schmilzt unter Zersetzung bei 1520; leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol (Rothschild, B. 23, 3342). Geht bei 1200 in 2-Thioureido-zimtsäure (S. 519) über (R.).

Äthylester  $C_{11}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Hydrochlorid der 2-Amino-zimtsäure beim Kochen mit Alkohol (SALKOWSKI, B. 28, 1921). — Darst. Man reduziert 2-Nitro-zimtsäure-äthylester (Bd. IX, S. 605) in heißer alkoholischer Lösung durch Zinn und Salzsäure, entfernt das gelöste Zinn durch Schwefelwasserstoff und fällt mit Natriumacetat den gebildeten Aminozimtsäureester (FRIEDLÄNDER, WEINBERG, B. 15, 1422). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77—78°; leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln mit gelber Farbe (F., W.). Die Lösung in Alkohol fluoresciert grün, die in Benzol blauviolett (Kauffmann, Beisswenger, B. 37, 2614). Über die Fluorescenz in anderen Lösungsmitteln vgl. K., B. 41, 4401. — Geht beim Erhitzen zum Sieden in Carbostyril (Syst. No. 3114) über (K., B. 37, 2945). Beim Behandeln mit einer Lösung von Natriumnitrat in konz. Schwefelsäure entstehen 4-Nitro-2-amino-zimtsäure-äthylester (S. 520) und 3(?)-Nitro-carbostyril (Syst. No. 3114) (FRIEDLÄNDER, LAZARUS, A. 229, 243; vgl. auch Decker, J. pr. [2] 64, 100). 2-Amino-zimtsäure-äthylester läßt sich durch Diazotierung und Umsetzung der Diazoverbindung mit Kupfercyanür in 2-Cyan-zimtsäure-äthylester (Bd. IX, S. 898) überführen (Komppa, Of. Fi. 36, 121). Wird von alkoh. Kali leicht zu 2-Aminozimtsäure verseift (F., W.). Beim Erhitzen von 2-Amino zimtsäure äthylester mit Salzsäure auf 120° im geschlossenen Rohr entsteht glatt Carbostyril (F., W.); dieses wird ferner beim Kochen der benzolischen Lösung des Esters mit Thionylchlorid erhalten (HERRE, B. 28. 594). Liefert mit Essigsäureanhydrid ein in Nadeln krystallisierendes Derivat, das bei 1376 schmilzt und unzersetzt destilliert (F., W.).

[\$\beta\$-Di\text{i\text{thylamino}}-\text{\text{athyl}}-\text{ester} \quad \text{\$C\_{15}H\_{22}O\_2N\_2\$} = H\_2N\cdot C\_6H\_4\cdot CH\cdot CH\_2\cdot CH\_2\cdot CH\_2\cdot N(C\_2H\_5)\_2. \quad Vgl. \quad \text{dar\text{u}ber} \quad H\text{\text{o}chster} Farbw.. \quad D. R. P. \quad 187593; \quad C. \quad 1907 \quad II, \quad 1131.

Nitril C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·CH·CN. B. Aus 8,5 g 2-Nitro-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 605), gelöst in 120 ccm Alkohol, 11 g Zinn und 50 ccm konz. Salzsäure (Pschorr, B. 31, 1296). — Blättchen (aus Wasser). F: 134—135° (korr.). Sublimierbar. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Ather, Chloroform, Benzol und heißem Alkohol. — Beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylatlösung entsteht 2-Amino-chinolin (Syst. No. 3396). — Pikrat. F: 192—193° (korr.).

- 2-Āthylamino-zimtsäure  $C_{11}H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ . B. Man kocht 3 Stdn. ein Gemisch von 60 g 2-Amino-zimtsäure, 60 g Äthyljodid, 96 cem  $20^9/_0$ iger Kalilauge und 240 g Alkohol; das erhaltene Bohprodukt wird so lange mit mäßig verdünnter Natronlauge gekocht, bis auf Zusatz von Wasser keine Trübung mehr erfolgt; dann säuert man mit Salzsäure schwach an und fällt durch konz. Natriumacetatlösung; der nach einigen Stunden abfiltrierte Niederschlag wird wiederholt mit heißem Schwefelkohlenstoff ausgezogen, wobei die unveränderte Aminozimtsäure zurückbleibt; aus der Schwefelkohlenstofflösung krystallisiert beim Verdunsten zunächst 2-Äthylamino-zimtsäure; das gelöst bleibende Gemisch von 2-Äthylamino- und 2-Diäthylamino-zimtsäure (s. u.) löst man in kalter, verdünnter Schwefelsäure und fällt mit verdünnter Natriumnitritlösung 2-Äthylnitrosamino-zimtsäure (S. 519); das Filtrat hiervon gibt beim Neutralisieren mit Soda einen Niederschlag von 2-Diäthylamino-zimtsäure (E. FISCHER, KUZEL, A. 221, 267). Nädelchen. F: 125° (E. F., K.; FRIEDLÄNDER, WEINBERG, B. 15, 1423). Sehr schwer löslich in Wasser; löst sich leicht in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff mit grüner Fluorescenz (E. F., K.).
- 2-Diäthylamino-zimtsäure  $C_{13}H_{17}O_2N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. Blättchen (aus Alkohol). F:  $124^0$ ; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff mit blaugrüner Fluorescenz; sehr leicht löslich in Alkalien und Säuren (E. FISCHER, KUZEL, A. 221, 269).
- 2 [Trichlorchinonyl amino] zimtsäure  $C_{15}H_8O_4NCl_3 = (O:)_2C_6Cl_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH: CH\cdot CO_2H.$  B. Entsteht neben N.N´-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[2-amino-zimtsäure] (S. 519) bei 24-stdg. Kochen von 6,345 g Trichlorchinon (Bd. VII, S. 634), gelöst in einem Gemisch von gleichen Teilen Alkohol von 70 Vol.- $^0/_0$  und Essigester, mit 3,26 g 2-Amino-zimtsäure, gelöst in dem gleichen Gemisch; die N.N´-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[2-amino-zimtsäure] scheidet sich zunächst aus, aus ihrer Mutterlauge gewinnt man 2-[Tri-

chlorchinonyl-amino]-zimtsäure (ASTRE, STÉVIGNON, Bl. [3] 15, 1030). — Schwarze amorphe Masse. Unlöslich in kaltem Wasser und Benzol, löslich in Alkohol, Äther und Essigester.

- 2 Acetamino zimtsäure nitril  $C_{11}H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CN$ . B. Durch Erwärmen von 2-Amino-zimtsäure-nitril (S. 518) mit Essigsäureanhydrid (Pschorr, B. 31, 1296). Nadeln. F: 172—174° (korr.). Sublimierbar. Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Chloroform und Äther.
- 2-Benzamino-zimtsäure  $C_{18}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen einer alkoh. Suspension von 1 Mol.-Gew. 2-Benzamino-zimtaldehyd (S. 70) mit einer wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. Silbernitrat und 3 Mol.-Gew.  $10^9/_0$ iger Natronlauge auf dem Wasserbade (Reisser, B. 38, 3423). Durch Schütteln einer Lösung von 2-Amino-zimtsäure in  $2^9/_0$ iger Natronlauge mit Benzoylchlorid (R.). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nach vorherigem Sintern bei  $262^9$  unter Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig, schwerer in siedendem Alkohol, sehr schwer in den übrigen Mitteln. Gibt beim Erhitzen mit  $36^9/_0$ iger Salzsäure Benzoesäure und Carbostyril (Syst. No. 3114).
- 2-Ureido-zimtsäure  $C_{10}H_{10}O_3N_2 = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Aus dem salzsauren Salz der 2-Amino-zimtsäure und Kaliumcyanat (Bd. III, S. 32) in Wasser (Rothschild, B. 23, 3341). Nädelchen (aus Wasser).
- 2 [ $\omega$ -Phenyl-ureido] zimtsäure  $C_{16}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht neben N.N.-Diphenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 352) beim Schütteln von 2-Amino-zimtsäure, gelöst in 1 Mol.-Gew.  $10^0/_0$ iger Kalilauge, mit 1 Mol.-Gew. Phenylcarbonimid (Bd. XII, S. 437) (Paal, Ganser, B. 28, 3228). Nadeln (aus Alkohol). F: 236°. 1 Tl. löst sich in 230 Tln. absol. Alkohol. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Äther, Benzol und Essigester. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-hydrozimtsäure (S. 490).  $AgC_{16}H_{13}O_3N_2$ . Amorpher Niederschlag.
- 2-Thioureido-zimtsäure  $C_{10}H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$ . B. Bei 18-stdg. Erhitzen des rhodanwasserstoffsauren Salzes der 2-Amino-zimtsäure (S. 517) auf 110—120° (ROTHSCHILD, B. 23, 3342). F: 236—239°. Leicht löslich in heißem Eisessig.
- 2-[ $\omega$ -Allyl-thioureido]-zimtsäure  $C_{13}H_{14}O_2N_2S=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Amino-zimtsäure und überschüssigem Allylsenföl (Bd. IV, S. 214) beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° (Ro., B. 23, 3343). Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 204—208° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig.
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-zimtsäure  $C_{16}H_{14}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Amino-zimtsäure und überschüssigem Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) bei  $100^0$  (Ro., B. 23, 3343). Krystallmasse. Schmilzt bei 237° unter Zersetzung.
- 2-[Dithiocarboxy-amino]-zimtsäure  $C_{10}H_9O_2NS_2 = HS_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 2-Amino-zimtsäure mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff im geschlossenen Rohr auf  $100^0$  (Ro., B. 23, 3344). Prismen (aus Wasser). F: 185— $187^0$ .
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure-äthylester  $C_{18}H_{18}O_3N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CH: CH: CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure in absol. Alkohol (Paal, Ganser, B. 28, 3229). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 412°. Leicht löslich in den meisten organischen Mitteln.
- N.N'- [3.6 Dichlor chinonylen (2.5)]- O CH: CH· CO  $_2$ H bis [2 amino zimtsäure]  $C_{24}H_{18}O_6N_2Cl_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 6,345 g Trichlorchinon (Bd. VII, S. 634) und 3,26 g 2-Amino-zimtsäure in einem Gemisch von 70-volumprozentigem Alkohol und

Essigester, neben 2-[Îrichlorchinonyl-amino]-zimtsäure (S. 518), oder in Eisessiglösung, neben der Verbindung  $\mathrm{HO}_2\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\cdot\mathrm{N}:\mathrm{C}_6(:0)\mathrm{Cl}_2(\mathrm{NH}\cdot\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\cdot\mathrm{CH}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CO}_2\mathrm{H})_2$  (s. u.); aus den Reaktionslösungen scheidet sich zunächst die N.N'-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[2-aminozimtsäure] aus (Astre, Stévignon, Bl. [3] 15, 1030, 1033). — Amorphes, unlösliches Pulver. Zersetzt sich vor dem Schmelzen.

Verbindung  $C_{33}H_{23}O_7N_3Cl_2 = HO_2C \cdot CH \cdot CH \cdot C_8H_4 \cdot N \cdot C_6(:O)Cl_2(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H)_2$ . B. Bei 3-tägigem Erhitzen von 6,345 g Trichlorchinon mit 3,26 g 2-Amino-zimtsäure und Eisessig auf 100°, wobei zunächst N.N´-[3.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[2-amino-zimtsäure] (s. o.) ausfällt (A., St., Bl. [3] 15, 1033). — Braunrotes amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser, Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol, Äther und Essigsäure.

2-Äthylnitrosamino-zimtsäure  $C_{11}H_{12}O_3N_2 = ON \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2H$ . Eine Lösung von 20 g 2-Äthylamino-zimtsäure (S. 518) in 250 ccm Wasser und 17,5 g konz.

Schwefelsäure versetzt man bei 0° tropfenweise mit der berechneten Menge einer 4°/₀igen Natriumnitritlösung (E. Fischer, Kuzel, A. 221, 270). — Schwachgelbe Blättehen (aus Alkohol von 25°/₀ oder aus Chloroform + Ligroin). Schmilzt unter Zersetzung bei 150°; unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform; sehr leicht löslich in ätzenden und kohlensauren Alkalien; löst sich nicht in Säuren; beim Kochen damit erfolgt Zersetzung (E. F., K., A. 221, 270). — Wird von Zink oder Zinn und Salzsäure in 2-Äthylamino-zimtsäure zurückverwandelt (E. F., K., B. 16, 654). Mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht die (nicht isolierte) 2-[a-Äthylhydrazino]-zimtsäure, die sich schon an der Luft zu [1-Äthylhydrazino]-zimtsäure (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3646) oxydiert (E. F., Tafel, A. 227, 332; vgl. E. F., K., B. 16, 654; C₂H₅

- 3-Nitro-2-amino-zimtsäure-amid  $C_9H_9O_3N_3 = H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:CH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei 3—4-stdg. Erhitzen des Methyläther-3-nitro-cumarsäure-methylesters (Bd. X, S. 294) oder des stereoisomeren Methyläther-3-nitro-cumarinsäure-methylesters (Bd. X, S. 294) mit bei  $0^0$  gesättigtem alkoholischem Ammoniak anf  $150-160^0$  (v. Miller, Kinkelin, B. 22, 1711). Blättchen. Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf  $130-140^0$  8-Nitro-carbostyril (Syst. No. 3114).
- 4-Nitro-2-amino-zimtsäure C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·CH·CH·CO<sub>2</sub>H. Zur Konstitution vgl. Decker, J. pr. [2] 64, 101. B. Entsteht neben der isomeren α(?)-Nitro-2-amino-zimtsäure (s. u.) beim Eintragen der Lösung von 3 Tln. Kaliumnitrat in 10 Tln. konz. Schwefelsäure in eine Lösung von 1 Tl. 2-Amino-zimtsäure in 5 Tln. konz. Schwefelsäure bei höchstens 0°; auf Zusatz von Eis wird aus der Lösung die α(?)-Nitro-2-amino-zimtsäure gefällt; die 4-Nitro-2-amino-zimtsäure fällt man durch annäherndes Neutralisieren des sauren Filtrates mit Natronlauge (FRIEDLÄNDER, LAZARUS, A. 229, 242). Hellbraunrote Nädelchen. F: 240°. Unlöslich in Benzol, Äther und Ligroin, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aceton. Ziemlich leicht löslich in warmen verdünnten Mineralsäuren und daraus durch Natriumacetat fällbar. Wandelt sich beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150° in 7-Nitro-carbostyril (Syst. No. 3114) um.

Äthylester  $C_{11}H_{12}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Entsteht neben 3(?)-Nitro-carbostyril (Syst. No. 3114) beim Eintragen einer schwefelsauren Lösung von 2-Amino-zimtsäure-äthylester (S. 518) in eine Lösung von 3 Tln. Natriumnitrat in 10 Tln. konz. Schwefelsäure bei höchstens + 10°; man trennt durch Behandeln mit Alkohol, in welchem das 3(?)-Nitro-carbostyril fast unlöslich ist (F., L., A. 229, 243). — Dunkelbraunrote Nadeln. F: 158—160°. — Liefert mit verdünntem alkoholischem Natron 4-Nitro-2-aminozimtsäure.

 $\alpha$ (?)-Nitro-2-amino-zimtsäure  $C_9H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(NO_2)\cdot CO_2H(?)$ . Zur Konstitution vgl. Decker,  $J.\ pr.\ [2]$  **64**, 101. —  $B.\ s.\ im$  Artikel 4-Nitro-2-amino-zimtsäure. — Bräunlichgelb. F: 254°. Fast unlöslich in Wasser und in verd. Mineralsäuren (F., L.,  $A.\ 229$ , 243). — Wandelt sich beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150°, in 3(?)-Nitro-carbostyril (Syst. No. 3114) um (F., L.).

### 3-Amino-zimtsäure und ihre Derivate.

β-[3-Amino-phenyl]-acrylsäure, 3-Amino-zimtsäure  $C_9H_9O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$ :  $CH\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 605) mit Zinnchlorür in Salzsäure oder mit Eisenvitriol in heißer wäßriger Barytlösung (Tiemann, Oppermann, B. 13, 2064). Entsteht als Nebenprodukt bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-zimtsäure in alkal. Lösung neben 3-Azoxy-zimtsäure (Syst. No. 2214) und sehr geringen Mengen von 3-Amino-hydrozimtsäure (S. 494) (Marie, C. r. 140, 1249). — Darst. Man gießt die heiße ammoniakalische Lösung von 1 Tl. 3-Nitro-zimtsäure in eine mit Ammoniak übersättigte, heiße Lösung von 9 Tln. Eisenvitriol, übersättigt, ohne zu filtrieren, mit Salzsäure und erhitzt, bis eine klare Lösung entstanden ist; beim Erkalten krystallisiert salzsaure 3-Amino-zimtsäure aus, die man mit verd. Salzsäure wäscht, in heißem Wasser löst und durch Natriumacetat zerlegt (Gabriel, B. 16, 2038 Anm.). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 180—1810 (T., O.), 1820 (Marie). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht in Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (T., O.). — Ba( $C_9H_8O_2N$ ) $_2$  + 2  $H_2O$ . Blättchen (aus wäßr. Alkohol). In Wasser sehr leicht löslich (T., O.). —  $C_9H_9O_2N + HCl$  (bei 1000). Blättchen (T., O.). —  $C_9H_9O_2N + CHNS$ . F: 148—1490; sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heißem Eisessig und Wasser (Rothschild, B. 23, 3344).

Methylester  $C_{10}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von 3-Amino-zimtsäure in Methylalkohol oder durch Reduktion des 3-Nitro-zimtsäure-methylesters (Bd. IX, S. 606) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 101685; C. 1899 I, 1174). — F: 84°.

Äthylester  $C_{11}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_3H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen des Hydrochlorids der 3-Amino-zimtsäure mit Alkohol (Salkowski, B. 28, 1921). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung von 3-Amino-zimtsäure (H. F., D. R. P. 101685; C. 1899 I, 1174). Bei der Reduktion von 3-Nitro-zimtsäure-äthylester mit Zinn und alkoh. Salzsäure (H. F.). — Prismen. F: 63—64°; löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin (H. F.). —  $C_{11}H_{13}O_2N + HCl$  (S.).

[β-Diäthylamino-āthyl] - ester  $C_{15}H_{22}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 3-Nitro-zimtsäure-[β-diāthylamino-āthyl]-ester (Bd. IX, S. 606) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 187593; C. 1907 II, 1131). Aus β-Diāthylamino-āthylalkohol (Bd. IV, S. 282) und 3-Amino-zimtsäure in Schwefelsäure (von 66° Bé) bei 100—110° (H. F.). — Öl. Die äther. Lösung fluoresciert blau. — Hydrochlorid. Blättehen (aus Alkohol-Äther). F: 143°. In Wasser sehr leicht löslich.

3-Chloracetamino-zimtsäure-methylester  $C_{12}H_{12}O_3NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-zimtsäure-methylester (s. o.) in Benzol beim Erwärmen mit Chloracetylehlorid (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 158; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). — Nädelehen (aus verd. Alkohol). F: 122°; löslich in Benzol und Alkohol (E., O.).

3-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure  $C_{16}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln der Lösung von 3-Amino-zimtsäure in 1 Mol.-Gew.  $10^9/_0$ iger Kalilauge mit 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat (PAAL, GANSER, B. 28, 3230). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 249°. 1 Tl. löst sich in 247 Tln. absol. Alkohol. Schwerer löslich als die 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure. —  $AgC_{16}H_{13}O_3N_2$ . Amorpher Niederschlag.

Äthylester  $C_{18}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH_c \cdot CO \cdot NH_c \cdot CH_1 \cdot CH_1 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure und absol. Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (P., G., B. 28, 3230). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 198°. Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, leicht

in Essigester und Chloroform.

3-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-zimtsäure-methylester  $C_{16}H_{22}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Das salzsaure Salz entsteht bei der Einw. von Diäthylamin auf 3-Chloracetamino-zimtsäure-methylester (s. o.) (EINHORN, OPPENHEIMER, A. 311, 167; E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). — Öl. —  $C_{16}H_{22}O_3N_2+HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol + Äther). F: 165°.

#### 4-Amino-zimtsäure und ihre Derivate.

β-[4-Amino-phenyl]-acrylsäure, 4-Amino-zimtsäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH: CH·CO<sub>2</sub>H. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 606) mit Barytwasser und Ferrosulfat (Tiemann, Oppermann, B. 13, 2061) oder mit wäßr. Ammoniak und Ferrosulfat (Gabriel, B. 15, 2299). Man verseift 4-Nitro-zimtsäure-äthylester mit alkoh. Natron und behandelt die erhaltene Lösung mit Barytwasser und Ferrosulfat (Bernthsen. F. Bender, B. 15, 1982 Anm. 2). Bei der Reduktion des 4-Nitro-zimtsäure-äthylesters mit Zinn und Salzsäure (G. Bender, B. 14, 2360; Ber., F. Ben.; v. Miller, Kinkelin, B. 18, 3234). — Hellgelbe Nadeln. Schmilzt unter Gasentwicklung bei 175—176° (Tiemann, Oppermann, B. 13, 2066). Leicht löslich in heißem Wasser, weniger in kaltem, leicht in Alkohol und Ather (T., O.). — Sehr zersetzlich (T., O.). Gibt bei längerem Erhitzen im Paraffinbade polymeres 4-Amino-styrol (Bd. XII, S. 1188) (Bernthsen, F. Bender, B. 15, 1982). Gibt beim Behandeln mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung oder beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor 4-Amino-hydrozimtsäure (S. 491) (Miersch, B. 25, 2111). Die gleiche Verbindung entsteht bei der elektrolytischen Reduktion der 4-Amino-zimtsäure in alkal. Lösung unter Benutzung einer Quecksilber-Kathode (Marie, C. r. 140, 1249). 4-Amino-zimtsäure liefert mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte 2.ω- oder 3.ω-Dinitro-4-amino-styrol (Bd. XII, S. 1188) (Friedländer, Lazarus, A. 229, 247). Gibt in 20% jeger Salzsäure mit Natriumnitrit das Diazoniumchlorid CN<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H (Syst. No. 2201) (G.) Das salzsaure Salz gibt beim Erhitzen mit Paraldehyd (Syst. No. 2952) und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade die Chinaldylacrylsäure nebenstehender Formel (Syst. No. 3262) (v. M., K.). — Bariumsalz. Amorph; in Wasser leicht löslich (T., O.). — C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N + HCl (bei 100%). Nadeln. Äußerst leicht löslich in Wasser (T.,

O.). — Rhodanwasserstoffsaures Salz  $C_9H_9O_2N+CHNS$ . Nadeln. Schmilzt nicht bei 272°; ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser und in Alkohol (Rothschild, B. 23, 3345). Geht beim Abdampfen der wäßr. Lösung in 4-Thioureido-zimtsäure (S. 523) über (R.).

- Methylester  $C_{10}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch zweistündiges Kochen der mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 4-Amino-zimtsäure in der zehnfachen Menge Methylalkohol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 159). Goldbraune Nadeln (aus Benzol). F: 128—129°.  $C_{10}H_{11}O_2N+HCl$ . Hellbraune Nadeln. Zersetzt sich bei etwa 215°.
- Äthylester  $C_{11}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Amino-zimtsäurehydrochlorid beim Kochen mit Alkohol (Salkowski, B. 28, 1921). Aus 4-Amino-zimtsäure in siedendem Alkohol mittels Chlorwasserstoff (Herre, B. 28, 593). Gelbe Nadeln und Prismen (aus Alkohol). F: 68—69° (Herre). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.  $C_{11}H_{13}O_2N+HCl$ . Nadeln (Herre).
- [β Diäthylamino äthyl] ester  $C_{15}H_{22}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Nitro-zimtsäure-[β-diäthylamino-äthyl]-ester (Bd. IX, S. 607) mit Zinn und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 187593; C. 1907 II, 1131). Aus 4-Amino-zimtsäure-methylester (s. o.) und β-Diäthylamino-äthylalkohol (Bd. IV, S. 282) bei 170—180° (H. F.). Man stellt aus 4-Nitro-zimtsäure-hlorid und β-Chlor-äthylalkohol den 4-Nitro-zimtsäure-[β-chlor-äthyl]-ester dar, reduziert diesen in Eisessig mit salzsaurer Zinnehlorürlösung und erhitzt den dabei erhaltenen 4-Amino-zimtsäure-[β-chlor-äthyl]-ester mit Diäthylamin unter Druck auf 100° (H. F.). Blaßgelbe Spieße (aus Benzol). F: 89°.
- 4-Dimethylamino-zimtsäure  $C_{11}H_{13}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ . B. In geringer Menge aus 4-Dimethylamino-beuzaldehyd (S. 31), Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat (Well, M. 29, 899). Durch Kochen des 4-Dimethylamino-zimtsäure-methylesters oder -äthylesters (s. u.) mit konz. alkoh. Kalilauge (W.). Gelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 216° (Zers.). Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Benzol, unlöslich in Eisessig, Chloroform und Äther. Kaliumsalz. Bronzefarbene Blättehen (aus Alkohol).
- Methylester  $C_{12}H_{15}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Essigsäuremethylester und Natrium (Well, M. 29, 902). Lichtgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 134—136°. Langsam mit Wasserdämpfen flüchtig. Leicht löslich in Methylalkohol, Äther, Aceton, Eisessig, löslich in Alkohol und heißem Ligroin, sehr wenig löslich in heißem Wasser. Färbt sich beim Stehen an der Luft und beim Trocknen bei 100° dunkler (W.). Gibt mit Brom in Chloroform a.β-Dibrom-4-dimethylamino-hydrozimtsäure-methylester (S. 492) (W.; vgl. Pfeiffer, Haefelin, B. 55 [1922], 1772, 1782).
- Äthylester  $C_{13}H_{17}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd mit Essigsäureäthylester und Natrium (Well, M. 29, 900). Goldgelbe Blätter (aus Alkohol + Wasser). F: 74—75°. Kp<sub>19</sub>: 205—208°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Methylalkohol, Äther und heißem Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser. Pikrat  $C_{13}H_{17}O_2N+C_6H_3O_7N_3$ . Rötliche Krystalle (aus Alkohol). F: 130° bis 132°.
- 4-[4-Phenyl-benzalamino]-zimtsäure-äthylester  $C_{24}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Über das Auftreten verschiedener krystallinisch-flüssiger Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. Vorländer, B. 41, 2045.
- 4 Anisalamino zimtsäure äthylester  $C_{19}H_{19}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_8H_4\cdot CH:CH:CH:CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und 4-Amino-zimtsäure-äthylester (s. o.) (VORLÄNDER, Ph. Ch. 57, 361). Über das Auftreten verschiedener flüssiger Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. V., Ph. Ch. 57, 361; B. 41, 2045. Dielektr.-Konstante im festen und in den verschiedenen flüssigen Zuständen: VORLÄNDER, SPECHT, B. 40, 4530.
- 4 [4 Methoxy 3 methyl benzalamino] zimtsäure äthylester  $C_{20}H_{21}O_3N = (CH_3\cdot O)(CH_3)C_6H_3\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Über das Auftreten verschiedener flüssiger und fester Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. V., B. 40, 1426.
- 4-Acetamino-zimtsäure  $C_{11}H_{11}O_{3}N=CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot CO_{2}H$ . B. Beim Erwärmen von 4-Amino-zimtsäure mit Essigsäureanhydrid (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2041). Nadeln oder Blättchen. F: 259—260°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwerer in Wasser, fast unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. Liefert mit roter rauchender Salpetersäure bei —12° bis —14° 3-Nitro-4-acetamino-zimtsäure (S. 523), bei mittlerer Temperatur eso-Dinitro-4-acetamino-styrol (Bd. XII, S. 1188).
- 4-Chloracetamino-zimtsäure-methylester  $C_{12}H_{12}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:$   $CH\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch mehrstündiges Kochen des 4-Amino-zimtsäure-methylesters (s. o.) in Benzol-Lösung mit einem geringen Überschuß von Chloracetylchlorid (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 156, 159; vgl. E., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln oder Blättehen (aus absol. Alkohol). F: 155—156°. Unlöslich in Ather.

- 4-Acetamino-zimtsäure-äthylester  $C_{13}H_{15}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Über das Auftreten zweier verschiedener krystallinisch-fester Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. Vorländer, B. 40, 1419.
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure  $C_{16}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Schütteln von 4-Amino-zimtsäure in 1 Mol.-Gew.  $10^9/_0$ iger Kalilauge mit 1 Mol.-Gew. Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (Paal, Ganser, B. 28, 3231). Nadeln (aus Alkohol). F: 252°. 1 Tl. löst sich in 390 Tln. absol. Alkohol.  $AgC_{16}H_{14}O_3N_2$ . Amorphes Pulver.
- 4-Thioureido-zimtsäure C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S = H<sub>2</sub>N·CS·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·CH·CO<sub>2</sub>H. B. Man dampft eine wäßr. Lösung des rhodanwasserstoffsauren Salzes der 4-Amino-zimtsäure (S. 521) zur Trockne und erhitzt den Rückstand einige Minuten auf 100° (ROTHSCHILD, B. 23, 3346).
   Schmilzt nicht bei 273°. Unlöslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure-äthylester  $C_{18}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH: CH: CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-zimtsäure und der 10- bis 15-fachen Menge absol. Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (Paal, Ganser, B. 28, 3231). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 204°.
- 4-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-zimtsäure-methylester  $C_{16}H_{22}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot B$ . Bei 3-stdg. Erwärmen von 4-Chloracetamino-zimtsäure-methylester in absol. Alkohol mit Diäthylamin auf dem Wasserbade (Еіхнови, Огремнеімев, А. 311, 168; Е., D. R. P. 106502; С. 1900 I, 883). Zāhes Öl.  $C_{16}H_{22}O_3N_2+HCl$ . Nädelchen (aus Alkohol + Äther). F: 188—189°.
- 4-Thionylamino-zimtsäure-äthylester  $C_{11}H_{11}O_3NS = OS:N\cdot C_8H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei 20-stdg. Kochen von 20 g trocknem salzsaurem 4-Amino-zimtsäure-äthylester (S. 522) mit 200 g Benzol und 10,5 g Thionylchlorid (Herre, B. 28, 594). Gelbe Nadeln und Blättchen (aus Ligroin). F: 95°. Kp<sub>90-100</sub>: 235—240°. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser.
- $\beta$  (?) Brom 4 dimethylamino zimtsäure  $C_{11}H_{12}O_2NBr=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CBr: CH\cdot CO_2H(?)^1).$  $B. Beim Verseifen des <math display="inline">\beta$ (?)-Brom-4-dimethylamino-zimtsäure-methylesters (s. u.) mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (Well., M. 29, 905). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 165°. Sehr wenig löslich in Wasser, sehwer in heißem Ligroin und Äther, leicht in Methylalkohol, Alkohol, heißem Benzol und Aceton (W.). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 4-Dimethylamino-acetophenon (S. 47) (W.).
- Methylester  $C_{12}H_{14}O_2NBr = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CBr : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3(?)$ . B. Aus α.β-Dibrom-4-dimethylamino-hydrozimtsäure-methylester (S. 492) beim Kochen mit Wasser, Alkohol oder Kalilauge (W., M. 29, 904). Ğelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 96°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Methylalkohol, leicht in Äther.
- 3-Nitro-4-amino-zimtsäure  $C_9H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-acetamino-zimtsäure (s. u.) mit Natronlauge (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2042). Man erhitzt 5 g 3-Nitro-4-acetamino-benzaldehyd (S. 39) mit 3 g wasserfreiem Natriumacetat und 7,5 g Essigsäureanhydrid 7 Stdn. auf 160—170°; man löst das Reaktionsprodukt in Soda und versetzt die filtrierte Lösung mit Salzsäure (Cohn, Springer, M. 24, 94). Rote Nadeln (aus Wasser). F: 224,5° (G., H.), 218° (C., Sr.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, weniger in Wasser, fast unlöslich in Benzol und Ligroin (G., H.). Liefert mit Äthylnitrit unter Zusatz einiger Tropfen Schwefelsäure 3-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 605) (G., H.). Wird von alkal. Zinnoxydullösung in 3,4-Diamino-zimtsäure (S. 524) übergeführt (G., H.).
- 3-Nitro-4-acetamino-zimtsäure  $C_{13}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintragen von 4-Acetamino-zimtsäure in rauchende Salpetersäure bei  $-12^0$  bis  $-14^0$ ; man fällt die Lösung mit Eis, löst den Niederschlag in Ammoniak, fällt die ammoniakalische Lösung mit Salzsäure und krystallisiert den Niederschlag wiederholt aus Alkohol um (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2041). Gelbe Krystalle. F: 261–266°.

<sup>1)</sup> Zufolge einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufi. dieses Handbuches erschienenen Arbeit von Pfelffer, Haefelin, B. 55, 1772 und einer Privatmitteilung von Pfelffer kommt für diese Verbindung auch die Formulierung (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:CBr·CO<sub>2</sub>H in Frage.

### Derivate der $\beta$ -Amino-zimtsäure,

 $\beta\text{-Amino-}\beta\text{-phenyl-acrylsäure},\ \beta\text{-Amino-zimtsäure}\ C_9H_9O_2N=C_6H_5\cdot C(NH_2): CH\cdot CO_2H.$  Derivate, die sich von der desmotropen Form  $C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Imid der CO<sub>2</sub>H. Derivate, die sich von der desmotropen Form C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:NH)·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H (Imid der Benzoylessigsäure) ableiten lassen, sind auf Grund dieser Formulierung eingeordnet, z. B.  $\beta$ -Amino-zimtsäure-amid C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:NH<sub>2</sub>)·CH·CO·NH<sub>2</sub> als  $\beta$ -Imino-hydrozimtsäure-amid C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:NH)·CH<sub>2</sub>·CO·NH<sub>2</sub> (Bd. X, S. 679),  $\beta$ -Methylamino-zimtsäure-äthylester C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> als  $\beta$ -Methylimino-hydrozimtsäure-äthylester C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (Bd. X, S. 679),  $\beta$ -Anilino-zimtsäure-methylester C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub> als  $\beta$ -Phenylimino-hydrozimtsäure-methylester C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub> (Bd. XII, S. 522),  $\beta$ -Benzylamino-zimtsäure-nitril C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH·CN als  $\beta$ -Benzylimino-hydrozimtsäure-nitril C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C(:N·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH<sub>2</sub>·CN (Bd. XII, S. 1066).

eta-Diäthylamino-zimtsäure-äthylester  $C_{15}H_{21}O_2N=C_6H_5\cdot C[N(C_2H_5)_2]:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man erhitzt äquivalente Mengen Diathylamin und Phenylpropiolsäure-ättylester (Bd. 1X, S. 634) 6-8 Stdn. auf 1000 (Kuhemann, Cunnington, Soc. 75, 956). — Gelbliches Öl. Kp<sub>14</sub>: 188° (R., С.), Kp<sub>17</sub>: 192—194° (Моикеи, Lazennec, C. r. 143, 596; Bl. [3] 35, 1191). D<sub>19</sub>: 1,038 (R., С.). — Zerfällt unter dem Einfluß von Säuren äußerst leicht in Diäthylamin und Benzoylessigsäure-äthylester (Bd. X, S. 674) (M., L.).

 $\beta\text{-Diäthylamino-zimtsäure-nitril}$   $C_{13}H_{16}N_2=C_8H_8\cdot C[N(C_9H_5)_2]:CH\cdot CN.$  B. Durch Erhitzen von Phenylpropiolsäure-nitril (Bd. IX, S. 636) und Diäthylamin in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (M., L., C. r. 143, 555; Bl. [3] 35, 1184). — Krystalle (aus Äther). F: 70°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, sonst ziemlich leicht löslich. — Zerfällt unter dem Einfluß von Säuren sehr leicht in Diäthylamin und ω-Cyan-acetophenon (Bd. X, S. 680).

#### Derivate der n-Amino-zimtsäure.

a-Amino-β-phenyl-acrylsäure, α-Amino-zimtsäure  $C_9H_9O_2N = C_8H_5 \cdot CH : C(NH_2) \cdot CO_2H$ . Derivate, die sich von der desmotropen Form  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CO_2H$  (Imid der Phenylbrenztraubensäure) ableiten lassen, sind auf Grund dieser Formulierung eingeordnet, z. B. α-Amino-zimtsäure-amid  $C_6H_5 \cdot CH : C(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$  als α-Imino-hydrozimtsäure-amid  $C_6H_5 \cdot CH : C(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$  als α-Acetimino-hydrozimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CO \cdot NH_2$  (Bd. X, S. 684), α-Acetamino-zimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$  als α-Acetimino-hydrozimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 683), α-Benzamino-zimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 683), α-Benzamino-zimtsäure-anilid  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$  als α-Benzimino-hydrozimtsäure-anilid  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$  als α-Benzimino-zimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$  (Bd. XII, S. 522), α-Phenacetamino-zimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO_2H$  als α-Phenacetimino-hydrozimtsäure  $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 683).

### 3.4- Diamino-zimtsäure.

 $\beta$ -[3.4-Diamino-phenyl]-acrylsäure, 3.4-Diamino-zimtsäure  $C_9H_{10}O_2N_2=(H_2N)_2$ C6H3 CH: CH: CO2H. B. Beim Eintragen von 3-Nitro-4-amino-zimtsäure in eine heiße alkalische Zinnoxydullösung (Gabriel, Herzberg, B. 16, 2042). — Braungelbe Nadeln. Schmilzt unter starker Gasentwicklung bei 167—168°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. - Das Hydrochlorid bildet sehwer lösliche, gelbe Körner.

2. Aminoderivate der a-Phenyl-acrylsäure (Atropasäure)  $\rm C_9H_8O_2=CH_2\colon C(C_6H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 610).

 $\beta\text{-Amino-}a\text{-phenyl-acrylsäure}$ , Phenyl-aminomethylen-essigsäure,  $\beta\text{-Amino-atropasäure}$   $C_9H_9O_2N=H_2N\cdot CH\cdot C(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . Derivate, die sich von der desmotropen Form HN: CH·CH(C\_6H\_5)·CO\_2H (Imid der Phenyl-formyl-essigsäure) ableiten lassen, sind auf Grund dieser Formulierung eingeordnet, z. B. β-Methylamino-a-phenyl-acrylsäure-C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN als  $\beta$ -[2.4-Dimethyl-phenylimino]- $\alpha$ -phenyl-propionsäure-nitril (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>·N: CH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN (Bd. XII, S. 1123),  $\beta$ -[ $\beta$ -Naphthylamino]- $\alpha$ -phenyl-acrylsäure-nitril C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>·N: CH·CH:C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN als  $\beta$ -[ $\beta$ -Naphthylimino]- $\alpha$ -phenyl-propionsäure-nitril C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>·N: CH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CN (Bd. XII, S. 1303).

β.β'-Imino-bis-[α-phenyl-acrylsäure-nitril], β.β'-Imino-bis-atropasäurenitril, Imino-bis-[α-methylen-benzyleyanid]  $C_{18}H_{13}N_3 = NH[CH:C(CN)\cdot C_8H_5]_2$ . B. Beim Leiten von getrocknetem Ammoniak über geschmolzenes α-Oxymethylen-benzyleyanid (Bd. X, S. 689) bei  $160^0$  (Walther, Schickier, J. pr. [2] 55, 335). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 175°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, sehwer löslich in Ather und Eisessig. Löst sich in viel Alkali mit gelber Farbe; durch Säuren tritt wieder Entfärbung ein. — Durch Schmelzen mit Alkalien erfolgt Zerstörung. Durch kochende Salzsäure wird α-Oxymethylen-benzyleyanid zurückgebildet.

 $\beta.\beta'$ -Methylimino-bis-[a-phenyl-acrylsäure-nitril],  $\beta.\beta'$ -Methylimino-bis-atropasäurenitril, Methylimino-bis-[a-methylen-benzyleyanid]  $C_{19}H_{16}N_3=CH_3\cdot N[CH:C(CN)\cdot C_6H_5]_2$ . B. Beim Einleiten von Methylamindampf in geschmolzenes a-Oxymethylen-benzyleyanid (Bd. X, S. 689) (W., Sch., J. pr. [2] 55, 338). — Gelbe Nadeln. F: 88—89°.

# 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{10}H_{10}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der  $\gamma$ -Phenyl-vinylessigsäure  $C_{10}H_{10}O_2=C_8H_5\cdot CH:CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 612).
- $\begin{array}{l} a\text{-}Amino\text{-}\gamma\text{-}phenyl\text{-}vinylessigs\"{a}ure, \ a\text{-}Amino\text{-}styrylessigs\"{a}ure, \ a\text{-}Amino\text{-}\beta\text{-}benzal\text{-}propions\"{a}ure} \\ \beta\text{-}benzal\text{-}propions\"{a}ure} & C_{10}H_{11}O_2N = C_6H_5\cdot CH\text{:}CH\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H. \ B. \ Bei\ 10\text{-}stdg. \\ Erhitzen\ von\ 5\ g\ 3\text{-}Athyl\text{-}5\text{-}styryl\text{-}hydantoin} & C_6H_5\cdot CH\text{:}CH\cdot HC \\ \hline NH\cdot CO \end{array}$

mit einer konz. Lösung von 6 g Barythydrat im geschlossenen Rohr auf 100°; man zersetzt das so erhaltene Bariumsalz durch Kohlendioxyd (PINNER, SPILKER, B. 22, 689). — Pulver (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 240—250°. Sublimierbar. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

α-Anilino-γ-phenyl-vinylessigsäure, α-Anilino-β-benzal-propionsäure  $C_{16}H_{15}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Bei mehrstündigem Erhitzen von α-Anilino-γ-phenyl-vinylessigsäure-amid mit verd. Salzsäure (Peine, B. 17, 2116). — Nadeln (aus Benzol). F: 154°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, etwas schwerer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin; löslich in Alkalien und Säuren. —  $Cu(C_{16}H_{14}O_2N)_2$  (bei 100°). Nadeln.

Amid  $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot (NH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Auflösen des Nitrils (s. u.) in konz. Schwefelsäure und Fällen der Lösung mit Wasser (P., B. 17, 2116). — Blättehen (aus Wasser). F: 471°. Unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol und Chloroform.

Nitril  $C_{18}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Bei kurzem Erwärmen einer alkoh. Lösung von a-Oxy- $\beta$ -benzal-propionsäure-nitril (Bd. X, S. 309) mit Anilin (Peine, B. 17, 2115). Man versetzt 35 g  $90^{\circ}/_{\circ}$ ige Blausäure allmählich mit 30 g Cinnamal-anilin (Bd. XII, S. 200) bei  $0^{\circ}$  (v. Miller, Plöchl, Jungmann, B. 25, 2052). — Nadeln (aus Alkohol). F:  $130^{\circ}$  (Pei.),  $131^{\circ}$  (v. M., Pl., J.). Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (Pei.).

α-{[1-Chlor-naphthyl-(2)]-amino}-γ-phenyl-vinylessigsäure-nitril, α-{[1-Chlor-naphthyl-(2)]-amino}-β-benzal-propionsäure-nitril  $C_{20}H_{15}N_2Cl=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH\cdot NH\cdot C_{10}H_6Cl\cdot CN.$  B. Aus N-Cinnamal-1-chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1309) und Blausäure (Morgan, Soc. 77, 1218). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 155—156°.

a-{[1-Brom-naphthyl-(2)]-amino}-γ-phenyl-vinylessigsäure-nitril, a-{[1-Brom-naphthyl-(2)]-amino}-β- benzal-propionsäure-nitril  $C_{20}H_{15}N_2Br = C_gH_5\cdot CH: CH: CH(NH\cdot C_{10}H_gBr)\cdot CN.$  B. Aus N-Cinnamal-1-brom-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1311) und Blausäure (M., Soc. 77, 1217). — Blättchen (aus Benzol). F: 142—143°.

α-p-Anisidino-γ-phenyl-vinylessigsäure-nitril, α-p-Anisidino-β-benzal-propionsäure-nitril  $C_{17}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CN$ . B. Beim Stehen von Cinnamal-p-anisidin mit annähernd wasserfreier Blausäure (v. Miller, Plöchl, Rohde, B. 25, 2057). — Blättchen (aus Alkohol). F: 126—127°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Alkohol und Benzol.

α-Ureido-γ-phenyl-vinylessigsäure, α-Ureido-β-benzal-propionsäure, C-Styrylhydantoinsäure  $C_{11}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Bei 4-stdg. Kochen von 1 Mol.-Gew. 5-Styryl-hydantoin  $C_6H_5\cdot CH:CH\cdot HC \\ NH\cdot CO$ 

mit Barytwasser [3/4 Mol.-Gew. Ba(OH)<sub>2</sub>]; man leitet dann Kohlendioxyd ein, filtriert und fällt aus dem etwas eingeengten Filtrat die C-Styryl-hydantoinsäure durch Essigsäure (PINNER, SPILKER, B. 22, 692). Wird leichter erhalten durch Kochen des Amids (S. 526) mit 1 Mol.-Gew.

Natron (P., Sp.). — Blättchen (aus Wasser). F: 185°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol. — Liefert beim Kochen mit Salzsäure 5-Styryl-hydantoin. —  $AgC_{11}H_{11}O_3N_2$ . Krystallinischer Niederschlag.

Amid  $C_{11}H_{13}O_2N_3=C_4H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot (NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Man löst 1 Tl. des Nitrils (s. u.) bei  $0^{\circ}$  in 10 Tln. konz. Schwefelsäure und gießt nach 24 Stdn. auf 50 Tle. Eis (P., Sp., B. 22, 692). — Krystallpulver. Schmilzt unter Zersetzung bei 210—220°. Liefert mit verd. Säuren 5-Styryl-hydantoin.

Nitril  $C_{11}H_{11}ON_3 = C_3H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot (NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CN$ . B. Bei langsamem Erhitzen von 1 Mol.-Gew.  $a \cdot Oxy \cdot \beta \cdot b$ enzal-propionsäure-nitril (Bd. X, S. 309) mit 1 Mol.-Gew. Harnstoff auf 96°: sobald die Masse ganz erstarrt ist, wird sie aus Alkohol umkrystallisiert (Pinner, Lifschütz, B. 20, 2353). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 160° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Alkohol; löst sich unter Zersetzung bei längerem Kochen mit Wasser. — Wird durch Kochen mit verd. Salzsäure in 5-Styryl-hydantoin umgewandelt.

a-p-Anisidino- $\gamma$ -[3-nitro-phenyl]-vinylessigsäure-nitril, a-p-Anisidino- $\beta$ -[3-nitro-benzal]-propionsäure-nitril  $C_{17}H_{15}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CN. B.$  Beim Stehen von [3-Nitro-cinnamal]-p-anisidin mit konz. Blausäure (v. Miller, Plöchl, Rohde, B. 25, 2057). — Blättehen. F: 106°.

2. Aminoderivat der  $\gamma$ -Phenyl-crotonsäure  $C_{10}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH: CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 614).

 $\begin{array}{l} \beta\text{-}\mathbf{Amino}\text{-}\gamma\text{-}\mathbf{phenyl}\text{-}\mathbf{crotons}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\text{-}\mathbf{nitril}\ C_{10}\mathbf{H}_{10}\mathbf{N}_2 = C_{6}\mathbf{H}_{5}\cdot\mathbf{CH}_{2}\cdot\mathbf{C}(\mathbf{NH}_{2}):\mathbf{CH}\cdot\mathbf{CN}\ \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-}\mathbf{Imino}\text{-}\gamma\text{-}\mathbf{phenyl}\text{-}\mathbf{butters}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\text{-}\mathbf{nitril}\ C_{6}\mathbf{H}_{5}\cdot\mathbf{CH}_{2}\cdot\mathbf{C}(:\mathbf{NH})\cdot\mathbf{CH}_{2}\cdot\mathbf{CN},\ \mathbf{Bd.}\ \mathbf{X},\ \mathbf{S.}\ \mathbf{699}. \end{array}$ 

3. Aminoderivat der  $\beta$  - Phenyl - crotonsäure ( $\beta$  - Methyl - zimtsäure)  $C_{10}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot C(CH_9)\colon CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 614).

 $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-crotonsäure, 4-Amino- $\beta$ -methyl-zimtsäure  $C_{10}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)$ : CH·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Reduktion von 4-Nitro- $\beta$ -methyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 615) mit Schwefelammonium (Schroeter, B. 40, 1595). — Krystalle (aus Benzol). F: 124—125° (Zers.).

4. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-methacrylsäure (a-Methyl-zimtsäure)  $C_{10}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 615).

 $\beta$ -[3-Amino-phenyl] - methacrylsäure, a-[3-Amino-benzal] - propionsäure, 3-Amino-a-methyl-zimtsäure  $C_{10}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-a-methyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 617) mit Ferrosulfat und Ammoniak (v. Miller, Rohde, B. 23, 1900). — Nadeln. F: 137°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — Das Benzoylderivat schmilzt bei 190—191°.

4-[4-Äthoxy-benzalamino]-a-methyl-zimtsäure-äthylester  $C_{21}H_{23}O_3N=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Kondensation des nicht näher beschriebenen 4-Amino-a-methyl-zimtsäure-äthylesters mit 4-Äthoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 73) (Vorländer, B. 41, 2037). — Über das Auftreten verschiedener flüssiger Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. V., B. 41, 2046. Brechungsexponenten dieser Formen: Dorn, Lohmann, Ann. d. Physik [4] 29, 533.

 $\beta$ -Amino-α-methyl-zimtsäure-nitril  $C_{10}H_{10}N_2=C_6H_5\cdot C(NH_2):C(CH_3)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino-α-methyl-hydrozimtsäure-nitril ( $\beta$ -Imino-α-methyl- $\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril)  $C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH(CH_3)\cdot CN$ , Bd. X, S. 701.

5. Aminoderivate der  $\beta$ -m-Tolyl-acrylsäure  $C_{10}H_{10}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 617)

 $\beta\text{-}[3\text{-}Aminomethyl\text{-}phenyl]\text{-}acrylsäure, 3\text{-}Aminomethyl\text{-}zimtsäure } C_{10}H_{11}O_2N = H_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H.$  B. Man kondensiert Zimtsäure mit N·Methylol-chloracetamid (vgl. den folgenden Artikel) und kocht das mit Benzol ausgekochte Reaktionsprodukt 2 Stdn. mit Salzsäure; man dampft stark ein, entfernt die abgespaltene Chloressigsäure mit Äther, kocht das verbleibende Gemenge der salzsauren Salze von 3- und 4-[Amino-methyl]zimtsäure in wäßr. Lösung mit Tierkohle und engt die Flüssigkeit dann stark ein; es scheidet sich salzsaure 4-Aminomethyl-zimtsäure ab; man dunstet das Filtrat zur Trockne ein und extrahiert den Rückstand wiederholt mit siedendem Eisessig; die abgekühlte Lösung liefert beim Eindunsten über Ätzkali und Schwefelsäure salzsaure 3-Aminomethyl-zimtsäure. Zur Gewinnung der freien Säure dampft man die Lösung des salzsauren Salzes mit Ammoniak auf dem Wasserbade ein und entfernt den gebildeten Salmiak durch Ausziehen mit Wasser (Einhorn, Göttler, B. 42, 4845). — Prismatische Nädelchen (aus Methylalkohol oder verd. Athylalkohol). Färbt sich bei 200° dunkel und schmilzt bei 243—244° unter Zersetzung. —  $C_{10}H_{11}O_2N+HCl.$  Quadratische Blättehen (aus Eisessig), Rhomboide (aus konz. Salzsäure). Leicht löslich in Eisessig, konz. Salzsäure, Wasser und Alkohol.

- 3-[Chloracetamino-methyl]-zimtsäure  $C_{12}H_{12}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH:$   $CH\cdot CO_2H.$  B. Neben 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure (s. u.) aus Zimtsäure in konz. Schwefelsäure und N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) bei höchstens  $50^{\circ}$ ; man fällt mit Wasser und entzieht dem getrockneten Rohprodukt mit Benzol unveränderte Zimtsäure, löst dann in viel kochendem Aceton und läßt stehen; es scheidet sich zunächst 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure ab; durch Eindampfen zur Trockne und Behandeln des Rückstandes bei gelinder Wärme mit Aceton erhält man 3-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure ungelöst bleibt (El., G., B. 42, 4842). Kugelige Aggregate (aus verd. Alkohol). F: 152—155°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Aceton, Eisessig, Benzol.
- 4 oder 5-Nitro-3-[ehloracetamino-methyl]-zimtsäure  $C_{12}H_{11}O_5N_2Cl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Bei der Nitrierung von 3-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit rauchender Salpetersäure unter Kühlung in Gegenwart von Harnstoff, neben der 2 oder 6-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure (s. u.) (El., G., B. 42, 4840, 4849). Nädelchen (aus Methylalkohol). F: 220°. Gibt bei der Oxydation in wäßr. Sodalösung mit 6°/0iger Kaliumpermanganat-Lösung unter Kühlung in Gegenwart von Benzol 4 oder 5-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-benzaldehyd (S. 58).

Äthylester  $C_{14}H_{15}O_5N_2Cl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Beim Erwärmen der 4 oder 5-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit alkoh. Salzsäure (Er., G., B. **42**, 4849). — Prismen (aus Alkohol). F: 148—150°.

2 oder 6-Nitro-3-[chloracetamino-methyl]-zimtsäure  $C_{12}H_{11}O_5N_2Cl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Bei der Nitrierung von 3-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit rauchender Salpetersäure unter Kühlung in Gegenwart von Harnstoff, neben der 4 oder 5-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure (EL, G., B. 42, 4849). — Blättrige Krystalle (aus Alkohol und Methylalkohol). F: 198°. — Gibt bei der Oxydation in Sodalösung mit Kaliumpermanganat unter Kühlung in Gegenwart von Benzol 2 oder 6-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-benzaldehyd (S. 58).

Äthylester  $C_{14}H_{15}O_5N_2Cl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Erwärmen der 2 oder 6-Nitro-3-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit alkoh. Salzsäure (EI., G., B. 42, 4850). — Blättehen (aus Alkohol). F: 241—242° (Zers.).

- 6. Aminoderivate der  $\beta$ -p-Tolyl-acrylsäure  $C_{10}H_{10}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 617).
- β-[4-Aminomethyl-phenyl]-acrylsäure, 4-Aminomethyl-zimtsäure  $C_{10}H_{11}O_{2}N=H_{2}N\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH: CH\cdot CO_{2}H.$  B. Beim Kochen von 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit Salzsäure (Einhorn, Göttler, B. 42, 4838, 4844). Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 320°. Fast unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung Terephthalsäure. Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser oder verd. Salzsäure). F: 295-–296° (Zers.). Schwer löslich in verd. Salzsäure. Gibt mit salpetriger Säure beim Erwärmen 4-Oxymethyl-zimtsäure (Bd. X, S. 312).
- 4-[Chloracetamino-methyl]-zimtsäure  $C_{12}H_{12}O_3NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. s. im Artikel 3-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure (s. o.). Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 210°; leicht löslich in heißem Eisessig, zicmlich schwer in Alkohol, Methylalkohol, schwer in Aceton, fast unlöslich in Äther, Essigester, Benzol (El., G., B. 42, 4842).

**Methylester**  $C_{13}H_{14}O_3NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . Be im Stehen von 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure in konz. Schwefelsäure mit absol. Methylalkohol (El., G., B. 42, 4843). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 96—97°.

Äthylester  $C_{14}H_{16}O_3NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Stehen von 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure in konz. Schwefelsäure mit absol. Alkohol (EL, G., B. 42, 4842). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106—107°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Solvenzien.

4-[(N.N-Diäthyl-glycyl) - amino - methyl] - zimtsäure  $C_{16}H_{22}O_3N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2H$ . B. Aus dem zugehörigen Athylester (s. u.) beim Eindunsten mit Bromwasserstoffsäure (E1., G., B. 42, 4843). — Hydrobromid. Blättehen (aus Alkohol). F: 211—212°.

Äthylester  $C_{18}H_{26}O_3N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 4 · [Chloracetaminomethyl] - zimtsäure · äthylester (s. o.) mit Diäthylamin in absol. Alkohol auf dem Wasserbade (EL, G., B. 42, 4843). — Öl. — Pikrat  $C_{18}H_{26}O_3N_2 + C_6H_3O_7N_3$ . Goldgelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 152%. Leicht löslich in Methylalkohol, Aceton, ziemlich schwer in Essigester, fast unlöslich in Äther.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Nitro-4-[chloracetamino-methyl]-zimts\"{a}ure} & C_{12}H_{11}O_5N_2Cl = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot \\ C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H. & B. & Aus & 4\cdot [Chloracetaminomethyl]\cdot zimts\"{a}ure & (s. o.) & mit \\ \end{array}$ 

rauchender Salpetersäure unter Kühlung in Gegenwart von Harnstoff, neben viel 2-Nitro-4-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure (s. u.) (El., G., B. 42, 4838, 4848). — Täfelchen (aus Alkohol). F: 171—172°. Leicht löslich in Alkohol und Methylalkohol.

Äthylester  $C_{14}H_{15}O_5N_2Cl = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit alkoh. Salzsäure (El., G., B. 42, 4848). — Rechteckige Blättchen (aus Alkohol). F: 105°.

2-Nitro-4-[chloracetamino-methyl]-zimtsäure  $C_{12}H_{11}O_5N_2Cl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:CH\cdot CO_2H.$  B. Als Hauptprodukt aus 4-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure (S. 527) mit rauchender Salpetersäure in Gegenwart von Harnstoff unter Kühlung, neben 3-Nitro-4-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure (S. 527) (EL, G., B. 42, 4838, 4846). — Farblose Nadeln (aus Methylalkohol). F: 224—225°. Sehr wenig löslich in absol. Alkohol. — Gibt in Sodalösung bei Gegenwart von Benzol mit  $6^9/_0$ iger Kaliumpermanganat-Lösung unter Kühlung 2-Nitro-4-[chloracetaminomethyl]-benzaldehyd (S. 59).

Äthylester  $C_{16}H_{15}O_5N_2Cl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . Beim Kochen von 2-Nitro-4-[chloracetaminomethyl]-zimtsäure mit alkoh. Salzsäure (El., G., B. 42, 4846). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143—144°.

- $\begin{array}{ll} \beta\text{-}\mathbf{Amino}\text{-}\mathbf{4}\text{-}\mathbf{methyl}\text{-}\mathbf{zimts}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\text{-}\mathbf{nitril} & C_{10}\mathbf{H}_{10}\mathbf{N}_2 = C\mathbf{H}_3\cdot C_6\mathbf{H}_4\cdot C(\mathbf{NH}_2):C\mathbf{H}\cdot C\mathbf{N} \text{ ist desmotrop mit }\beta\text{-}\mathbf{Imino}\cdot 4\text{-}\mathbf{methyl}\text{-}\mathbf{hydrozimts}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\text{-}\mathbf{nitril} & \langle\beta\text{-}\mathbf{Imino}\cdot\beta\text{-}\mathbf{p}\text{-}\mathbf{tolyl}\text{-}\mathbf{propions}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\text{-}\mathbf{nitril} \rangle \\ C\mathbf{H}_3\cdot C_6\mathbf{H}_4\cdot C(:\mathbf{NH})\cdot C\mathbf{H}_2\cdot C\mathbf{N}, & \mathbf{Bd.} & \mathbf{X}, & \mathbf{S.} & \mathbf{704}. \end{array}$
- 7. Aminoderivate der 4-Isopropenyl-benzoesäure  $C_{10}H_{10}O_2=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 618).
- 2-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure, 4-Isopropenyl-anthranilsäure¹)  $C_{10}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure (S. 625) mit verd. Salzsäure; man verdunstet zur Trockne, löst den Rückstand in Wasser und fällt mit Natriumacetat (Widman, B. 19, 272). Musivgoldähnliche Blätter (aus verd. Alkohol). F: 165°. Liefert mit Essigsäureanhydrid eine bei 122° schmelzende, in Ammoniak unlösliche Verbindung.
- 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure  $C_{10}H_{11}O_2N$ , Formel I. B. Beim Eintragen einer Lösung von 42 g krystall. Ferrosulfat in eine heiße ammoniakalische Lösung von 5 g 3-Nitro-4-isopropenyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 619); man fällt die Lösung mit Essigsäure (W., B. 16, 2573). Entsteht auch beim Kochen von 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure (S. 626) mit Salzsäure (W., B. 16, 2573). Nadeln (aus Ligroin). F: 93—94°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin (W., B. 16, 2573). Liefert mit salpetriger Säure 4-Methyl-cinnolin-carbonsäure-(7) (Formel II) (Syst. No. 3647) (W., B. 17, 723).  $C_{10}H_{11}O_2N + HCl$  (im Exsiccator getrocknet). Prismen. Leicht löslich in Wasser (W., B. 16, 2574). Acetat  $C_{10}H_{11}O_2N + C_2H_4O_2 + aq$ . Prismen (aus Äther). Schmilzt unter Gasentwicklung bei  $160^{\circ}$ ; verliert das Krystallwasser rasch beim Liegen an der Luft (W., B. 16, 2574).
- 3-Formamino 4-isopropenyl benzoesäure  $C_{11}H_{11}O_3N=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_3(NH\cdot CHO)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Amino -4-isopropenyl-benzoesäure mit überschüssiger Ameisensäure (W., Studien in der Cuminreihe [Upsala 1885], S. 66). Tafeln (aus Alkohol). F: 195—196°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol. Verändert sich nicht beim Aufkochen mit Salzsäure.
- 3-Acetamino-4-isopropenyl-benzoesäure  $C_{12}H_{13}O_3N=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure und 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (W., B. 16, 2575). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210—212°; sehr leicht löslich in Alkohol (W., B. 16, 2575). Wandelt sich beim Kochen mit Salzsäure teilweise in die Trimethylbenzometoxazin-carbonsäure (Methylcumazonsäure) der nebenstehenden Formel  $HO_2C$ . N— $C\cdot CH_3$  (Syst. No. 4308) um (W., B. 16, 2576).
- 3-Diacetylamino-4-isopropenyl-benzoesäure  $C_{14}H_{15}O_4N=CH_2:C(CH_3)\cdot C_8H_3[N(CO\cdot CH_3)_2]\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (W., B. 16, 2575). F: 215—216°.

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

- 3-Propionylamino-4-isopropenyl-benzoesäure  $C_{13}H_{15}O_3N = CH_2: C(CH_3) \cdot C_6H_3(NH \cdot C_{13}H_{15}O_3)$ CO·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>3</sub>H. B. Beim Verreiben von 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure mit etwas mehr als der berechneten Menge Propionsaureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (W., Studien in der Cuminreihe [Upsala 1885], S. 69). — Nadeln (aus Alkohol). F: 183°. Leicht löslich in Alkohol.
- $\textbf{3-Benzamino-4-isopropenyl-benzoes} \\ \textbf{aure} \quad C_{17}H_{15}O_3N = CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_3(NH\cdot CO-1) \\ \textbf{2-C}(CH_3)\cdot C_6H_3(NH\cdot CO-1) \\ \textbf{3-Benzamino-4-isopropenyl-benzoes} \\$  $C_6H_5$ ) CO<sub>2</sub>H. B. Aus 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesaure und Benzoylehlorid (W., Studien in der Cuminreihe [Upsala 1885], S. 70). — Tafeln (aus Alkohol). F: 182°. Leicht löslich in Alkohol.
- 8. Aminoderivat der 2-Phenyl-cyclopropan-carbonsäure-(1)  $C_{10}H_{10}O_2 =$  $C_6H_5 \cdot C_3H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 619).

trans - 2 - [x - Amino - phenyl] - cyclopropan - carbonsäure - (1)  $m ~C_{10}H_{11}O_2N =$ 

H<sub>2</sub>C/CH·CO<sub>2</sub>H Bei der Reduktion von trans-2-[x-Nitro-phenyl]-cyclopropan-CH·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub>

Carbonsaure-(1) (Bd. IX, S. 620) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Buchner, Geronimus, B. 36, 3786). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat zunächst in alkalischer und schließlich in saurer Lösung inakt. trans-Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2) (Bd. IX, S. 723).  $-\mathrm{C_{10}H_{11}O_2N+HCl.}$  Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 173-185 $^{\circ}$ .

#### 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_{11}H_{12}O_2}$ .

1. Aminoderivate der  $\delta$ -Phenyl- $\gamma$ -butylen-a-carbonsäure  $C_{11}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 620). Vgl. auch No. 2.

 $\beta$ -Amino- $\delta$ -phenyl- $\gamma$ -butylen- $\alpha$ -carbonsäure,  $\beta$ -Amino- $\beta$ -styryl-propionsäure,  $\beta$ -Amino- $\gamma$ -benzal-buttersäure  $C_{11}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus der höherschmelzenden Form der Cinnamalessigsäure (Bd. IX, S. 638) bei 240-stdg. Kochen mit methylalkoholischem Hydroxylamin (POSNER, ROHDE, B. 42, 2789). Entsteht bequemer aus Cinnamalessigsäurc-methylester bei 30-stdg. Kochen mit methylalkoholischer Hydroxylaminlösung (P., R.). — Farblose Blättchen (aus viel Wasser). F: 238° (Zers.). Sehr wenig löslich in kaltem, mäßig löslich in heißem Wasser; sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Säuren. — AgC<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N. Weißer Niederschlag. — C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>O<sub>2</sub>N + HCl. Nädelchen. F: 195—196<sup>0</sup>. Sehr leicht löslich in Wasser.

eta-Benzamino-eta-styryl-propionsäure  $C_{18}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Man reibt  $\beta$ -Amino- $\beta$ -styryl-propionsäure (s. o.) mit Wasser an und schüttelt in Gegenwart von starker Natronlauge mit Benzoylchlorid (P., R., B. 42, 2790). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 205°; löslich in heißem Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser, Äther, Benzol, Ligroin; unlöslich in verd. Säuren, leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten (P., R., B. 42, 2790). — Liefert mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung in der Kälte Benzoesäure und Benzoyl-asparaginsäure (Bd. IX, S. 258) (P., R., B. 42, 2792; 43 [1910], 2665).

Methylester  $C_{19}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Kochen von  $\beta$ -Benzamino- $\beta$ -styryl-propionsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (P., R., B. 42, 2791). — Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F:  $142-145^\circ$ . Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehr schwer in Äther, Ligroin, Wasser.

 $\beta$ -Ureido- $\beta$ -styryl-propionsäure  $C_{12}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus  $\beta$ -Amino- $\beta$ -styryl-propionsäure und Kaliumcyanat durch Erhitzen in wäßr. Lösung (P., R., B. 42, 2791). — Mikrokrystallinisches Pulver (aus Wasser). F: 187° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, sehr schwer in kaltem Wasser, Ather, Benzol, Ligroin; leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Säuren. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt das 2.6-Dioxo-4-styryl-pyrimidinhexahydrid (Syst. No. 3592).

2. Aminoderivate von  $\delta$ -Phenyl-butylen-a-carbonsäuren  $C_{11}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot C_4H_6\cdot CO_2H$  mit ungewisser Lage der Doppelbindung. Vgl. auch No. 1.

 $\delta$ -[2-Amino-phenyl]- $\beta$  oder  $\gamma$ -butylen- $\alpha$ -carbonsäure  $C_{11}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$  oder  $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Bei 3—4-tägigem Bellen State of the contract handeln einer Lösung von  $\beta$ -[2-amino-styryl]-acrylsaurem Alkali in 50 Tln. Wasser mit  $5^{\circ}/_{0}$ ig. Natriumamalgam, wobei die Lösung durch Schwefelsäure annähernd neutral zu halten ist (Diehl, Einhorn, B. 20, 378). — Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Wird über Schwefelsäure wasserfrei. Schmelzpunkt der wasserhaltigen Verbindung: 59°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; scheidet sich aus ihnen meist ölig aus. Die äther. Lösung fluoresciert grün. — Bei Behandlung mit Brom in Chloroform entsteht  $\beta.\gamma$ - oder  $\gamma.\delta$ -Dibrom- $\delta$ -[x.x-dibrom-2-amino-phenyl]-n-valeriansäure (S. 515).

- 3. Aminoderivat der a-Phenyl-a-butylen- $\beta$ -carbonsāure (a-Äthyl-zimt-säure)  $C_{11}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 623).
- 4-[4-Äthoxy-benzalamino]-a-äthyl-zimtsäure-äthylester  $C_{22}H_{25}O_3N=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Kondensation des nicht näher beschriebenen 4-Amino-a-äthyl-zimtsäure-äthylesters mit 4-Äthoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 73) (Vorländer, B. 41, 2037). Über Auftreten verschiedener flüssiger Formen beim Erstarren der unterkühlten Schmelze vgl. V., B. 41, 2046. Brechungsexponenten dieser Formen: Dorn, Lohmann, Ann. d. Physik [4] 29, 533.
- 4. Aminoderivat der  $\beta$ -p-Tolyl-methacrylsäure (4.a-Dimethyl-zimtsäure)  $C_{11}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CO_2H$ .
- $\begin{array}{ll} \beta\text{-}\mathbf{Amino}\text{-}\mathbf{4}.a\text{-}\mathbf{dimethyl}\text{-}\mathbf{zimts\"{a}ure}\text{-}\mathbf{nitril} & C_{11}H_{12}N_2 = CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(NH_2):C(CH_3)\cdot CN\\ \text{ist} & \text{desmotrop} & \text{mit} & \beta\text{-}\mathrm{Imino}\text{-}\beta\text{-}\mathrm{p-tolyl}\text{-}\mathrm{iso}\text{butters\"{a}ure}\text{-}\mathbf{nitril} & CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(:NH)\cdot CH(CH_3)\cdot CN,\\ \text{Bd.} & \mathbf{X}, & \mathbf{S}, & \mathbf{713}. \end{array}$
- 5. Aminoderivate der 1.2.3.4-Tetrahydro-naphthoesäure-(1)  $C_{11}H_{12}O_2 = C_{10}H_{11} \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 625).
- 8 Amino 1.2.3.4 tetrahydro naphthoesäure (1)  $C_{11}H_{13}O_2N$ , Formel I. B. Durch Kochen einer alkal. Lösung von Naphthostyril (Formel II) (Syst. No. 3186) mit  $3^0/_0$ igem Natriumamalgam, bis eine Probe der angesäuerten Flüssigkeit Kaliumpermanganat nieht mehr sofort entfärbt (SCHROETER, RÖSSLER, B. 35, 4222). Schuppen (aus Alkohol). F: 160—161° (Zers.). Natriumsalz. Schuppen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol.  $2 \text{ Ag } C_{11}H_{12}O_2N + \text{Ag } NO_3$ . Weißer Niederschlag.

Methylester  $C_{12}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_{10}H_{10}\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Sättigen einer methylalkoholischen Lösung der 8-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthoesäure-(1) mit Chlorwasserstoff (SCH., R., B. 35, 4223). — Krystalle (aus Petroläther). F: 53—54°. —  $C_{12}H_{15}O_2N+HCl$ . Nadeln.

- 8-Acetamino -1.2.3.4-tetrahydro -naphthoesäure (1)  $C_{13}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_{10} \cdot CO_2H$ . B. Neben N. Acetyl tetrahydronaphthostyril (Syst. No. 3184) durch Kochen des Natriumsalzes der 8-Amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthoesäure-(1) mit Essigsäureanhydrid und Eingießen der Flüssigkeit in Wasser (SCH., R., B. 35, 4224). Krystalle. F: 181—1829.
- 4. Aminoderivate der  $\beta$ -[4-Isopropyl-phenyl]-acrylsäure  $C_{12}H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 629).
- $\beta$ -[2-Amino-4-isopropyl-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-4-isopropyl-zimtsäure  $C_{12}H_{15}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen einer Lösung von 7,5 Tln. krystallisiertem Ferrosulfat in eine Lösung von 1 Tl. 2-Nitro-4-isopropyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 629) in übersehüssigem verd. Ammoniak; man erwärmt einige Zeit und fällt dann die filtrierte Lösung mit Essigsäure (Widman, B. 19, 262). Gelbe Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 165°; fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther; die ammoniakalische Lösung fluoresciert grünblau (W., B. 19, 262). Läßt sich durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung und Behandeln des Reduktionsproduktes mit Salzsäure in 2-Oxo-7-isopropyl-chinolintetrahydrid (Syst. No. 3183) überführen (W., B. 19, 2771). Geht beim Kochen mit salzsäurchaltigem Wasser in 2-Oxy-7-isopropyl-chinolin (Syst. No. 3114) über (W., B. 19, 264).  $C_{12}H_{15}O_2N+HCl+3H_2O$ . Nadeln. Verliert über Schwefelsäure im Vakuum ein Molekül Wasser; schwer löslich in Wasser (W., B. 19, 263).

Monoacetylderivat  $C_{14}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3[CH(CH_3)_2] \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Amino-4-isopropyl-zimtsäure und der halben Gewichtsmenge Essigsäureanhydrid (W., B. 19, 263). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Gasentwicklung bei 220°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol.

 $\beta$ - [3-Amino-4-isopropyl-phenyl] - acrylsäure, 3-Amino-4-isopropyl-zimtsäure  $C_{12}H_{15}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim allmählichen Eintragen einer Lösung von 39 g krystallisiertem Ferrosulfat in eine Lösung von 5 g 3-Nitro-4-isopropyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 629) in 250 g Wasser und überschüssigem Ammoniak; man fällt die filtrierte Lösung mit Essigsäure (W., B. 19, 415). — Durchsichtige sechseckige Tafeln (aus Äther). F: 165°. Sehr schwer löslich in Äther und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Alkohol. —  $C_{12}H_{15}O_2N+HCl.$  Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.  $2C_{12}H_{15}O_2N+H_2SO_4+2^1/2H_2O.$  Schwer löslich in Wasser. —  $2C_{12}H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4+2H_2O.$  Gelbe Prismen oder Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

Monoacetylderivat  $C_{14}H_{17}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2[CH(CH_3)_2]\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Zusammenreiben von 2 Tln. 3-Amino-4-isopropyl-zimtsäure mit 1 Tl. Essigsäureanhydrid (W., B. 19, 416). — Nadeln (aus Alkohol). F: 240°. Schwer löslich in Alkohol.

Diacetylderivat  $C_{16}H_{19}O_4N=(CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_6H_3[CH(CH_3)_2]\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Beim Koehen von 3-Amino-4-isopropyl-zimtsäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (W., B. 19, 417). — Nadeln (aus Alkohol). F: 236°. Sehr sehwer löslich in kochendem Alkohol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{$a$-$Benzamino-$4$-isopropyl-zimts\"{a}ure, Cuminalhippurs\"{a}ure} & C_{19}H_{19}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH; C(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H & \text{ist desmotrop mit $a$-$Benzimino-$4$-isopropyl-hydrozimt-s\"{a}ure} & (a\text{-$Benzimino-$\beta$-[$4$-isopropyl-phenyl]-propions\"{a}ure}) & (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(: N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H, & M. X, S. 718. \end{array}$ 

#### e) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>2</sub>.

1. Aminoderivate der Phenylpropiolsäure  $C_9H_6O_2=C_6H_5\cdot C:C\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 633).

2-Amino-phenylpropiolsäure C<sub>0</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·C:C·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 2-Nitrophenylpropiolsäure (Bd. IX, S. 636) in ammoniakalischer Lösung durch Ferrosulfat (Baeyer, Bloem, B. 15, 2147). — Darst. Man trägt eine ammoniakalische Lösung von 1 Tl. 2-Nitrophenylpropiolsäure allmählich in eine mit Ammoniak übersättigte Lösung von 11 Tln. Ferrosulfat ein, läßt 1—2 Stdn. stehen und übersättigt dann die filtrierte Lösung schwach mit Salzsäure (v. Richter, B. 16, 679). — Gelbliche Nadeln. Zersetzt sich bei vorsichtigem Erhitzen bei 123°, bei raschem Erhitzen zwischen 128—130° unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Bildung von wenig 2-Amino-phenylacetylen (Bd. XII, S. 1210) (BAE., Bl.). Fast unlöslich in Wasser, Chloroform, Ligroin, Benzol, schwer löslich in Äther; wird von heißem Alkohol leicht gelöst, fällt aber nicht beim Erkalten aus und wird auch nicht durch Wasser niedergeschlagen, sondern scheidet sich erst beim Verdunsten der alkoh. Lösung rot und verharzt aus (BAE., Bl.). Kocht man die Säure kurze Zeit mit Kalilauge und setzt dann Salzsäure hinzu, so färbt sich die Lösung fuchsinrot; überschüssige Salzsäure zerstört die Färbung; durch Alkali wird sie wieder hergestellt (BAE., Bl.). — 2-Amino-phenylpropiolsäure läßt sich durch Behandlung mit Natriumnitrit und Salzsäure und Erwärmen der entstandenen Diazoniumchloridlösung auf 70° in 4-Oxy-cinnolin-carbonsäure-(3)

 $C_6H_4$  N N(Syst. No. 3690) überführen (v. R.). Zerfällt beim Kochen mit Wasser

in Kohlendioxyd und 2-Amino-acetophenon (S. 41) (BAE., BL.). Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 4-Chlor-2-oxy-chinolin (Syst. No. 3114) (FRIEDLÄNDER, OSTERMAIER, B. 15, 337; BAE., BL.). Analog entsteht mit verd. Bromwasserstoffsäure 4-Brom-2-oxy-chinolin, mit verd. Jodwasserstoffsäure 4-Jod-2-oxy-chinolin (BAE., BL.). Beim Erhitzen von 2-Amino-phenylpropiolsäure mit konz. Schwefelsäure auf 1450 entsteht 2.4-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137); beim Erhitzen auf 2200 erhält man eine Sulfonsäure dieser Verbindung (Syst. No. 3380) (BAE., BL.). — Hydrochlorid. Prismen. Wird durch Wasser dissoziiert (BAE., BL.).

Äthylester  $C_{11}H_{11}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der 2-Amino-phenylpropiolsäure (BAEYER, BLOEM, B. 15, 2148). — Gelbliche Nadeln (aus kaltem Alkohol). F:  $55^{\circ}$ .

2-Formamino-phenylpropiolsäure-äthylester  $C_{12}H_{11}O_3N=OHC\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei mehrstündigem Stehen einer absolut-ätherischen Lösung von 2-Aminophenylpropiolsäure-äthylester und wasserfreier Ameisensäure; als Nebenprodukt entsteht eine bei 209—210° schmelzende Verbindung (CAMPS, B. 34, 2713; H. 33, 406). — Nadeln (aus Alkohol). F: 83°; leicht löslich in organischen Mitteln, außer Ligroin (C.). — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge 4-Oxy-chinolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3340) (C.; vgl. Späth, M. 42 [1921], 91).

2-Acetamino-phenylpropiolsäure-äthylester  $C_{13}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Bei gelindem Erwärmen des 2-Amino-phenylpropiolsäure-äthylesters mit der 6—8-fachen Menge Essigsäureanhydrid (CAMPS, B. 34, 2716). — Nadeln. F: 124°. Leicht löslich, außer in Wasser. — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge 2-Oxy-4-methyl-chinolin (Syst. No. 3114) und 4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3341), neben einer bei 228° schmelzenden Verbindung.

## 2. Aminoderivat der Inden-carbonsäure-(1) $C_{10}H_8O_2=C_9H_7\cdot CO_2H$ .

**2-A**mino-inden-carbonsäure-(1)  $^1$ )  $C_{10}H_0O_2N = C_0H_4 \underbrace{CH_2 CO_2H_1} C\cdot NH_2$  ist desmotrop mit 2-Imino-hydrinden-carbonsäure-(1), Bd. X, S. 729.

# 3. Aminoderivate der $\delta$ -Phenyl- $\alpha$ . $\gamma$ -butadien- $\alpha$ -carbonsäure $C_{11}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ (Bd. IX, S. 638).

 $\delta$ -[2-Amino-phenyl]-a.γ-butadien-α-carbonsäure,  $\beta$ -[2-Amino-styryl]-acrylsäure, 2-Amino-einnamalessigsäure  $C_{11}H_{11}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$ . B. Man versetzt die Lösung von 2,19 Th.  $\beta$ -[2-Nitro-styryl]-acrylsäure (Bd. IX, S. 641) in verd. Ammoniak mit einer Lösung von 16,68 Th. reinem krystallisiertem Ferrosulfat, schüttelt bei Luftabschluß  $^1/_4$  Stde. und dampft die filtrierte Lösung auf dem Wasserbade ein, wobei die freie Aminosäure auskrystallisiert (DIFHI, EINHORN, B. 18, 2332). — Gelbe Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 176,5°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. Die äther. Lösung fluoresciert stark grün. — Die Verbindungen mit Säuren sind farblos, die mit Basen intensiv gelb.

Monoacetylderivat  $C_{13}H_{13}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2H.$  Beim Kochen von  $\beta$ -[2-Amino-styryl]-acrylsäure mit Essigsäureanhydrid (D., El., B. 18, 2333). — Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 253°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.

## $\delta$ -[4-Amino-phenyl]-a.y-butadien-a-carbonsäure, $\beta$ -[4-Amino-styryl]-acrylsäure, 4-Amino-cinnamalessigsäure $C_0H_1O_2N=H_3N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ .

- a)  $\alpha$ -Form. B. Durch Reduktion der  $\beta$ -[4-Nitro-styryl]-acrylsäure (Bd. IX, S. 641) mit der berechneten Menge Ferrosulfat in überschüssigem Ammoniak; man säuert die ammoniakalische Lösung nach dem Filtrieren mit Essigsäure schwach an (Fecht, B. 40, 3892, 3899). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmilzt gegen 200° unter Zersetzung. Löst sich in Essigsäure oder alkoh. Salzsäure blutrot, in wäßr. Mineralsäure hellgelb. Geht beim Kochen in wäßr. Emulsion mit salzsaurem Hydroxylamin in die  $\beta$ -Form über.  $C_{11}H_{11}O_2N+HCl$ . B. Fällt beim Versetzen der essigsauren Lösung der  $\alpha$ -Form mit Salzsäure aus. Weinrote Krystalle. Schmilzt bei ca. 260° unter Zersetzung. In Wasser tiefrot löslich. Versetzt man die mit Essigsäure schwach angesäucrte Lösung mit salzsaurem Hydroxylamin, so fällt das farblose Salz der  $\beta$ -Form  $C_{11}H_{11}O_2N+HCl+2H_2O$  aus.
- b)  $\beta$ -Form. B. Aus der  $\alpha$ -Form durch Kochen in wäßt. Suspension mit salzsaurem Hydroxylamin (F., B. 40, 3892, 3899). Leuchtend gelb. Schmilzt bei ca. 200° unter Zersetzung. Löst sich in Essigsäure oder in alkoh. Salzsäure mit gelber Farbe.  $C_{11}H_{11}O_2N + HCl$ . B. Durch Übersättigen der ammoniakalischen Lösung der  $\beta$ -Form mit Salzsäure unter Kühlung. Farblos. Zersetzt sich zwischen 250 und 260°.  $C_{11}H_{11}O_2N + HCl + 2H_2O$ . B. Man säuert die wäßt. Lösung des salzsauren Salzes der  $\alpha$ -Form mit Essigsäure schwach an und versetzt mit salzsaurem Hydroxylamin oder salzsaurem Semicarbazid. Farblose Krystalle. Wird im Vakuum bei 80° wasserfrei.  $C_{11}H_{11}O_2N + HNO_3$ . B. Bei Zusatz von Aminoguanidin-nitrat zu der Lösung der  $\alpha$ -Form in Essigsäure. Farblos.
- $\begin{array}{l} \beta\text{-}[\text{4-Amino-styryl}]\text{-}acryls \ddot{a}ure\text{-methylester}, \ \text{4-Amino-cinnamalessigs} \ddot{a}ure\text{-methylester} \ C_{12}H_{13}O_2N = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3. \end{array}$
- a) a-Form. B. Beim Übergitßen der a-Form der  $\beta$ -[4-Amino-styryl]-acrylsäure mit äther. Diazomethanlösung (F., B. 40, 3900). Bräunlichgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 145—146°. Hydrochlorid. Blaurote Nadeln.
- b)  $\beta$ -Form. B. Beim Übergießen der  $\beta$ -Form der  $\beta$ -[4-Amino-styryl]-acrylsäure mit äther. Diazomethanlösung (F., B. 40, 3900). Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 145—146°. Hydrochlorid. Farblos.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Inden" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. V, S. 515.

 $CO_2H$ 

 $NH_2$ 

 $\beta$ -[4-Dimethylamino-styryl]-acrylsäure-methylester, 4-Dimethylamino-cinnamalessigsäure-methylester  $C_{14}H_{17}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_3.$  B. Aus dem Methylester der a-Form der  $\beta$ -[4-Amino-styryl]-aerylsäure durch Schütteln mit Methyljodid in Äther, Freimachen der Base aus dem jodwasserstoffsauren Salz mit Soda und abermaliges Behandeln mit Methyljodid (F., B. 40, 3901). — Bräunlichgelbe Krystalle (aus Methylalkohol). F: 142°. — Die Salze sind rot.

 $\beta$ -[4-Acetamino-styryl]-acrylsäure, 4-Acetamino-cinnamalessigsäure  $C_{13}H_{13}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ . B. Aus der α-Form oder der  $\beta$ -Form der  $\beta$ -[4-Amino-styryl]-acrylsäure durch Essigsäureanhydrid (F., B. 40, 3893, 3900). — Fast farblos. F: ca. 265° (Zers.).

a-Benzamino-β-styryl-acrylsäure, Cinnamalhippursäure  $C_{18}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:C(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit a-Benzimino-β-styryl-propionsäure  $C_6H_6\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ , Bd. X, S. 731.

## f) Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-14}O_2$ .

#### 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{11}H_8O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Naphthalin-carbonsäure-(1) (a-Naphthoesäure)  $C_{11}H_8O_2=C_{10}H_7\cdot CO_2H$  (Bd. IX, §. 647).
- 4-Amino-naphthoesäure-(1) C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben α-Naphthylamin durch Reduktion von 4-Nitro-naphthoesäure-(1) (Bd. IX, S. 652) mit Ferrosulfat und Natronlauge oder mit Schwefelammonium (FRIEDLÄNDER, WEISBERG, B. 28, 1842). Beim Verseifen des Nitrils (s. u.) durch Barytwasser (F., W.). Nädelchen (aus Wasser). F: 177°. Schwer löslich in kaltem Wasser, Benzol und Ligroin. Zerfällt mit Salzsäure schon bei längerem Stehen, sofort beim Erwärmen, in Kohlendioxyd und α-Naphthylamin.

Amid  $C_{11}H_{10}ON_2 = H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-naphthoesäure-(1)-amid mit Zinnehlorür und Salzsäure (F., W., B. 28, 1842). — Nadeln. F: 175° (Zers.). Schwer löslich in Äther, löslich in Alkohol, Ligroin und heißem Wasser.

Nitril  $C_{11}H_8N_2 = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CN$ . Bei der Reduktion von 4-Nitro-naphthoesäure-(1)-nitril mit Zinnehlorür und Salzsäure (F., W., B. 28, 1840). — Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Sehwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Chloroform und Alkohol.

- 4-Dimethylamino-naphthoesäure-(1)  $C_{13}H_{13}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . B. Durch 3—4-stdg. Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Dimethyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1221) mit 1 Mol.-Gew. Phosgen im gesehlossenen Rohr auf 60—70° und Übersättigen des Reaktionsproduktes mit Natronlauge (FRIEDLÄNDER, Welmans, B. 21, 3126). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—165°. Löslieh in Alkalien und verd. Mineralsäuren. 2  $C_{13}H_{13}O_2N+2HCl+PtCl_4$ . Gelbe Nadeln.
- 4-Diäthylamino-naphthoesäure-(1)  $C_{15}H_{17}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Durch 3—4-stdg. Erwärmen von 2 Mol.-Gew. Diäthyl- $\alpha$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1223) mit 1 Mol.-Gew. Phosgen im geschlossenen Rohr auf 60—70° und Übersättigen des Reaktionsproduktes mit Natronlauge (F., W., B. 21, 3130). Blättchen (aus Alkohol). F: 166°.  $2C_{15}H_{17}O_2N + 2HCl + PtCl_4$ . Orangegelbe Nadeln. Sehwer löslich in Wasser.
- 4-Acetamino-naphthoesäure-(1)-nitril  $C_{13}H_{10}ON_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CN$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 189,5° (FRIEDLÄNDER, WEISBERG, B. 26, 1840).
- 5-Amino-naphthoesäure-(1)  $C_{11}H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer ammoniakalischen Lösung von 5-Nitro-naphthoesäure-(1) (Bd. IX, S. 652) mit Ferrosulfat (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 244). Beim Kochen von 5-Amino-naphthoesäure-(1)-nitril mit  $66^0/_0$ iger Schwefelsäure (Friedländer, Heilpern, Spielfogel, C. 1899 I, 289; Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 611). Nadeln (aus Alkohol), die sich allmählieh violett färben. F: 211—2120 (E.), 2100 (C. & Co.). Sehr wenig löslich in Äther, mehr in Eisessig und Alkohol (E.). Beim Einleiten von Chlor in eine heiße eisessigsaure mit etwas Jod versetzte Lösung entsteht x.x-Diehlor-naphthoeninon-(1.2 oder 1.4)-carbonsäure-(5) (Bd. X, S. 828) (E.).  $CaC_{11}H_3O_2N + 3H_2O$ . Sehr leicht lösliche Nadeln (E.).  $C_{11}H_9O_2N + HCl$ . Nadeln. Schmilzt oberhalb 2900; schwer löslich in kaltem Wasser (E.).  $2C_{11}H_9O_2N + H_2SO_4$ . Nadeln (E.).  $C_{11}H_9O_2N + HNO_3$ . Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung gegen 2200; sehr leicht löslich in Alkohol (E.).

- Nitril  $C_{11}H_8N_2=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CN$ . B. Durch Destillieren des Natriumsalzes der Naphthylamin (1) sulfonsäure (5) (Syst. No. 1923) mit Kaliumcyanid oder Kaliumferrocyanid (Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 611; Friedländer, Heilpern, Spielfogel, C. 1899 I, 288). Nadeln (aus Alkohol). F: 139° (C. & Co.), 137° (F. H., S.). Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol und Benzol (C. & Co.).
- 5-Acetamino-naphthoesäure-(1)  $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5 \cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-naphthoesaure-(1) mit Essigsaureanhydrid schon bei gewöhnlicher Temperatur (Ekstrand, Of, Sv, 1889, 616; vgl. auch J, pr, [2] 38, 245). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 2966.
- 8-Nitro-5-acetamino-naphthoesäure-(1)  $C_{13}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen einer essigsauren Suspension von 5-Acetamino-naphthoesäure-(1) mit Salpetersäure (D: 1,42) (EKSTRAND, J. pr. [2] 38, 247; Of. Sv. 1889, 616). — Gelbliehe Nadeln (aus Eisessig). Sehmilzt bei 262° unter Aufblähen. Ziemlich sehwer löslich in Eisessig und Alkohol. — Ca(C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O. Goldgelbe Nadeln. Sehr leieht löslich in warmem Wasser.

Äthylester  $C_{15}H_{14}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Silbersalz der 8-Nitro-5-aeetamino-naphthoesäure-(1) beim Erwärmen mit Äthyljodid (E., Of. Sv. 1889, 617). — Nadeln. F: 173°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

- 8-Amino-naphthoesäure-(1)  $C_{11}H_9O_2N$ , Formel I.  $CO_{\bullet}H$ HN- CO Bei der Reduktion von 8 Nitro-naphthoesaure-(1) in I. ammoniakaliseher Lösung mit Ferrosulfat; man filtriert und säuert das Filtrat mit Essigsäure an (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 159). Beim Kochen von Naphthostyril (Formel II) (Syst. No. 3186) mit Natronlauge; man läßt erkalten und versetzt mit Salzsäure (Bamberger, Philip, B. 20, 243). Scheint man laßt erkälten und versetzt mit Salzsaure (BAMBERGER, PHILIP, B. 20, 243). Scheint — aber nur in minimalen Mengen — bei Einw. von Alkalihypobromit auf Naphthalsäure-imid (Syst. No. 3224) in der Wärme zu entstehen (Francesconi, Recchi, R. A. L. [5] 10 H. 93). — Nadeln. — Läßt sich durch Austausch von NH<sub>2</sub> gegen CN nach dem Sandmeyerschen Verfahren und nachfolgender Verseifung der entstandenen 8-Cyan-naphthoesäure-(1) mit Kalilauge in Naphthalsäure (Bd. IX, S. 918) überführen (B., Ph.). Geht beim Lösen in Alkohol oder beim Kochen mit Wasser in Naphthostyril über (E.). — Ca(C<sub>11</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>N)<sub>2</sub> + 9<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser (E.). — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Zersetzt sich in wäßr Lögung unter Bildung von Naphthostyril (F.) sich in wäßr. Lösung unter Bildung von Naphthostyril (E.).
- 8-[Carboxymethyl-amino]-naphthoesäure-(1), {[8-Carboxy-naphthyl-(1)]-amino}-essigsäure, N-[8-Carboxy-naphthyl-(1)]-glycin  $C_{13}H_{11}O_4N=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . B. Das Dinatriumsalz entsteht durch 8--10-stdg. Kochen von Naphthostyril-N-essigsäureäthylester  $C_{10}H_6$   $\stackrel{N\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5}{\stackrel{C}{CO}}$  (Syst. No. 3186) mit 4 Mol.-Gew.  $10^0/_0$ iger

Natriumäthylatlösung (Schroeter, Rössler, B. 35, 4221). —  $Na_2C_{13}H_9O_4N$ . Weiße Masse. Liefert bei der Zerlegung mit Säuren Naphthostyril-N-essigsäure. —  $Ag_2C_{13}H_9O_4N$ . Gallertartiger Niederschlag. Reagiert mit Methyljodid unter Abseheidung von AgI und Bildung alkaliunlöslicher Öle.

- 8-[a-Carboxy-benzylamino]-naphthoesäure-(1), a-{[8-Carboxy-naphthyl-(1)]-amino}-phenylessigsäure  $C_{19}H_{15}O_4N = HO_2C \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Das Dinatriumsalz entsteht durch längeres Koehen des Naphthostyril-N-phenylessigsäure-äthylesters (Syst. No. 3186) mit Natriumäthylatlösung (Schroeter, Rössler, B. 35, 4222). — Na<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N. Krystallwarzen. Liefert bei der Zerlegung mit Säuren Naphthostyril-N-phenylessigsäure.
- 8-Chlor-x-amino-naphthoesaure-(1)  $C_{11}H_8O_2NCl = H_2N\cdot C_{10}H_5Cl\cdot CO_2H$ . B. Aus 8-Chlor-x-nitro-naphthoesaure-(1) (Bd. IX, S. 654) in ammoniakalischer Lösung durch Ferro-Lösung sulfat (Exstrand, J. pr. [2] 38, 254). — Nadeln (aus Alkohol). Beginnt bei 210° zu sehmelzen, ist aber erst bei 2850 vollständig geschmolzen.
- 5-Nitro-x-amino-naphthoesäure-(1) oder x-Nitro-5-amino-naphthoesäure-(1)  $C_{11}H_{g}O_{4}N_{2}=H_{2}N\cdot C_{10}H_{5}(N_{0}_{2})\cdot CO_{2}H$ . B. Beim Behandeln von 5.x-Dinitro-naphthoesäure-(1) mit Schwefelammonium (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 271). — Nadeln. Schmilzt gegen 110°.
- 5.x-Diamino-naphthoesäure-(1)  $C_{11}H_{10}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_5\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 5.x-Dinitro-naphthoesäure-(1) mit Zinn und Salzsäure (Ekstrand, J. pr. [2] 38, 271).  $C_{11}H_{10}O_2N_2+2$  HCl. Nadeln. F: 250°.
- Aminoderivate der Naphthalin-carbonsäure-(2) (β-Naphthoesäure)  $C_{11}H_8O_2 = C_{10}H_7 \cdot CO_2H \text{ (Bd. IX, S. 656)}.$

3-Amino-naphthoesäure-(2)  $C_{11}H_2O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht neben  $\beta$ -Naphthol und  $\beta$ -Naphthylamin bei 12-stdg. Erhitzen von 1 Tl. des Natriumsalzes der 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) mit 6 Tln.  $35^{\circ}/_{0}$ igem Amnoniak auf 260—280° (Möhlav, B. 28, 3096). — Gelbe (vgl. dazu M., B. 28, 3101) Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 214°; sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (M., B. 28, 3097). — Wird beim Kochen mit konz. Natronlauge in 3-Oxy-naphthoesäure-(2) zurückverwandelt (M., B. 28, 3097). — Salze. M., B. 28, 3097. — Na $C_{11}H_8O_2N$ . Blättchen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Fe $(C_{11}H_8O_2N)_2$ . Goldgelbe Blättchen.

Äthylester  $C_{13}H_{13}O_2N=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 3-Aminonaphthoesaure-(2) mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsaure (Möhlau, B. 28, 3098). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115—115,5°. Leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.

3-Anilino-naphthoesäure-(2)  $C_{17}H_{13}O_2N=C_8H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben ihrem Anilid und [3-Oxy-naphthoesäure-(2)]-anilid (Bd. XII, S. 505) bei 8–10-stdg. Kochen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) mit überschüssigem Anilin; man gießt das heiße Produkt in verd. Salzsäure und kocht auf; den Niederschlag behandelt man mit Alkohol, wobei [3-Oxy-naphthoesäure-(2)]-anilid ungelöst bleibt, und versetzt die alkoh. Lösung mit Wasser; dem entstandenen Niederschlag entzieht Soda die 3-Anilino-naphthoesäure-(2), während das Anilid im Rückstande bleibt (Schöfff, B. 25, 2741). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 235° bis 237°. Sublimiert unzersetzt. — Beim Erhitzen mit Zinkehlorid auf 200—220° entsteht Benzoacridon  $C_{10}H_6 < CO > C_6H_4$  (Syst. No. 3190). —  $NaC_{17}H_{12}O_2N + 1^1/2H_2O$ . Nadeln.

Anilid  $C_{23}H_{18}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Tafeln oder Stäbehen (aus Eisessig). F: 168—169,5° (SCHÖPFF, B. 25, 2743).

3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2)  $C_{18}H_{15}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . B. Neben [3-Oxy-naphthoesäure-(2)]-p-anisidid (Bd. XIII, S. 494) und 3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2)-p-anisidid (s. u.) bei 6--8-stdg. Erhitzen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) mit  $^{11}/_2$  Mol.-Gew. p-Anisidin im Ölbade auf  $^{200}$ — $^{205}$  (WILKE, Dissert. [Rostock 1895], S. 15). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol und Eisessig). F:  $^{240}$ °. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf  $^{170}$ ° das Oxy-benzoacridon  $^{10}H_6 < ^{CO}_{NH} > C_6H_3\cdot OH$  (Syst. No. 3239). —  $^{100}N_{18}C_{18}$  (bei 105°). Gelbe Nadeln.

3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2)-p-anisidid $C_{25}H_{22}O_3N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot B.$  Durch Erhitzen von 3-p-Anisidino-naphthoesäure-(2) (s. o.) mit p-Anisidin (WILKE, Dissert. [Rostock 1895], S. 17). Eine weitere Bildung s. im vorhergehenden Artikel. — Grünliche Tafeln (aus Alkohol und Eisessig). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol.

Chinon - {[3-carboxy-naphthyl-(2)]-imid}-oxim bezw. 3-[4-Nitroso-anilino]-naphthoesäure-(2)  $C_{17}H_{12}O_3N_2=H_0\cdot N:C_6H_4:N\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$  bezw.  $ON\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . Beim Übergießen von 3-Phenylnitrosamino-naphthoesäure-(2) (s. u.) mit alkoh. Salzsäure (Wilke, Dissert. [Rostock 1895], S. 23). — Dunkelroter Niederschlag. Schmilzt nicht bei 360°. Schwer löslich außer in Alkohol und Eisessig. — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Zinn und Salzsäure in alkoh. Lösung erhält man 3-[4-Amino-anilino]-naphthoesäure-(2) (s. u.).

3-Acetamino-naphthoesäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 3-Amino-naphthoesäure-(2) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Möhlau, B. 28, 3098). — Farblose Prismen (aus verd. Alkohol). F: 238°.

3-Acetylanilino-naphthoesäure-(2)  $C_{19}H_{15}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 3-Anilino-naphthoesäure-(2) (Schöfff, B. 26, 2595). — Farblose Prismen (aus Chloroform). F: 225—227°.

3-[4-Amino-anilino]-naphthoesäure-(2)  $C_{17}H_{14}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 3-[4-Nitroso-anilino]-naphthoesäure-(2) (s. o.) in alkoh. Lösung mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Zinn und Salzsäure (WILKE, Dissert. [Rostock 1895], S. 23). — Grüner Niederschlag. F: 185°. Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol, besser in Alkohol und Eisessig. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140° entsteht das Amino-benzoacridon nebenstehender Formel (Syst. No. 3427).

3-Phenylnitrosamino-naphthoesäure-(2)  $C_{17}H_{12}O_3N_2 = C_8H_6 \cdot N(NO) \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . & Aus 3-Anilino-naphthoesäure-(2) in alkoh. Lösung mit Äthylnitrit und Salzsäure (WILKE, Dissert. [Rostock 1895], S. 22). Man gibt zu 3-Anilino-naphthoesäure-(2) in Sodalösung Kaliumnitrit und trägt das Gemisch in verd. Salzsäure unter Eiskühlung ein (W.). —

536

Rötliche würfelähnliche Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig. — Gibt beim Übergießen mit alkoh. Salzsäure 3-[4-Nitroso-anilino]-naphthoesäure-(2) (S. 535).

5-Amino-naphtoesäure-(2)  $C_{11}H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Nitro-naphthoesäure-(2) (Bd. IX, S. 663) in ammoniakalischer Lösung mit Ferrosulfat (Ekstrand, J. pr. [2] 42, 280). Durch Kochen des entsprechenden Nitrils (s. u.) mit 10 Tln. 66% jiger H2N Schwefelsäure (Cassella & Co., D. R. P. 92995; F1dl. 4, 612). — Blättchen (aus Alkohol). F: 2320 (E.), 2280 (C. & Co.). Sublimiert in farblosen Nadeln (E.). Unlöslich in Ather und Benzol, fast unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in heißem Alkohol (C. & Co.). —  $Ca(C_{11}H_8O_2N)_2 + 4H_2O$ . Prismen oder Nadeln. Leicht löslich in Wasser (E.). —  $C_{11}H_9O_2N + HCl$  (bei 130°). Nadeln (E.). —  $C_{11}H_9O_2N + HNO_3$ . Nadeln (E.). —  $2C_{11}H_9O_2N + H_2SO_4$ . Nadeln (E.).

Nitril  $C_{11}H_8N_2=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CN$ . B. Durch Destillieren des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1923) mit Kaliumcyanid oder Kaliumferrocyanid (Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 611). — Gelbe Nadeln. F: 142°. Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin. — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Sulfat. Ziemlich löslich in Wasser.

- 5-Acetamino-naphthoesäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Bei gelindem Kochen von 5-Amino-naphthoesäure-(2) mit Essigsäureanhydrid (EKSTRAND, J, pr. [2] **42**, 281). Tafeln oder Blätter (aus Eisessig). F: 291°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 7 Amino naphthoesäure (2)  $C_1H_9O_2N$ , s. nebenstehende  $H_2N$   $CO_2H$  Formel. B. Durch Kochen des entsprechenden Nitrils (s. u.) mit 10 Tln. 66% clark Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 612; Friedländer, Heilfern, Spielfogel, C. 1699 I, 289). Farblose Nadeln (F., H., Sp.). F: 240% (C. & Co.), 245% (F., H., Sp.). Leicht beilen heißem Ammoniak (F., H., Sp.). Natriumsalz. Blättchen. Schwerlöslich in kaltem Wasser (C. & Co.). Hydrochlorid. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (C. & Co.).

Nitril  $C_{11}H_8N_2=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CN$ . B. Durch Destillieren des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 1923) mit Kaliumcyanid (CASSELLA & Co., D. R. P. 92 995; Frdl. 4, 611) oder mit Kaliumferrocyanid (C. & Co ; F., H., Sp., C. 1899 I, 289). — Gelbe Blättehen. F: 186° (C. & Co.), 170—171° (F., H., Sp.). Ziemlich schwer löslich in Äther, etwas leichter in siedendem Alkohol und Benzol (C. & Co.). — Hydrochlorid. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (C. & Co.)

8-Amino-naphthoesäure-(2)  $C_{11}H_9O_2N$ , s. nebenstehende Formel.  $H_2N$  B. Bei der Reduktion der 8-Nitro-naphthoesäure-(2) (Bd. IX, S. 664) in ammoniakalischer Lösung mit Ferrosulfat (Erstrand, J. pr. [2] 42, 295). Durch Kochen des entsprechenden Nitrils (s. u.) mit 10 Tln.  $66^9/_0$ iger Schwefelsäure (Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 612). — Fast farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 220 $^9$  (C. & Co.), 219 $^9$  (E.). Leicht löslich in Alkohol (E.). — Liefert beim Erhitzen mit Kalkhydrat a-Naphthylamin (E.). —  $C_4(C_{11}H_4O_2N)_2+4H_2O$ . Braunrote Tafeln oder Blättehen. Sehr leicht löslich in Wasser (E.). —  $C_{11}H_9O_2N$  + HCl. Prismen. Schmilzt unter Zersetzung gegen 260 $^9$ ; sehr leicht löslich in Wasser (E.).

Nitril  $C_{11}H_8N_2=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot CN$ . B. Durch Destillieren des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 1923) mit Kaliumcyanid (Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. 4, 611) oder mit Kaliumferrocyanid (C. & Co.; Friedländer, Heilfern, Spielfogel, C. 1899 I, 289). — Grünlichgelbe Blättehen. F: 133° (C. & Co.), 117° (F., H., Sp.). Sehr wenig löslich in Wasser, ziemlich leicht in Äther und Benzol; die Salze sind in Wasser leicht löslich (C. & Co.).

- 8-Acetamino-naphthoesäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_3N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Man durchfeuchtet 8-Amino-naphthoesäure-(2) mit Essigsäureanhydrid und erwärmt auf dem Wasserbade (Ekstrand, J. pr. [2] **42**, 296). Farblose (Cassella & Co., D. R. P. 92995; Frdl. **4**, 612) Nadeln (aus Alkohol). F: 258°; ziemlich leicht löslich in Alkohol (E.; C. & Co.).
- 8-Diacetylamino-naphthoesäure-(2)  $C_{15}H_{13}O_4N = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CO_2H$ . B. Beim gelinden Sieden von 8-Amino-naphthoesäure-(2) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid, neben der Monoacetylverbindung (E., J. pr. [2] 42, 297). Krystalle (aus Alkohol). F: 181°. In Alkohol löslicher als das Monoacetylderivat, sehr leicht löslich in Essigsäureanhydrid.
- x-Nitro-8-acetamino-naphthoesäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen einer konzentrierten eisessigsauren Lösung von 8-Acetaminonaphthoesäure-(2) mit Salpetersäure (D: 1,42) (EKSTRAND, J. pr. [2] 42, 297). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 270°.

x-Amino-naphthoesäure-(2) (?)  $^1$ )  $^1$ C $_{11}$ H $_9$ O $_2$ N =  $^1$ H $_2$ N·C $_{10}$ H $_9$ ·CO $_2$ H. B. Bei der Reduktion der x-Nitro-naphthoesäure-(2) vom Schmelzpunkt 272 $^0$  (Bd. IX, S. 665) in animonia-kalischer Lösung mit Ferrosulfat (EKSTRAND, B. 18, 1206; J. pr. [2] 43, 410). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 211 $^0$ . Leicht löslich in Alkohol.

8-Nitro-x-amino-naphthoesäure-(2) oder x-Nitro-8-amino-naphthoesäure-(2)  $C_{11}H_8O_4N_2=H_2N\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln einer ammoniakalischer Lösung von 8.x-Dinitro-naphthoesäure-(2) (Bd. IX, S. 665) mit Schwefelwasserstoff (Ekstrand, J. pr. [2] 42, 301). — Nadeln. F: 235°. —  $C_{11}H_8O_4N_2+HCl$ . Nadeln. Schmilzt nicht bei 285°.

1.3 - Diamino - naphthoesäure - (2)  $C_{11}H_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -phenyl-a-cyan-buttersäure (Bd. X, S. 866) in kalte konzentrierte Schwefelsäure (Best, Thorpe, Soc. 95, 14). Beim Kochen des 1.3-Diamino-naphthoesäure-(2)-āthyl-esters (s. u.) mit methylalkoholischer Kalilauge (Atkinson, Thorpe, Soc. 89, 1921). Farblose Nadeln (aus 60° warmem Wasser). F: 85° (Zers.) (A., Th.). — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 1.3-Diamino-naphthalin (Bd. XIII, S. 200) (A., Th.). —  $KC_{11}H_3O_2N_2$ . Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser (A., Th.).

Methylester  $C_{12}H_{12}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_5\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus dem β-Imino-γ-phenyla-eyan-buttersäure-methylester mittels gekühlter konzentrierter Schwefelsäure (Best, Thorpe, Soc. 95, 11). — Gelbe Tafeln (aus Methylalkohol). F: 119°. —  $C_{12}H_{12}O_2N_2+2HCl$ . Weiße Nadeln.

Äthylester  $C_{13}H_{14}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_{\delta}\cdot CO_2\cdot C_2H_{\delta}$ . B. Aus  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -phenyl- $\alpha$ -eyanbuttersäure-äthylester (Bd. X, 867) beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure (ATKINSON, THORPE, Soc. 89, 1920). Aus  $\beta$ -Imino- $\beta$ -o-folyl- $\alpha$ -cyan-propionsäure-äthylester (Bd. X, S. 868) und konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung (ATKINSON, INGHAM, THORPE, Soc. 91, 587). — Goldgelbe Platten (aus Äther). F: 108°; wird sehr leicht oxydiert (A., Th.). —  $C_{13}H_{14}O_2N_2+2$  HCl. Farblose Nadeln (aus Salzsäure) (A., Th.). —  $C_{13}H_{14}O_2N_2+4$  H $_2$ SO $_4$ . Farblose Platten (aus Wasser). Wird an der Luft und in heißem Wasser gelb; die gelbe Farbe verschwindet beim Erkalten (A., Th.).

1.4 - Diamino - naphthoesäure - (2)  $C_{11}H_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen des entsprechenden Äthylesters (s. u.) mit methylalkoholischer Kalilauge (Thorpe, Soc. 91, 1009). — Farblose Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 185°, ohne zu schmelzen. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 200° in Naphthylendiamin-(1.4) und Kohlendioxyd. —  $KC_{11}H_9O_2N_2$ . Krystalle. Löslich in Wasser.

NH<sub>2</sub>
CO<sub>2</sub>H
NH<sub>2</sub>

Athylester  $C_{13}H_{14}O_2N_2 = (H_2N)_2C_{10}H_5 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Auflösen von  $\gamma$ -Imino- $\gamma$ -phenyl- $\alpha$ -cyan-buttersäure-äthylester (Bd. X, S. 865) in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Thorre, Soc. 91, 1008). — Citronengelbe Nadeln (aus Äther). F: 119°. —  $C_{13}H_{14}O_2N_2 + 2$  HCl. Weiße Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in konz. Salzsäure. —  $C_{13}H_{14}O_2N_2 + H_2SO_4$ . Schwach gefärbte Tafeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser.

4.5 - Diamino - naphthoesäure - (2)  $C_{11}H_{10}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4.5 - Dinitro-naphthoesäure - (2) (Bd. IX, S. 665) in ammoniakalischer Lösung mit Ferrosulfat (Ekstrand, J. pr. [2] 42, 291). — Grüngelbe Nadeln. F: 202°. —  $C_3(C_{11}H_0O_2N_2)_2$  (bei 150°).  $C_3(C_{11}H_1O_2N_2)_2$  (bei 150°).  $C_3(C_{11}H_1O_2N_2)_2$  (bei 150°).

8.x-Diamino-naphthoesäure-(2) [ $C_{11}H_{10}O_{2}N_{2}=(H_{2}N)_{2}C_{10}H_{5}\cdot CO_{2}H$ . B. Beim Behandeln von 8.x-Dinitro-naphthoesäure-(2) (Bd. IX, S. 665) in ammoniakalischer Lösung mit Ferrosulfat (Ekstrand, J. pr. [2] 42, 302). — Farblose Nadeln. Schmilzt gegen 230°. —  $C_{11}H_{10}O_{2}N_{2}$  +  $4^{1}/_{2}H_{2}O$ . —  $C_{11}H_{10}O_{2}N_{2}$  + 2 HCl. Nadeln oder auch Prismen.

## 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_{12}H_{10}O_2}.$

1. Aminoderivate der 1-Methyl-naphthalin-carbonsäure-(3)  $C_{12}H_{10}O_2=C_{10}H_6(CH_3)\cdot CO_2H$ .

2.4-Diamino-1-methyl-naphthalin-carbonsäure-(3), 1.3-Diamino-4-methyl-naphthoesäure-(2)  $C_{12}H_{12}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Äthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (Atkinson, Thorpe, Soc. 89, 1925). — Farblose Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 155—160° unter Bildung von 2.4-Diamino-1-methyl-naphthalin (Bd. XIII, S. 209).

<sup>1)</sup> Vgl. hierzu nach dem Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] HARRISON, ROYLE, Soc. 129 [1926], 84 Anm.

Äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -phenyla-cyan-n-valeriansäure-äthylester (Bd. X, S. 869) und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (A., Th., Soc. 89, 1924). — Orangegelbe Prismen (aus Methylalkohol). F: 75°. Leicht löslich in kaltem Äther. —  $C_{14}H_{18}O_2N_2+H_2SO_4$ . Farblose Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Färbt sich beim Erhitzen tiefgelb, die Farbe verschwindet beim Erkalten.

- 2. Aminoderivate der 1-Methyl-naphthalin-carbonsäure-(6)  $C_{12}H_{10}O_2=C_{10}H_6(CH_3)\cdot CO_2H$ .
- 5.7-Diamino-1-methyl-naphthalin-carbonsäure-(6),1.3-Diamino-5-methyl-naphthoesäure-(2)  $C_{12}H_{12}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen ihres Äthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (ATKINSON, THORPE, Soc. 91, 1701). Farblose Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 137°. Leicht löslich in warmem, schwer in kaltem Wasser. Gibt beim Erhitzen über den Zersetzungspunkt 5.7-Diamino-1-methyl-naphthalin (Bd. XIII, S. 209).

 $\begin{array}{c} \mathbf{H_{2}N} \\ \mathbf{HO_{2}C} \\ \end{array} \begin{array}{c} \mathbf{CH_{3}} \\ \end{array}$ 

Äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Eintragen von feingepulvertem  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -o-tolyl-a-cyan-buttersäure-äthylester (Bd. X, S. 870) in die fünffache Menge konz. Schwefelsäure bei —5° (A., Th., Soc. 91, 1700). — Gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 165°. Die Lösungen fluorescieren stark grün. —  $C_{14}H_{16}O_2N_2+2$  HCl. Farblose Nadeln.

- 3. Aminoderivate der 6-Methyl-naphthalin-carbonsäure-(2)  $C_{12}H_{10}O_2=C_{10}H_a(CH_a)\cdot CO_aH$ .
- 1.3 Diamino 6 methyl naphthalin carbonsäure (2) , 1.3-Diamino-8-methyl-naphthoesäure-(2)  $C_{12}H_{12}O_2N_2$ , s nebenstehende Formel. B. Bei der Verseifung des Äthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (ATKINSON, THORPE, Soc. 91, 1706). Farblose  $CH_3$   $CH_3$   $NH_2$  Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 130°. Gibt beim Erhitzen über den Zersetzungspunkt 5.7-Diamino-2-methyl-naphthalin (Bd. XIII, S. 209).

Äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Eintragen von  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -m-tolyl-a-cyan-buttersäure-äthylester (Bd. X, S. 870) in konz. Schwefelsäure von  $-5^0$  (A., Th., Soc. 91, 1704). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F:  $105^0$ . — Gibt beim Kochen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure 4-Methyl-phthalsäure. —  $C_{14}H_{16}O_2N_2+2$  HCl. Fast farblose Nadeln.

- 4. Aminoderivate der 7-Methyl-naphthalin-carbonsäure-(2)  $C_{12}H_{10}O_2 = C_{10}H_6(CH_3)\cdot CO_2H$ .
- 1.3 Diamino 7 methyl naphthalin carbonsäure (2) , 1.3-Diamino-7-methyl-naphthoesäure-(2)  $C_{12}H_{12}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Verseifung des Äthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (Atkinson, Thorpe, Soc. 91, 1709). Farblose Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 147°. Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 6.8-Diamino-2-methyl-naphthalin (Bd. XIII, S. 209).

Äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -p-tolylac-cyan-buttersäure-äthylester (Bd. X, S. 870) und konz. Schwefelsäure bei —10° (A., Th., Soc. 91, 1708). — Hellgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 101°. —  $C_{14}H_{16}O_2N_2+2$  HCl. Farblose Tafeln.

- 3. Aminoderivate der 1-Äthyl-naphthalin-carbonsäure-(3)  $C_{13}H_{12}O_2=C_{10}H_6(C_2H_5)\cdot CO_2H$ .
- 2.4-Diamino-1-äthyl-naphthalin-earbonsäure-(3), 1.3-Diamino-4-äthyl-naphthoesäure-(2)  $C_{13}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Äthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (ATKINSON, Thorpe, Soc. 89, 1929). Blättchen (aus 60° heißem Wasser). Schmilzt zwischen 128° und 133° unter Zersetzung. Liefert, einige Grad über den Schmelzpunkt erhitzt, 2.4-Diamino-1-äthyl-naphthalin (Bd. XIII, S. 210).

Äthylester  $C_{15}H_{18}O_2N_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -phenyla-c-yan-n-capronsäure-äthylester (Bd. X. S. 871) und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (A., Th., Soc. 89, 1928). — Gelbe Prismen (aus verd. Methylalkohol). F: 63°. —  $C_{15}H_{18}O_2N_2+2$  HCl. Farblose Nadeln.

4. Aminoderivat der  $\gamma$ -Methyl- $\eta$ -phenyl- $\beta$ . $\zeta$ -heptatrien- $\beta$ -carbon-säure  $C_{15}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C(CH_3):C(CH_3)\cdot CO_2H.$ 

 $\delta$ -Amino -  $\gamma$ -methyl -  $\eta$ -phenyl -  $\beta$   $\delta$ .  $\zeta$ -heptatrien -  $\beta$ - carbonsäure,  $\gamma$ -Amino -  $\alpha\beta$ -dimethyl -  $\gamma$ - cinnamal - crotonsäure  $C_{15}H_{17}O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(NH_2)\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2H$ . Eine Verbindung  $C_{15}H_{17}O_2N$ , welche vielleicht diese Konstitution besitzt, s. bei Dimethylcinnamalerotonlacton, Syst. No. 2466.

## g) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-16</sub>O<sub>2</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{13}H_{10}O_2$ .

- 1. Aminoderivate der Diphenyl-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CO_9H$  (Bd. IX, S. 669).
- 4-Amino-diphenyl-carbonsäure (2) <sup>1</sup>) C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch 20—25 Minuten langes Erhitzen von 3 g
  2-Amino-fluorenon (S. 113) mit 9 g Ätzkali und einigen Tropfen Wasser auf 260° (DIELS, B. 34, 1766). Blättchen (aus Alkohol).
  Schmilzt gegen 215°. Schwer löslich in heißem Wasser.
- 4'-Amino-diphenyl-carbonsäure-(2)  $^2$ )  $C_{13}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4'-Nitro-diphenyl-carbonsäure-(2) (Bd. IX, S. 670) mit Zinn und  $10^0/_0$ iger Salzsäure (KÜHLING, B. 29, 167). Nadeln (aus siedendem Wasser), Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt gegen  $106-110^0$  unter teilweiser Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Wasser, Äther und Benzol, sehr leicht in Säuren und Alkalien.
- 2. Aminoderivate der Diphenyl-carbonsäure-(3)  $C_{15}H_{10}O_2 = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 671).
- 4.4'-Diamino diphenyl carbonsäure (3), Benzidin carbonsäure-(3) C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B.

  Durch Reduktion einer alkoh. Lösung von Azobenzol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 2139) mit Zinn und Salzsäure (Paal, B. 24, 3062). Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 207° unter Gasentwicklung (Jacobson, A. 367, 328), bei 210° unter Zerfall in Benzidin und Kohlendioxyd; fast unlöslich in Alkohol (P.). AgC<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>. Niederschlag (P.). C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + HCl. Nadeln. Fast unlöslich in Alkohol (P.).

Methylester  $C_{14}H_{14}O_2N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Azobenzol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 2139) in Methylalkohol (Jacobson, A. 367, 328). — Krystallinisch. F: 153—154°.

## 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_{14}H_{12}O_{2}}$ .

1. Aminoderivate der Diphenylessigsäure  $C_{14}H_{12}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 673).

a-Anilino-diphenylessigsäure  $C_{20}H_{17}O_2N = (C_6H_5)_2C(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Der Äthylester entsteht aus Diphenylchloressigsäure-äthylester (Bd. IX, S. 674) und Anilin (KLINGER, STANDKE, B. 22, 1213). — Nadeln. Schmilzt unter Bräunung bei 168°. Unbeständig.

Methylester  $C_{g1}H_{19}O_gN=(C_6H_5)_gC(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Diphenylchloressigsäure-methylester und Anilin (KL., Sr., B. 22, 1213). — Krystalle. Monoklin prismatisch (Jenssen, Z. Kr. 17, 244; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 304). F: 106—107° (KL., St.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Für diese durch Aufspaltung von 2-Amino-fluorenon entstehende Säure vom 1. CO<sub>2</sub>H CO<sub>2</sub>H Schmelzpunkt ca. 215° kommt nach ihrer 1. NH<sub>2</sub> II. H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>N· H<sub>2</sub>

<sup>2)</sup> Vgl. Anmerkung 1.

Äthylester  $C_{22}H_{21}O_2N=(C_6H_5)_2C(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. s. im Artikel a-Anilino-diphenylessigsäure. — Krystalle. F: 114—115° (KL., St., B. 22, 1213).

Nitril  $C_{30}H_{16}N_2 = (C_6H_5)_2 \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Beim Stehen von Benzophenon-anil (Bd. XII, S. 201) mit überschüssiger annähernd wasserfreier Blausäure (v. Miller, Plöchl., Rohder, B. 25, 2056). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146,5°. Schwer löslich in warmem Alkohol, sehr schwer in Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist carminrot.

4.4'-Diamino-diphenylessigsäure  $C_{14}H_{14}O_2N_2=(H_2N\cdot C_6H_4)_2CH\cdot CO_2H$ . B. Neben Phenylimesatin  $C_6H_4$   $C(:N\cdot C_6H_5)$  CO (Syst. No. 3206) durch Erwärmen von 4 Mol.-Gew. Anilin mit 1 Mol.-Gew. Dichloressigsäure auf dem Wasserbade und Eindampfen des entstehenden salzsauren Salzes mit Natriumacetat (OSTROMYSSLENSKI, B. 40, 4978; 41, 3022; vgl. dazu Heller, B. 41, 4266; A. 375 [1910], 282). — Farblose Krystalle (aus Toluol); färbt sich bald gelb. Schmilzt gegen 195° (H., A. 375 [1910], 284). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Wasser, Chloroform, Toluol (H., A. 375 [1910], 284). — Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Druckrohr auf 180—200° 4.4'-Diamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 238) (O., B. 41, 3023).

4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylessigsäure  $C_{18}H_{22}O_2N_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Nitril (s. u.) durch längeres Kochen mit verd. Salzsäure (Well, B. 27, 1407). Durch Verseifen von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmalonsäure-diäthylester (S. 569) mittels alkoh. Kalilauge (Guyor, Michel, C. r. 148, 231). — Leicht veränderlich (G., M.). — Beim Versetzen mit Bleidioxyd und Essigsäure wird 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) gebildet (W.).

Nitril  $C_{18}H_{21}N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CN$ . B. Bei 1-tägigem Stehen einer alkoh. Lösung von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit verd. Blausäure (Weil, B. 27, 1407; D. R. P. 75334; Frdl. 3, 81). — Krystalle. F: 124°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol; löslich in verd. Mineralsäuren; wird aus der sauren Lösung durch Natronlauge wieder gefällt. — Wird durch längeres Kochen mit verd. Mineralsäuren verseift.

α-Amino-4.4′-bis-dimethylamino-diphenylessigsäure  $C_{18}H_{23}O_2N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit warmer alkoholischer Natronlauge (Guyot, C. r. 144, 1220; Bl. [4] 1, 942). Aus dem Amid (s. u.) durch 10-stdg. Kochen mit 20 Tln. 25°/0 iger alkoh. Kalilauge (Albricht, B. 27, 3296). — Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen und zeigt den Schmelzpunkt 170° (G.), 171° (A.); auf ein vorgewärmtes Quecksilberbad gebracht, schmilzt die Verbindung noch nicht bei 200° (G.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und den üblichen organischen Lösungsmitteln (A.). Löst sich in Eisessig mit tiefblauer Farbe (G.; A.). — Liefert bei der Oxydation mit Ferricyankalium in alkal. Lösung Auramin (S. 91) (G.). Kondensiert sich mit Dimethylanilin in Eisessig auf dem Wasserbade zu 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphenylessigsäure (S. 548) (G., Bl. [4] 1, 945).

Äthylester  $C_{20}H_{27}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(NH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Versetzen der blauen Lösung der Chlorzinkverbindung des 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylglykolsäure-äthylesters (S. 630) mit verd. Ammoniak (Guvot, C. r. 144, 1220; Bl. [4] 1, 936, 941). — Farblose, am Licht sich rasch gelb färbende Blättchen (aus Alkohol). F: 96—97°. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Eisessig mit blauer Farbe. — Kondensiert sich mit Dimethylanilin in essigsaurer Lösung bei 100° zu 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylessigsäure-äthylester (S. 548) (G., C. r. 144, 1122, 1220; Bl. [4] 1, 942).

Amid  $C_{18}H_{24}ON_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Bei 12-stdg. Stehen von 100 g Hydrocyanauramin (s. u.) mit 1000 g kalter konzentrierter Schwefelsäure; man gießt die Lösung auf Eis und fällt die Base mit Natronlauge (Albrecht, B. 27, 3295). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.

Nitril, Hydrocyanauramin  $C_{18}H_{22}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(NH_2) \cdot CN$ . B. Man versetzt die filtrierte und abgekühlte Lösung von 162 g Auramin (S. 91) in 2400 ccm 96% igem Alkohol mit der Lösung von 62 g Kaliumeyanid und läßt 12 Stdn. stehen (Albrecht, B. 27, 3294). — Schmilzt bei 130% dabei in Blausäure und Auramin zerfallend; unlöslich in Wasser, sehver löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, leicht in Chloroform (A.). — Mit Salzsäure und 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit entsteht eine in grünschimmernden Nädelchen krystallisierende Verbindung (A.). Geht durch Erwärmen der alkoh. Lösung mit Schwefel in rhodanwasserstoffsaures Auramin (S. 93) über (Stock, B. 33, 320).

4.4'-Bis-dimethylamino- $\alpha$ -anilino-diphenylessigsäure-nitril, Hydrocyan-phenylauramin  $C_{24}H_{26}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(CN)\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus salzsaurem N-Phenyl-auramin (S. 94) und Kaliumeyanid (Stock, B. 33, 320). — F: 160°.

- 4.4'-Bis-dimethylamino-a-methylanilino-diphenylessigsäure-nitril  $C_{25}H_{28}N_4=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(CN)\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$ . B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-methylphenylimonium-rhodanid (S. 94) und Kaliumcyanid (Stock, B. 33, 319). Krystalle (aus Ather). F: 99°. Geht beim Erwärmen der alkoh. Lösung mit Schwefel wieder in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-methylphenylimonium-rhodanid über.
- 2. Aminoderivate der Diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 676).
- 4'-Dimethylamino-diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{16}H_{17}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Dimethylamino-benzophenon carbonsäure (2) (S. 661) durch Reduktion mit Zinkstaub in alkal. Lösung (Limpriohit, A. 300, 237; Haller, Guyot, C. r. 126, 1250; Bl. [3] 25, 201). Prismen (aus verd. Essigsäure). F: 173° (L.; H., G.). Leicht löslich in Alkohol und Essigester, schwer in Benzol (L.). Oxydiert sich sehr leicht an der Luft (H., G.). Geht beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (66° Bé) auf 50° fast quantitativ in 2-Dimethylamino-anthranol-(9) (S. 114) über (L., Seyler, A. 307, 313). Gibt bei der Destillation mit Barythydrat 4-Dimethylamino-diphenylmethan (Bd. XII, S. 1323) (L., S.). Ba( $C_{16}H_{16}O_2N$ )<sub>2</sub>. Prismenaggregate (aus Wasser + Alkohol) (L.)
- Methylester  $C_{17}H_{19}O_2N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 4'-Dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) durch Sättigen der methylalkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff (H., G., C. r. 126, 1250; Bl. [3] 25, 202). Schwach bernsteingelbe Prismen (aus Petroläther). F: 62°. Leicht löslich in den meisten organischen Mitteln. Im Vakuum ohne Zersetzung destillierbar. Die Lösung in Eisessig nimmt beim Behandeln mit Bleidioxyd rotviolette Farbe an.
- 4'-Diäthylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{21}O_2N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus 4'-Diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (8. 662) durch Reduktion mit Zinkstaub in alkal. Lösung (H., G., C. r. 126, 1251; Bl. [3] 25, 202). Prismen (aus Alkohol). F: 108°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 4'-Äthylbenzylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{83}H_{23}O_2N=(C_6H_5\cdot CH_2)$   $(C_2H_5)N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 4'-Äthylbenzylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 662) durch Reduktion mit Zinkstaub in alkal. Lösung (H., G., Bl. [3] **25**, 203; Soc. St. Denis, D. R. P. 114198; C. 1900 II, 884). Farblose, am Lichte gelblich werdende Kryställchen (aus Alkohol). F: 145°; ziemlich leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (H., G.; Soc. St. Denis). Läßt sich durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 80° und Oxydation des dabei entstehenden Anthranolderivates mit Ferrichlorid in 2-Äthylbenzylamino-anthrachinon (S. 193) überführen (H., G., Bl. [3] **25**, 209; Soc. St. Denis).
- 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{15}O_2NCl_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 663) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Severin, C. r. 130, 1405; Bl. [3] 23, 381; vgl. Grabbe, B. 33, 2019; S., Bl. [3] 25, 499). Nadeln (aus wasserfreiem Äther). F: 225°; löslich in allen üblichen Lösungsmitteln (S., Bl. [3] 23, 382). Geht beim Erhitzen mit Schwefelsäure (66° Bé) auf 92° in 5.8-Dichlor-2-dimethylamino-anthrachinon (S. 194) über (S., C. r. 130, 1406).
- 3.6 Dichlor-4'-diäthylamino diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{18}H_{19}O_2NCl_2 = (C_2H_{5})_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.6-Dichlor-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 663) in Eisessig durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (S., C.  $\tau$ . 130, 1405). Weiße Nadeln (aus Methylalkohol). F: 237°.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 4' dimethylamino diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{16}H_{13}O_2NCl_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 3.4.5.6-Tetrachlor -4'-dimethylamino benzophenon carbonsäure (2) (S. 664) mit Zinkstaub und Salzsäure (Haller, Umberove, C. r. 129, 91) in der Wärme (H., U., Bl. [3] 25, 601). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 215°. Sehr leicht löslich in Alkohol, weniger in siedendem Wasser und Äther.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 4'- diäthylamino diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{18}H_{17}O_2NCl_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6Cl_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diāthylamino benzophenon carbonsäure (2) (S. 665) in Eisessig-Lösung mit Zink und Salzsäure (H., U., Bl. [3] 25, 603). Weiße Krystalle (aus Methylalkohol). F: 148°. Löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkoholen und Essigsäure, weniger leicht in Äther.
- 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{15}O_2NBr_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 665) mit Zink und Salzsäure (Severin, C. r. 142, 1275; C. 1907 I, 1119). Krystalle. F: 253°. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure von 66° Bé 5.8-Dibrom-2-dimethylamino-anthrachinon (S. 195).

- 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{19}O_2NBr_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 3.6-Dibrom-4'-diāthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 666) in Eisessig mit Zink und Salzsäure (Severin, C. 1907 I, 1120). Nädelchen. F: 247°.
- 2' oder 3'- Nitroso 4'- dimethylamino diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{16}H_{16}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Das unter dieser Formel von Limpricht (A. 300, 238) beschriebene Produkt ist nach O. Fischer (J. pr. [2] 92 [1915], 56) ein Gemisch von 2' oder 3'-Nitro-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) mit einer anderen Verbindung gewesen.
- 3. Aminoderivat der 3'-Methyl-diphenyl-carbonsäure-(3)  $C_{14}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 677).
- 4.4' Diamino 3' methyl diphenyl carbonsäure (3), 3'-Methyl-benzidin-carbonsäure-(3)  $C_{14}H_{14}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2' Methyl hydrazobenzol carbonsäure (3) (Syst. No. 2080) durch Eintragen in starke Salzsäure und Erwärmen auf 40° (Weller-the Mer, D. R. P. 145063; C. 1903 II, 973). Nädelchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 183°. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Toluol. Natriumsalz. Nädelchen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 8,7 Tle. Bariumsalz: Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° ca. 2,5 Tle.
- 4. Aminoderivat der 4'- Methyl-diphenyl-carbonsäure-(4)  $C_{14}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_9H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 677).
- 2.2'-Diamino -4'-methyl -diphenyl carbonsäure (4)

  C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion der 2.2'-Dinitro-4'-methyl-diphenyl-carbonsäure-(4) mit Zinn und konz. Salzsäure (Jakubowski, Niementowski, B. 42, 650). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 169—171°. Sehr leicht löslich in Äther, Aceton, löslich in Alkohol, schwer löslich in Ligroin, Essigsäure und Wasser; löslich in Mineralsäuren, Ammoniak und Alkalien. C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> + 2 HCl. Krystalle. Schmilzt bei 280 bis 285° unter Zersetzung.

## 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{15}H_{14}O_2$ .

1. Aminoderivate der a. $\beta$ -Diphenyl-propionsäure  $C_{15}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 678).

a-Phenyl-β-[2-amino-phenyl]-propionsäure C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O<sub>2</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-α-phenyl-zimtsäure (F: 195—196<sup>9</sup>) (Bd. IX, S. 694) mit Natriumamalgam in wäßrig-alkoholischer Lösung; man verdampft den Alkohol, säuert mit Salzsäure an und zerlegt das ausfallende Gemisch von α-Phenyl-β-[2-amino-phenyl]-propionsäure und ihrem Lactam (2-Oxo-3-phenyl-chinolintetrahydrid, Syst. No. 3187) durch Behandeln mit indifferenten Lösungsmitteln, die nur das Lactam lösen (Bakunn, G. 25 I, 180). Bei der Reduktion von 2-Amino-α-phenyl-zimtsäure (S. 544) mit Natriumamalgam in alkal. Lösung (Рэсновя, B. 29, 500). — Kanariengelber pulveriger Niederschlag-F: 147—149<sup>9</sup> (B.). Unlöslich in Wasser und Alkohol (B.). — Die freie Säure geht rasch in ihr Lactam über (P.).

a-Phenyl-β-[3-amino-phenyl]-propionsäure  $C_{15}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln einer Lösung von 3-Nitro-α-phenyl-zimtsäure (F: 181—182°) (Bd. IX, S. 695) in wäßr. Alkohol mit Natriumamalgam (Bakunin, G. 25 I, 181). — Pulver. Verharzt leicht. Nicht rein erhalten.

a-Phenyl·β-[4-amino-phenyl]-propionsäure  $C_{15}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der beiden stereoisomeren 4-Nitro-α-phenyl-zimtsäuren (Bd. IX, S. 696) in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam (Bakunin, G. 25, I, 183; 27 II, 40, 47). — Prismen (aus wäßr. Alkohol). F: 200—201°. Fast unlöslich in Wasser, Benzol, Äther, Chloroform und Ligroin. —  $C_{15}H_{15}O_2N+HCl$ . Nädelchen. F: 148—149°. Sehr leicht löslich in Alkohol. —  $2\,C_{15}H_{15}O_2N+H_2SO_4$ . Nädelchen. Schwer löslich in Alkohol.

 $a.\beta$ - Dianilino -  $a.\beta$ - diphenyl - propionsäure - nitril  $C_{27}H_{23}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot CN.$  B. Wurde neben 6-Phenyliminobenzyl-dihydrocarvon (Bd. XII, S. 210) erhalten beim Schütteln von Carvon und a-Anilino-phenylessigsäure-nitril (S. 464) mit  $50^0/_0$  iger Kalilauge (Clarke, Lapworth, Soc. 91, 703). — Nadeln (aus Benzol). F: 210°

bis 211°. Schwer löslich in Alkohol und Chloroform. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge Kaliumeyanid und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195).

- 2. Aminoderivate der  $\beta \cdot \beta$  Diphenyl propionsäure  $C_{15}H_{14}O_2 = (C_6H_5)_2CH \cdot CH_9 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 680).
- $\beta$ -Phenyl- $\beta$ -[4-dimethylamino-phenyl]-propionsäure, 4-Dimethylamino-benzhydrylessigsäure  $C_{17}H_{19}O_2N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus Malonsäure und 4-Dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 696) unter Abspaltung von Wasser und Kohlendioxyd (Fosse, C. r. 143, 915). Schmilzt auf dem Quecksilberbade bei 184,5°.  $AgC_{17}H_{18}O_2N$ .
- $\beta.\beta\text{-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-propionsäure}, 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylessigsäure <math display="inline">C_{19}H_{24}O_2N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2H.$  B. Aus Malonsäure und 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) unter Abspaltung von Wasser und Kohlendioxyd (Fosse,  $C.\ r.$  143, 916; BL [3] 35, 1016). Durch Einw. von siedender  $30^0/_0$ iger Schwefelsäure auf 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylmalonsäure (S. 572) (F.,  $C.\ r.$  144, 644). Aus [4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzoylessigsäure-äthylester (S. 669) unter dem Einfluß konzentrierter alkoholischer Kalilauge, neben Benzoesäure,  $\alpha$ -[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetophenon (S. 124), Kohlendioxyd und Alkohol (F.,  $C.\ r.$  146, 1041;  $A.\ ch.$  [8] 18, 527). F: 225—230° (F.,  $C.\ r.$  144, 644). Salze: F.,  $C.\ r.$  143, 916. Na $C_{19}H_{23}O_2N_2$ . Krystalle. K $C_{19}H_{23}O_2N_2$ . Krystalle (aus Benzol + etwas Alkohol).  $AgC_{19}H_{23}O_2N_2$ .  $Ca(C_{19}H_{23}O_2N_2)_2$ . Krystalle.  $Ba(C_{19}H_{23}O_2N_2)_2$ . Nadeln (aus Wasser).  $Pb(C_{19}H_{23}O_2N_2)_2$ . Amorph.
- 3. Aminoderivat der 4' Methyl diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{1b}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 681).
- 3'-Amino-4'-methyl-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $NH_2$   $CO_2H$   $C_{15}H_{15}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-[3-Nitro-4-methyl-phenyl]-phthalid (Syst. No. 2467) oder 3'-Nitro-4'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 760) mit Zinkstaub und Ammoniak (Limpricher, A. 314, 249). Nadeln. F: 155°. Löslich in Äther. Löst sich in Säuren und Alkalien.  $AgC_{15}H_{14}O_2N$ .  $Ba(C_{15}H_{14}O_2N)_2$ . Nadeln.  $C_{15}H_{15}O_2N$  + HCl. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Dissoziiert beim Kochen mit Wasser.  $C_{15}H_{15}O_2N + HNO_3$ . Nadeln. F: 214°.

#### 4. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{16}H_{16}O_{2}$ .

1. Aminoderivate der  $\beta$ . $\beta$  - Diphenyl-isobuttersäure  $C_{16}H_{16}O_2=(C_6H_5)_2CH-CH(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 685).

 $\beta.\beta\text{-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-isobuttersäure},\ a-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-propionsäure <math display="inline">C_{20}H_{26}O_2N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H.\ B.$  Durch Einw. konzentrierter alkoholischer Kalilauge auf a-Methyl-a-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigsäure-methylester (S. 668), neben anderen Produkten (Fosse, C. r. 146, 1279; A. ch. [8] 18, 427, 558). — Sintert im Capillarröhrchen bei 170° und schmilzt bei 190°; schmilzt beim Erhitzen auf dem Quecksilberbad bei 195—198° unter Zersetzung. — Ag  $C_{20}H_{25}O_2N_2$ .

Äthylester  $C_{22}H_{30}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . F: 103—104° (Fosse, C. r. 146, 1278).

2. Aminoderivat der 3.3'-Dimethyl-diphenylessigsäure  $C_{16}H_{16}O_2=\langle CH_3 - C_6H_4 \rangle_2 CH + CO_2H$ .

4.4'-Diamino - 3.3'-dimethyl-diphenylessigsäure  $^1)$   $_{\rm C_{18}H_{13}O_2N_2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Diehloressigsäure mit 4 Mol.-Gew. o-Toluidin auf dem Wasserbade (P. MEYER, B. 16, 925); als Nebenprodukt entsteht 7 - Methyl-isatin - 0 - tolylimid - (3) (Syst. No. 3221) (OSTROMYSSLENSKI, B. 40, 4973). — Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 239—240° (P. M.) unter Rotfärbung und Gasentwicklung (O., B. 40, 4975). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol; leicht löslich in Säuren und Alkalien (P. M.). — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,19) im Druckrohr auf 180—200° 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 262) (O., B. 41, 3027). —  ${\rm AgC_{18}H_{17}O_2N_2} + 2\,{\rm AgNO_3}.$  Flocken (P. M.).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von HELLER, A. 375, 262.

#### 5. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{17}H_{18}O_{2}$

1. Aminoderivat der  $\beta$ - $\gamma$  - Diphenyl - n - valeriansäure  $C_{17}H_{18}O_{9}=CH_{3}$  $CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H.$ 

 $\delta\text{-}\mathbf{Amino}\text{-}\beta\text{.}\gamma\text{-}\mathbf{diphenyl-n-valerians\"{a}ure}\;C_{17}H_{19}O_2N=H_2N\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot C$ CH<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>H. B. Das Hydrochlorid entsteht neben  $\beta$ , $\gamma$ -Diphenyl-buttersäure (Bd. IX, S. 683), wenn man  $\beta$ , $\gamma$ -Diphenyl- $\gamma$ -cyan-buttersäure (Bd. IX, S. 940) in siedendem absolutem Alkohol mit Natrium reduziert und das Reaktionsprodukt mit Salzsäure behandelt (Avery, Mc Dole, Am. Soc. 30, 1424). —  $C_{17}H_{19}O_2N + H.Cl.$  Nadeln (aus verd. Essigsäure durch konz. Salzsäure gefällt). F: 256°.

2. Aminoderivat der a.a-Di-p-tolyl-propionsäure  $C_{17}H_{18}O_2 = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2$ C(CH<sub>3</sub>)·CO<sub>2</sub>H (Bd. IX, S. 687).

x.x - Diamino - [a.a - di - p - tolyl - propionsäure]  $C_{17}H_{20}O_2N_2$ . B. Aus x.x-Dinitro-[a.a-di-p-tolyl-propionsäure] (Bd. IX, S. 688) in alkoh. Lösung mit Zinn und konz. Salzsäure (Haiss, B. 15, 1477). — Flockiger Niederschlag. — Hydrochlorid. Nadeln (aus der wäßr. Lösung durch absol. Alkohol). —  $C_{17}H_{20}O_2N_2 + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub> (bei 100°). Gelber Niederschlag. Leicht löslich in Wasser.

#### 6. Aminoderivate der 2.5.2'.5'-Tetramethyl-diphenylessigsäure $C_{18}H_{20}O_2 = [(CH_3)_2C_6H_3]_2CH \cdot CO_2H.$

4.4'- Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphonylessigsäure  $C_{13}H_{22}O_2N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dichloressigsaurem Kalium und p-Xylidin beim Erwärmen mit Natriumacetat-Lösung auf dem Wasserbade (Heller, A. 358, 369). — Krystallkörner. F:  $245^{\circ}$ . —  $C_{18}H_{22}O_2N_2$  —  $CH_3$  —  $CH_3$  —  $CH_3$  —  $CH_4$  Schwer löslich in Wasser.

$$\mathbf{H_2N} \stackrel{\mathbf{CH_3}}{\longleftrightarrow} \mathbf{CO_2H} \stackrel{\mathbf{CH_3}}{\longleftrightarrow} \mathbf{NH}$$

4.4'-Bis-benzamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylessigsäure  $C_{32}H_{30}O_4N_2=[C_8H_5\cdot$ CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 4.4'-Diamino-2.5.2'.5'-tetramethyl-diphenylessigsäure (s. o.) in sodaalkalischer Lösung mit Benzoylchlorid (H., A. 358, 371). - Nädelchen (aus Chloroform und Petroläther). F: 182-183°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Chloroform.

## h) Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-18}O_2$ .

## 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $\mathrm{C_{15}H_{12}O_{2}}$ .

1. Aminoderivate der a.\(\beta\)-Diphenyl-acryls\(\alpha\)ure  $C_{15}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot$ CO<sub>2</sub>H (Bd. IX, S. 691).

a - Phenyl -  $\beta$  - [2 - amino - phenyl] - acrylsäure, 2 - Amino - a - phenyl - zimtsäure¹⟩  $C_{15}H_{13}O_2N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Bei allmählichem Eintragen von 13,5 Tln. 2-Nitro-a-phenyl-zimtsäure (F: 195—196⁰) (Bd. IX, S. 694), gelöst in Ammoniak, in die siedende mit Ammoniak übersättigte Lösung von 90 Tln. Eisenvitriol in 900 Tln. Wasser (PSCHORR, B. 29, 498).

Existiert in zwei Formen, einer gelben und einer farblosen (P.). Die gelbe Form krystallisiert (aus Toluol) in Stäbchen, schmilzt bei 185—186°, löst sich in 500 Tln. heißem Wasser, in 70 Tln. Äther und in 40 Tln. heißem Toluol, ist in Alkohol leicht löslich, in heißem Benzol sehwer löslich und in Ligroin fast unlöslich (P.). Sie geht beim Umkrystallisieren aus Wasser, wie auch bei längerem Stehen mit Wasser am Licht in die farblose Form über (P.). — Die farblose Form krystallisiert (aus Wasser) in Blättehen, ist in organischen Lösungsmitteln schwerer löslich als die gelbe Form; sie löst sich in 250 Tln. Äther (P.). Sie geht bei ca. 150° in die gelbe Form über und zeigt daher den gleichen Schmelzpunkt wie diese (P.).

2-Amino-a-phenyl-zimtsäure gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung das Natriumsalz der a-Phenyl- $\beta$ -[2-amino-phenyl]-propionsäure (S. 542) (P.). Läßt sich diazotieren; die erhaltene Diazoniumsalzlösung gibt beim Eintragen von Kupferpaste (P.) oder beim Erwärmen auf 75° (P., Schröter, B. 35, 2726) Phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. IX, S. 707). — Hydrochlorid. F: 218° (Zers.) (P.). — Chloroplatinat. Orangefarbene Blättchen. F: 220° (P.).

<sup>1)</sup> Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] beschreiben STÖRMER, PRIGGE, A. 409, 27 eine stereoisomere 2-Amino-a-phenyl-zimtsäure bezw. Derivate derselben (vgl. Sr., A. 409, 18).

a-[4-Brom-phenyl]- $\beta$ -[2-amino-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-a-[4-brom-phenyl]-zimtsäure  $C_{15}H_{12}O_2NBr = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4Br)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 2-Nitro-a-[4-brom-phenyl]-zimtsäure (Bd. IX, S. 697) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Руснова, B. 39, 3117).

Existiert in zwei Formen, einer gelben und einer farblosen. Die gelbe Form wird aus der ursprünglichen ammoniakalischen Reaktionslösung durch schwaches Ansäuern gefällt; sie entsteht ferner aus der farblosen Form durch Lösen in warmem Aceton und Versetzen der abgekühlten Lösung mit Wasser. Sie krystallisiert in Nadeln und schmilzt bei 213°. Die farblose Form entsteht aus der gelben durch Verreiben oder durch Lösen in Alkohol und Fällen mit Wasser. Sie krystallisiert in Nadeln, schmilzt bei 222—223° und färbt sich während des Erhitzens.

2-Amino-a-[4-brom-phenyl]-zimtsäure liefert beim Erhitzen mit 10 Tln. Acetanhydrid und wenig konzentrierter Schwefelsäure 3-[4-Brom-phenyl]-carbostyril (Syst. No. 3118). Läßt sich diazotieren; das Diazoniumsalz gibt beim Erwärmen der wäßr. Lösung 6-Bromphenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. IX, S. 707). — Hydrochlorid. Schwer löslich in Wasser. — Sulfat. Schwer löslich in Wasser.

- $\alpha$  [4-Nitro-phenyl]- $\beta$  [2-acetamino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 2-Acetamino- $\alpha$  [4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{17}H_{18}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CN.$  B. Durch Zufügen von  $10^9/_0$ iger Natriumalkoholatlösung zur alkoh. Lösung von 2-Acetamino-benzaldehyd (S. 26) und 4-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 456) (P., B. 31, 1291). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 214—215° (korr.). Löslich in ca. 320 Tln. heißem Alkohol, leicht löslich in heißem Aceton, Essigester und Eisessig, schwer in Toluol, Chloroform und Ather, unlöslich in Wasser und Ligroin. Liefert beim Versetzen mit Alkohol und Natronlauge unter Umlagerung 2-Acetamino-3-[4-nitro-phenyl]-chinolin (Syst. No. 3400). Hydro-chlorid. Nadeln (aus konz. Salzsāure). Wird beim Trocknen oder Zufügen von Wasser dissoziiert.
- a-Phenyl-β-[4-diāthylamino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 4-Diāthylamino-a-phenylzimtsäure-nitril  $C_{19}H_{20}N_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_5)\cdot CN.$  B. Beim Erwärmen von 4-Diāthylamino-benzaldehyd (S. 31) mit Benzyleyanid (Bd. IX, S. 441) in Alkohol in Gegenwart von wenig Alkali (Sachs, Michaelis, B. 39, 2169). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, Benzol, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser.
- α-[4-Nitro-phenyl]-β-[4-dimethylamino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 4-Dimethylamino-α-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{17}H_{15}O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CN$ . B. Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 4-Nitro-benzylcyanid (Bd. IX, S. 456) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Alkali (Sachs, Lewin, B. 35, 3578). Purpurrote Nadeln (aus Eisessig). F: 245°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Essigester, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- α-[4-Nitro-phenyl]-β-[4-diāthylamino-phenyl]-aerylsäure-nitril, 4-Diāthylamino-α-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{19}H_{19}O_2N_3=(C_2H_5)_2N\cdot C_5H_4\cdot CH:C(C_5H_4\cdot NO_2)\cdot CN$ . B. Beim Erwärmen von 4-Diāthylamino-benzaldehyd (S. 36) und 4-Nitro-benzylcyanid (Bd. IX, S. 456) in Alkohol mit wenig Alkali (Sachs, Michaells, B. 39, 2169).—Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig). F: 206°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Ligroin, leicht in Essigester, Aceton, Chloroform und Benzol.
- $\beta$ -Amino- $\alpha$ . $\beta$ -diphenyl-acrylsäure-nitril,  $\beta$ -Amino- $\alpha$ -phenyl-zimtsäure-nitril  $C_{15}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot C(NH_2)$ :  $C(C_6H_5)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino- $\alpha$ . $\beta$ -diphenyl-propionsäure-nitril  $C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN$ , Bd. X, S. 755.
- $\begin{array}{lll} \beta\text{-Amino-}\beta\text{-phenyl-}a\text{-}[4\text{-chlor-phenyl}]\text{-acrylsäure-nitril }C_{15}H_{11}N_2Cl=C_6H_5\cdot C(NH_2)\text{:}\\ C(C_6H_4Cl)\cdot CN & \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-Imino-}\beta\text{-phenyl-}a\text{-}[4\text{-chlor-phenyl}]\text{-propionsäure-nitril }C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN, \ Bd. \ X, \ S. \ 755. \end{array}$
- $a.\beta$ -Bis-[3-amino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 3-Amino-a-[3-amino-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{15}H_{13}N_3=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:C(C_8H_4\cdot NH_2)\cdot CN$ . B. Durch Lösen von 3-Nitro-a-[3-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 698) in wenig Eisessig, Zufügen der 10-fachen Menge konz. Salzsäure, Erwärmen und Eintragen von Zinn bis zur Lösung (Freund, B. 34, 3106). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145—146°.
- $\beta$ -[3-Amino-phenyl]- $\alpha$ -[4-amino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 3-Amino- $\alpha$ -[4-amino-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{15}H_{18}N_3=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot NH_2)\cdot CN$ . B. Aus 3-Nitro- $\alpha$ -[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 698) in Eisessig-Lösung durch Versetzen mit der zehnfachen Menge konz. Salzsäure und Eintragen von Zinn in der Wärme bis zur Lösung (Fr., B. 34, 3107). Nadeln (aus wenig Alkohol). F: 108—110°.

546

- $a.\beta$ -Bis-[4-amino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 4-Amino-a-[4-amino-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{15}H_{12}N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot NH_2)\cdot CN.$  B. Durch 1-stdg. Erwärmen von 4-Nitro-a-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril (Bd. IX, S. 698) mit der 10-fachen Menge Salzsäure und überschüssigem Zinn (Fr., B. 34, 3106). Rotbraune Nädelchen (aus Alkohol). F: 488°.
- α-[4-Nitro-phenyl]-β-[2.4-bis-dimethylamino-phenyl]-acrylsäure-nitril, 2.4-Bis-dimethylamino-α-[4-nitro-phenyl]-zimtsäure-nitril  $C_{18}H_{20}O_2N_4 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot CH: C(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot CN$ . B. Aus 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (S. 40) und 4-Nitro-benzyl-cyanid (Bd. IX, S. 456) in siedendem Alkohol in Gegenwart von Natronlauge (Sachs, Appenzeller, B. 41, 102). Krystalle (aus Methylakohol). F: 470°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, siedendem Alkohol, sehr wenig in Petroläther, Äther, Ligroin, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Säuren mit gelbroter Farbe.
- 2. Aminoderivat der Stilben-carbonsäure-(2)  $C_{15}H_{12}O_2 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 698).
- $a'\text{-Nitro-}a\text{-amino-stilben-carbons\"aure-(2)} \ C_{15}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5\cdot C(NO_2):C(NH_2)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H \ \text{ist desmotrop mit } a'\text{-Nitro-}a\text{-imino-dibenzyl-carbons\"aure-(2)} \ C_6H_5\cdot CH(NO_2)\cdot C(:NH)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H, \ Bd. \ X, \ S. \ 757.$
- 3. Aminoderivate der Stilben-carbonsäure-(4)  $C_{15}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 699).
- 2-Amino-stilben-carbonsäure-(4)  $C_{15}H_{13}O_{2}N = C_{6}H_{5}\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{3}(NH_{2})\cdot CO_{2}H.$  B. Aus 2-Nitro-stilben-carbonsäure-(4) (Bd. IX, S. 699) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol (Ullmann, Gschwind, B. 41, 2295). Gelbes Krystallpulver (aus Xylol + Ligroin). F: 197—198°. Leicht löslich in Alkohol, Essigsäure, Äther, schwer in Benzol. Die Lösungen fluorescieren blaugrün.
- 2-Amino-stilben-carbonsäure-(4)-nitril, 2-Amino-4-cyan-stilben  $C_{15}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot CH\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CN.$  B. Aus 2-Nitro-4-cyan-stilben (Bd. IX, S. 699) durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol (U., G., B. 41, 2294). Gelbe Krystallkörner (aus Alkohol + Ligroin). F: 123°. Leicht löslich in Benzol, Essigsäure und Äther mit blaugrüner Fluorescenz.
- 2-Acetamino-stilben-carbonsäure-(4)-nitril, 2-Acetamino-4-cyan-stilben  $C_{17}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot CH\cdot C_6H_3\cdot (NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CN.$  B. Durch kurzes Erhitzen von 2-Aminostilben-carbonsäure-(4)-nitril (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (U., G., B. 41, 2295). Nadeln. F: 220°. Leicht löslich in Alkohol und siedender Essigsäure, schwer in Äther und Benzol.

## 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{16}H_{14}O_{2}$ .

1. Aminoderivate der a.y - Diphenyl - crotonsäure  $C_{16}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH:C(C_6H_5)\cdot CO_2H.$ 

 $\begin{array}{l} \beta\text{-Amino-}a.\gamma\text{-diphenyl-erotons\"aure-nitril} \ C_{16}H_{14}N_2 = C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(NH_2):C(C_6H_5)\cdot CN\\ \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-Imino-}a.\gamma\text{-diphenyl-butters\"aure-nitril} \ C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN,\\ \text{Bd. X, S. 762.} \end{array}$ 

 $\beta\text{-Amino-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-}[4\text{-chlor-phenyl}]\text{-crotons} \\ \text{aure-nitril } C_{16}H_{13}N_2Cl = C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(NH_2)\cdot C(C_6H_4Cl)\cdot CN \text{ ist desmotrop mit }\beta\text{-Imino-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-}[4\text{-chlor-phenyl}]\text{-butters} \\ \text{aure-nitril } C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CN, \text{ Bd. } X, \text{ S. } 762.$ 

2. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl-a-o-tolyl-acrylsäure  $C_{16}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 700).

 $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-a-o-tolyl-acrylsäure, 2-Amino-a-o-tolyl-zimtsäure  $C_{16}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$  B. Durch Reduktion von 2-Nitro-a-o-tolyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 700) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschore, B. 39, 3110).

Existiert in zwei Formen, einer gelben und einer farblosen. Die gelbe Form wird aus der ursprünglichen ammoniakalischen Lösung durch vorsichtiges Ansäuern gefällt; sie entsteht ferner aus der farblosen Form in Berührung mit säurefreiem Wasser oder beim Erhitzen auf ca. 170°. Sie krystallisiert aus Alkohol in Prismen und schmilzt bei 225° (korr.). Die farblose Form entsteht aus der gelben durch Ansäuern der wäßrig-ammoniakalischen Lösung in der Kälte. Sie geht in Berührung mit säurefreiem Wasser, sowie beim Erhitzen auf ca. 170° in die gelbe Form über und zeigt daher den gleichen Schmelzpunkt wie diese.

2-Amino-a-o-tolyl-zimtsäure läßt sich diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Behandeln mit Kupferpulver 1-Methyl-phenanthren-carbonsäure-(10) (Bd. IX, S. 708).

- 3. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl-a-p-tolyl-acrylsäure  $C_{16}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH$ :  $C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 700).
- $\beta$  [2-Amino-phenyl]-a-p-tolyl-acrylsäure, 2-Amino-a-p-tolyl-zimtsäure  $C_{18}H_{15}O_2N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-a-p-tolyl-zimtsäure (Bd. IX, S. 700) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschorr, B. 39, 3112). Farblose Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 206° (korr.). Läßt sich diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Behandeln mit Kupferpulver 3-Methyl-phenanthren-carbonsäure-(10) (Bd. IX, S. 708).
- 4. Aminoderivat der a-Phenyl- $\beta$ -o-tolyl-acrylsäure  $C_{16}H_{14}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH: C(C_6H_5)\cdot CO_2H.$
- $\begin{array}{ll} \beta\text{-}Amino\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}\beta\text{-}o\text{-}tolyl\text{-}acryls\"{a}ure\text{-}nitril } & C_{16}H_{14}N_2 = CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(NH_2): \\ C(C_6H_5)\cdot CN & \text{ist desmotrop mit } \beta\text{-}Imino\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}\beta\text{-}o\text{-}tolyl\text{-}propions\"{a}ure\text{-}nitril } & CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CN, & Bd. & X, & S. & 765. \end{array}$

#### 3. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{18}H_{18}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivat der a.y-Di-o-tolyl-crotonsäure  $C_{18}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH : C(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot CO_9H$ .
- $\beta$  Amino -a.y -di -o -tolyl -crotonsäure -nitril  $C_{18}H_{18}N_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot C(NH_2):C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino-a.y-di-o-tolyl-buttersäure-nitril  $CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C:(NH)\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN,$  Bd. X, S. 771.
- 2. Aminoderivat der a.y-Di-m-tolyl-crotonsäure  $C_{18}H_{18}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH:C(C_8H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$
- $\beta$  Amino  $\alpha\gamma$  di m tolyl crotonsäure nitril  $C_{1s}H_{18}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(NH_2)$ :  $C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$  Imino-  $\alpha\gamma$  di-m-tolyl-buttersäure-nitril  $CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN,\;\;Bd.\;\;X,\;\;S.\;\;771.$
- 3. Aminoderivat der a.y-Di-p-tolyl-crotonsäure  $C_{18}H_{18}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ .
- $\beta$  Amino  $\alpha\gamma$ -di p-tolyl-crotonsäure nitril  $C_{18}H_{18}N_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot C(NH_2)$ :  $C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino- $\alpha\gamma$ -di-p-tolyl-buttersäure-nitril  $CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(C_8H_4\cdot CH_3)\cdot CN,\; Bd.\; X,\; S.\; 772.$

## i) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-20</sub>O<sub>2</sub>.

1. Aminoderivate der Phenanthren-carbonsäure-(9)  $C_{15}H_{10}O_2=C_{14}H_9\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 707).

10 - Amino - phenanthren - carbonsäure - (9), Phenanthranilsäure  $HO_2C$   $NH_2$   $C_{15}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Japp, Knox, Soc. 87, 682. — B. Aus dem zugehörigen Lactam  $C_{15}H_9ON$  (Syst. No. 3189) durch Erhitzen mit Sodalösung (Japp, Miller, Soc. 51, 37). — Die freie Säure ist nicht erhältlich; beim Ansäuern der Lösung des Natriumsalzes wird das Lactam  $C_{15}H_9ON$  gefällt (J., M.). Erhitzt man das Natriumsalz der Phenanthranilsäure mit Äthyljodid in absol. Alkohol, so bildet sich die Verbindung  $C_{14}H_8$  (Syst. No. 3119) (J., K., Soc. 87, 699). — Na $C_{15}H_{10}O_2N + 4H_2O$ . Tafeln (J. M., Soc. 51, 37). — Ba $(C_{15}H_{10}O_2N)_2 + 7H_2O$ . Krystalle (J., M., Soc. 51, 37).

Äthylester  $C_{17}H_{15}O_2N = C_{14}H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem nadelförmigen Diphenylenweinsäuredinitril (Bd. X, S. 570) durch Hydrolyse mit alkoh. Salzsäure (JAPP, KNOX, Soc. 87, 694). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 185° unter Zersetzung zu einer roten Flüssigkeit, die dann wieder erstarrt; die erstarrte Schmelze schmilzt noch nicht bis 290°.

2. Aminoderivat der  $\alpha.\delta$ -Diphenyl- $\alpha.\gamma$ -butadien- $\alpha$ -carbonsäure  $C_{17}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:C(C_6H_5)$ .  $CO_2H$  (Bd. IX, S. 708).

 $a.\delta$ -Bis-[4-amino-phenyl]- $a.\gamma$ -butadien-a-carbonsäure-nitril,  $a.\delta$ -Bis-[4-amino-phenyl]-a-cyan- $a.\gamma$ -butadien, a-[4-Amino-phenyl]- $\beta$ -[4-amino-styryl]-acrylsäure-nitril  $C_{17}H_{15}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C(C_6H_4 \cdot NH_2) \cdot CN$ . B. Durch 2-stdg. Erwärmen von 5 g  $a.\delta$ -Bis-[4-nitro-phenyl]- $a.\gamma$ -butadien-a-carbonsäure-nitril (Bd. IX, S. 709) mit 20 g Schwefel-natrium und 20 g Wasser auf dem Wasserbade und darauffolgendes  $\frac{1}{2}$ -stdg. Kochen über freier Flamme (Freund, B. 34, 3109). — Braungelbe krystallinische Masse (aus Alkohol). F: 196°.

#### k) Aminoderivat einer Monocarbonsäure $C_nH_{2n-22}O_2$ .

#### 1) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-24</sub>O<sub>2</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{20}H_{16}O_{2}$ .

- 1. Aminoderivate der Triphenylessigsäure  $C_{20}H_{16}O_2 = (C_6H_5)_3C \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 712).
- 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylessigsäure-äthylester  $C_{26}H_{30}O_2N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_3H_4]_2C(C_8H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Kondensation von Phenylglyoxylsäure-äthylester (Bd. X, S. 657) mit Dimethylanilin in Gegenwart von Aluminiumchlorid; man zersetzt das Reaktionsprodukt durch Eis (Haller, Guyot, C. r. 144, 947, 949). Farblose Blättchen. F: 98°. Geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 110° in das schwefelsaure Farbsalz des 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylearbinols (Bd. XIII, S. 745) über.
- 4.4'- Bis dimethylamino triphenylessigsäure nitril (Malachitgrünleukocyanid)  $C_{24}H_{26}N_3 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5)\cdot CN$ . B. Bei der Einw. von Kaliumcyanid auf die Lösung eines Farbsalzes des 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylearbinols in der Kälte (Hantzsch, Osswald, B. 33, 307). Farblose Krystalle (aus Benzol-Essigester), die sich an der Luft sehwach grün färben. Schmilzt unter Zersetzung bei 176°. In Wasser und Ligroin unlöslich, in Alkohol schwer, in Benzol, Chloroform und Äther leicht löslich.
- 4.4'-Bis-diäthylamino-triphenylessigsäure-nitril (Brillantgrünleukocyanid)  $C_{28}H_{33}N_3 = [(C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Bei der Einw. von Kaliumcyanid auf die Lösung eines Farbsalzes des 4.4'-Bis-diäthylamino-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 746) in der Kälte (Hantzsch, Osswald, B. 33, 307). Weiße Krystalle (aus Benzol-Essigester), die sich nach einiger Zeit grünlich färben. F:  $160^{\circ}$ .  $C_{28}H_{33}N_3 + 2$  HCl. Fast farblose Krystalle, die an der Luft leicht grünlich werden. In kaltem Wasser mit saurer Reaktion und sehwach grüner Farbe löslich.
- 4.4'.4"- Triamino triphenylessigsäure nitril (Parafuchsinleukocyanid, Hydrocyanpararosanilin)  $C_{20}H_{18}N_4=(H_2N\cdot C_8H_4)_3C\cdot CN$ . B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von Parafuchsin  $C_{19}H_{18}N_3Cl$  (Bd. XIII, S. 752) mit Kaliumcyanid (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 274; vgl. Forfelli, B. 28, 1705; Hantzsch, Osswald, B. 33, 287, 305; Gerlinger, B. 37, 3962; W. J. Müller, B. 43 [1910], 2612). Farblose Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160°, ohne zu schmelzen; schwer löslich in heißem Alkohol (E. Fi., O. Fi.), unlöslich in Wasser (E. Fi., Jennings, B. 26, 2222). Ist gegen Alkalien beständig (E. Fi., Jen.). Elektrische Leitfähigkeit des Tris-hydrochlorids: Miolatt, B. 28, 1698. Das Tris-hydrochlorid zerfällt bei 180—190° ziemlich glatt in Chlorwasserstoff, Blausäure und Parafuchsin  $C_{19}H_{18}N_3Cl$  (E. Fi., O. Fi.). Beim Einleiten von salpetriger Säure in eine salzsaure alkoh. Lösung entsteht a-Cyan-triphenylmethan-tris-diazoniumchlorid-(4.4'.4'') (Syst. No. 2201) (E. Fi., Ö. Fi.), dessen Lösung durch Behandeln mit Kupferpulver Triphenylessigsäurenitril (Bd. IX, S. 714) liefert (E. Fi., Jen.).
- 4.4'.4"-Tris-dimethylamino-triphenylessigsäure  $C_{26}H_{31}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen a-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylessigsäure (S. 540) und Dimethylanilin in Eisessig auf dem Wasserbade (Guyot, Bl. [4] 1, 945). Weiße, an der Luft sehr wenig beständige Blättchen. Schmilzt gegen 195° unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Wird durch Schwefelsäure bereits bei 60° in CO und das schwefelsaure Farbsalz des 4.4'.4"-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 755) gespalten.

Äthylester  $C_{28}H_{35}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man versetzt ein Gemisch von 6 g Oxalsäure-diäthylester und 70 ccm Dimethylanlin mit einer Lösung von 30 g Aluminiumchlorid in 80 g Äther; man zerlegt das Reaktionsprodukt mit Eis (GUYOT, C. r. 144, 1051, 1122; Bl. [4] 1, 934, 944). Entsteht auch, neben 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-äthylester (S. 652), bei der Kondensation von Äthoxalylchlorid (Bd. II, S. 541) mit Dimethylanlin bei 100° (G., C. r. 144, 1122; Bl. [4] 1, 944). Entsteht ferner bei der Kondensation von a-Amino-4.4'- bis-dimethylamino-diphenylessigsäure-äthylester (S. 630) mit

Dimethylanilin in essigsaurer Lösung bei 100° (G., C. r. 144, 1122, 1220; Bl. [4] 1, 942) oder bei der Kondensation von 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-äthylester mit Dimethylanilin in Gegenwart von POCl<sub>3</sub> oder AlCl<sub>3</sub> (G., Ö. r. 144, 1122; Bl. [4] 1, 943). — Farblose Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Benzol und dessen Homologen, schwer in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin. — Zerfällt beim Erhitzen der konzentriertschwefelsauren Lösung auf 140° in CO und das schwefelsaure Farbsalz des 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols (Bd. XIII, S. 755).

Nitril (Krystallviolettleukocyanid)  $C_{26}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3C \cdot CN$ . B. Beim Behandeln einer Farbsalzlösung des 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinols mit überschüssiger Kaliumcyanidlösung in der Kälte (Hantzsch, Osswald, B. 33, 306). — Farblose Würfel (aus Dichloräthylen). F: 294—295° (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3494). Färbt sich am Licht schwach violett (H, O.). Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin (H., O.). — Siedende Natronlauge ist ohne Einwirkung (H., O.). Läßt sich nicht zur entsprechenden Carbonsäure verseifen (H., O.). —  $C_{26}H_{30}N_4 + 3$  H.Cl. Farblose Krystalle. In Wasser mit saurer Reaktion löslich (H., O.). —  $C_{26}H_{30}N_4 + 3$  H.I. Lunkelbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 183—184° (H., O.). —  $C_{26}H_{30}N_4 + 3$  HgCl<sub>2</sub>. Weiße Flocken. In verd. Säuren leicht löslich (H., O.).

2. Aminoderivate der Triphenylmethan - carbonsäure - (2)  $C_{20}H_{16}O_2=(C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 714).

4'.4"-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-carbonsäure-(2), Dimethylanilin-phthalin  $C_{24}H_{26}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_6H_4 \cdot C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2 = 0$  (Syst. No. 2643) mit Zinkstaub und Salzsäure (O. Fischer, A. 206, 101; Haller, Guyot, C. r. 119, 207; Bl. [3] 25, 317). Neben 3-[4-Dimethylamino-phenyl]-phthalid (Syst. No. 2643) bei der Kondensation von Dimethylanilin mit o-Phthalaldehydsäure (Bd. X, S. 666) in Gegenwart von Kondensationsmitteln (ZnCl<sub>2</sub>, POCl<sub>3</sub>, KHSO<sub>4</sub> usw.) (EBerr, Ch. Z. 19, 2039; vgl. Ghiliard, Monnet & Cartier, D. R. P. 98863; Frdl. 5, 214). — Weiße Krystalle oder Blättehen (aus Alkohol). Fårbt sich beim Aufbewahren schwach gelblich (O. Fi., A. 206, 102). F: 194° bis 195° (E.), ca. 200° (O. Fi., A. 206, 102). Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol, fast unlöslich in Wasser; löslich in verd. Alkalien und Säuren, in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe (O. Fr., A. 206, 101, 102). — Geht durch Oxydation wieder in 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid über (H., G., C. r. 119, 207; Bl. [3] 25, 318). Liefert beim Erhitzen mit trocknem Barium-hydroxyd 4.4'-Bis-dimethylamino-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 275) (empfindliche Reaktion) (Ö. Fi., A. 206, 102; E.). Geht bei Behandlung mit Phosphoroxychlorid in Dimethylanilin-lösung (H., G., C. r. 125, 286; Bl. [3] 25, 319) oder besser durch 9-stdg. Erhitzen mit 1½ Tin. Essigsäureanhydrid auf 100° (G., H., A. ch. [8] 19, 319) unter Wasserabspaltung und Umlagerung in dimeres 2.5-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan (s. bei 2.5-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan (s. bei 2.5-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan (s. Dei 2.5-Bis-[4-dimethylam

Methylester  $C_{25}H_{28}O_2N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_3CH \cdot C_8H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Sättigen einer methylalkoholischen Lösung der 4'.4". Bis-dimethylamino-triphenylmethan-carbon-säure-(2) mit Chlorwasserstoff (Haller, Guyot, C. r. 119, 207; Bl. [3] 25, 318). — Weiße Krystalle. Wenig löslich in Alkohol und Äther, leichter in Chloroform, besonders in der Wärme. — Liefert bei der Oxydation einen grünblauen Farbstoff. — Zinkchloriadoppelsalz. Weiße Prismen (aus alkoh. Lösung).

## 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_{21}H_{18}O_2$ .

1. Aninoderivate der a.a. $\beta$ -Triphenyl-propionsäure  $C_{21}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 715).

β-Anilino-a.a.β-triphenyl-propionsäure  $C_{27}H_{23}O_2N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CO_2H$ . B. Bei längerem Kochen des Lactams der β-Anilino-a.a.β-triphenyl-propionsäure  $(C_6H_5)_2C$ —CO (Syst. No. 3191) [erhältlich aus Diphenylketen (Bd. VII, S. 471) und  $C_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 3194) [erhältlich aus Diphenylketen (Bd. VII, S. 471) und Benzalanilin] mit konzentrierter wäßrig-alkoholischer Kalilauge am Rückflußkühler (Staudinger, B. 40, 1147; A. 356, 97). — Prismen (aus Methylalkohol + Wasser). F: 122—123°. Leicht löslich, außer in Ligroin und Wasser. — Zerfällt beim Schmelzen oder beim Kochen mit Wasser in Diphenylessigsäure und Benzalanilin. — Na $C_{27}H_{22}O_2N$ . Blättchen. Löslich

550

in alkoholhaltigem Äther, unlöslich in Äther und Benzol. —  ${\rm Ag\,C_{27}H_{22}\,O_2N}$ . Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol.

Methylester  $C_{28}H_{25}O_2N=C_8H_5\cdot CH(NH\cdot C_8H_5)\cdot C(C_8H_5)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei mehrtägigem Stehen einer Lösung von 10 g des Silbersalzes der  $\beta$ -Anilino- $a.a.\beta$ -triphenyl-propionsäure in 50 ccm Äther mit 5 g Methyljodid (St., A. 356, 99). — Scheidet sich aus Äther in Krystallen mit  $^1/_2$  Mol. Krystalläther aus, die bei 86—88 $^0$  sintern oder schmelzen. Scheidet sich aus Methylalkohol oder Petroläther in Krystallen aus, die bei 127,5—128 $^0$  unter Zerfall in Diphenylessigsäuremethylester und Benzalanilin schmelzen.

- 2. Aminoderivate der 3-Methyl-triphenylessigsäure  $C_{21}H_{18}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CO_2H$ .
- 4.4'.4"-Triamino-3-methyl-triphenylessigsäure-nftril (Fuchsinleukocyanid, Hydrocyanrosanilin)  $C_{21}H_{20}N_4 = H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C(C_6H_4\cdot NH_2)_2\cdot CN.$  B. Beim Erwärmen der alkoh. Lösung eines Rosanilinfarbsalzes (Bd. XIII, S. 763) mit Kaliumcyanid (H. Müller, Z. 1866, 2). Farblose Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich am Licht oberflächlich rosenrot (M.). Gibt unter gewöhnlichen Umständen weder die Reaktionen des Rosanilins noch des Cyanwasserstoffs (M.). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die salzsaure alkoholische Lösung entsteht 3-Methyl- $\alpha$ -cyan-triphenylmethan-tris-diazoniumchlorid-(4.4'.4'') (Syst. No. 2201) (E. Fischer, O. Fischer, A. 194, 275, 280). Liefert bei mehrstündigem Kochen mit 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol 4.4'.4''-Tris-[4-nitro-benzalamino]-3-methyl-triphenylessigsäure-nitril (s. u.) (Weil, B. 28, 209).  $C_{21}H_{20}N_4$  + HCl. Krystalle. Monoklin prismatisch (v. Lang; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 299). Leicht löslich in Alkohol (M.).
- 4.4'.4"-Tris [4 nitro benzalamino] 3 methyl triphenylessigsäure nitril  $C_{42}H_{23}O_6N_7 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3 \cdot C(C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2 \cdot CN$ . B. Bei mehrstündigem Kochen einer alkoh. Lösung von 3 g 4.4'.4"-Triamino-3-methyl-triphenylessigsäure-nitril mit 5 g 4-Nitro-benzaldehyd (Well, B. 28, 209). Gelbes Krystallpulver (aus Chloroform + Alkohol). F: 144—145°.

#### 2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren.

- a) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-4</sub>O<sub>4</sub>.
- 1. Aminoderivat der Cyclopentan-dicarbonsäure-(1.2)  $C_7H_{10}O_4=C_5H_8(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 728).
- 3 oder 4 Dimethylamino cyclopentan dicarbonsäure (1.2)  $C_9H_{15}O_4N = CH[N(CH_3)_2] \cdot CH \cdot CO_2H$  oder  $(CH_3)_2N \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2H$   $CH_2 \cdot CH \cdot CO_2H$   $CH_2 \cdot CH \cdot CO_2H$   $CH_2 \cdot CH \cdot CO_2H$   $CH_3 \cdot CH_3 \cdot$

## 2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_8H_{12}O_4$ .

- 1. Aminoderivate der Cyclohexan-dicarbonsäure-(1.4)  $C_8H_{12}O_4=C_8H_{10}(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 733).
- 1.4-Diamino-cyclohexan-dicarbonsäure-(1.4), 1.4-Diamino-hexahydroterephthal-säure  $C_8H_{14}O_4N_2=\frac{H_2N}{HO_2C}$   $CCH_2$   $CH_2$   $CCH_2$   C

und organischen neutralen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Eisessig; leicht löslich in Mineralsäuren, Alkalilaugen und wäßr. Ammoniak. — Hydrochlorid. Krystallinisch. — C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nadeln (aus verd. Schwefelsäure). Schmilzt noch nicht bei 285°; leicht löslich in Säuren; wird von Wasser teilweise gelöst, teilweise hydrolytisch gespalten.

Dinitril, 1.4 - Diamino - 1.4 - dieyan - cyclohexan  $C_sH_{12}N_4=(H_2N)_2C_6H_8(CN)_2$ . s. im vorangehenden Artikel. — Schuppen. Zersetzt sich bei 193°; löslich in Wasser unter Zersetzung, fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln (ZE., Sch., B. 40, 2888).

2. Aminoderivate der Cyclopentan - carbonsäure - (1) - essigsäure - (2)  $C_8H_{12}O_4 = C_5H_8(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H.$ 

4 oder 5-Dimethylamino-cyclopentan-carbonsäure-(1)-essigsäure-(2), von Skraur, M. 21, 893 als "Dimethylamino-loiponsäure" bezeichnet  $C_{10}H_{17}O_4N=$ 

Ls "Dimethyleineneieiponsaure—CH-CH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CH·CH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CH·CH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub>·CCH<sub>2</sub> --CH· $\dot{\text{C}}$ H $_2$ · $\dot{\text{CO}}_2$ H  $(CH_3)_2N\cdot HC\langle$ B. Jodnethylat des N-Methyl-cincholoiponsäure-diäthylesters (Syst. No. 3274) in warmem wäßr. Alkohol bei langsamem Eintragen von Kalilauge (Sk.). — Krystalle (aus Wasser). Bräunt sich bei 240°, schmilzt bei 286—287°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr wenig in 50°/eigem Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol. — Beständig gegen Oxydationsmittel. —  $C_{10}H_{17}O_4N+HBr$ . Prismen. F: 271° (Gasentwicklung). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Bromwasserstoffsäurc. —  $C_{10}H_{17}O_4N+HCl+AuCl_3$ . Hellgelbe Blättchen. Sintert bei ca. 192°, schmilzt bei 201—202° unter schwacher Gasentwicklung. Schwer löslich in kaltem, leicht in warmem Wasser.

Diäthylester  $C_{14}H_{25}O_4N=(CH_3)_2N\cdot C_5H_7(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Aus dem Jodmethylat des N-Methyl-eineholoiponsäure-diäthylesters durch konz. Kalilauge bei ca 60° (Sk., M. 21, 890). — Schwach aminartig riechende Flüssigkeit. Kp<sub>16</sub>: 167—168°. Schwer löslich in Wasser. — Unbeständig gegen KMnO<sub>4</sub>. — 2 C<sub>14</sub>H<sub>25</sub>O<sub>4</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Blättchen (aus Wasser). F: 211—212°. Sehr wenig löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser.

Hydroxymethylat des Diäthylesters  $C_{15}H_{29}O_5N = (CH_3)_3N(OH) \cdot C_5H_7(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$ . Das Jodid entsteht durch Einw, von Methyljodid auf den Diäthylester (s. o.) (SK.,  $\dot{M}$ . 21, 897). —  $C_{15}H_{28}O_4N\cdot Cl + AuCl_3$ . Gelbe Blättchen (aus heißem Alkohol durch heißes Wasser). F: 196°. Schr wenig löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol. —  $2C_{15}H_{28}O_4N\cdot Cl + PtCl_4$ . Orangegelbe Tafeln. F: 220—222° (Aufschäumen). Sehr wenig löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser.

#### 3. Aminoderivate der 1.1.2-Trimethyl-cylobutan-α-isobernsteinsäure-(4) $C_{11}H_{18}O_4 = (CH_3)_3C_4H_4 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$ .

21 - Amino - 1.1.2 - trimethyl - cyclobutan -  $\alpha$  - isobernsteinsäure - (4)  $C_{11}H_{19}O_4N =$  $H_2N\cdot CH_2\cdot HC < \stackrel{C(CH_3)_2}{CH_2} \cdot CH\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2. \quad Zur \ \ Konstitution \ \ vgl. \ \ Godden, \ \ Soc. \ \ 93,$ 1171. — B. Man führt Oximino-pinan-carbonsäure-amid (Bd. X, S. 641) durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° in das isomere Lactamcarbonsäureamid

 $\begin{array}{c} \text{HC} \stackrel{\textstyle C(\text{CH}_3)_2}{\stackrel{\textstyle \sim}{\text{CH}}} \text{CH} \\ \text{H}_2 \stackrel{\textstyle \sim}{\text{C}} \cdot \text{NH} \stackrel{\textstyle \sim}{\text{-OC}} \cdot \stackrel{\textstyle \sim}{\text{C}} (\text{CH}_3) \cdot \text{CO} \cdot \text{NH}_2 \end{array}$ (Syst. No. 3366) über, verseift dieses mit konzentrierter wäßriger Natronlauge zur Lactamearbonsäure und erhitzt diese mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 110—120° (TILDEN, BURROWS, Soc. 87, 348; TILDEN, BLYTHER, Soc. 89, 1564). - Farblose Prismen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 2730 (Zers.); ziemlich schwer löslich in Wasser (T., Bl.). - Spaltet beim Schmelzen 1 Mol. CO2 ab (GODDEN, Soc. 93, 1172). Gibt beim Erhitzen mit Glycin oder Asparaginsäure Kondensationsprodukte (s. u.) (G.). — CuC<sub>11</sub>H<sub>17</sub>O<sub>4</sub>N + 4 H<sub>2</sub>O. Blaue Prismen; unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, löslich in Eisessig mit grüner Farbe; wird beim Erhitzen unter Wasserabgabe violett, verliert bei 150° 3<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Mol. Wasser, kann aber nicht ohne Zersetzung wasserfrei erhalten werden (T., Bl.). —  $C_{11}H_{19}O_4N+HCl.$  Prismen oder Platten (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 236°; sehr leicht löslich in Wasser (T., Bl.). —  $C_{11}H_{19}O_4N+HNO_3$ . Nadeln; F: ca. 195° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser (T., Bl.). — Saures Oxalat  $C_{11}H_{19}O_4N+H_2C_2O_4+H_2O$ . Prismen (aus Wasser). F: 279° (T., BL.).

Verbindung  $C_{13}H_{22}O_5N_2$ . B. Man erhitzt 5 g des Hydrochlorids der  $2^1$ -Amino-1.1.2-trimethyl-cyclobutan-a-isobernsteinsäure-(4) (s. o.) und 1,4 g Glycin mit 30 ccm Alkohol im geschlossenen Rohr 4 Stdn. auf 110—120° (GODDEN, Soc. 93, 1172). — Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 234—236°. —  $Cu(C_{13}H_{21}O_5N_2)_2$ . Blauviolette Nadeln. —  $C_{18}H_{22}O_5N_2 + HCl$ . Krystalle (aus Wasser).

Verbindung  $C_{36}H_{41}O_{10}N_3$ . B. Man erhitzt 5 g des Hydrochlorids der  $2^1$ -Amino-1.1.2-trimethyl-cyclobutan- $\alpha$ -isobernsteinsäure-(4) (S. 551) und 2,5 g Asparaginsäure mit 30 ccm Alkohol im geschlossenen Rohr 4 Stdn. auf 110—120 $^{6}$  (GODDEN, Soc. 93, 1173). — Farblose Nadeln (aus Wasser). —  $CuC_{26}H_{39}O_{10}N_3$ . Blauviolette Nadeln.

2¹-Amino-1.1.2-trimethyl-cyclobutan- $\alpha$ -isobernsteinsäure-(4)-monoäthylester  $C_{13}H_{23}O_4N=H_2N\cdot C_3H_{15}(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf eine alkoh. Lösung der Säure (TILDEN, BLYTHER, Soc. 89, 1565). — Nadeln mit 1 Mol.  $H_2O$  (aus absol. Alkohol). F: 250°. —  $C_{13}H_{23}O_4N+HCl+H_2O$ . Farblose Platten. F: 241°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Monoacetylderivat  $C_{13}H_{21}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_9H_{15}(CO_2H)_2$ . B. Aus dem Hydrochlorid der 2<sup>‡</sup>-Amino-1.1.2-trimethyl-cyclobutan-a-isobernsteinsäure-(4) beim Erhitzen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (TILDEN, BLYTHER, Soc. 89, 1566). — Platten (aus Eisessig + Essigester). F: 223°.

#### b) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-6</sub>O<sub>4</sub>.

1. Aminoderivat der Cyclopenten-(1)-dicarbonsäure-(1.3)  ${\rm C_7H_8O_4}={\rm C_5H_6(CO_2H)_2}.$ 

2. Aminoderivat der 3.3.5.3'.3'.5'-Hexamethyl-dicyclohexyl-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{20}H_{34}O_4=[-C_6H_7(CH_3)_3\cdot CO_2H]_2$ .

 $\begin{array}{l} \textbf{1.1'-Diamino-3.3.5.3'.3'.5'-hexamethyl-dicyclohexyl-dicarbons \"{a}ure-(4.4')-di\"{a}thyl-ester} \\ \textbf{C}_{24}\textbf{H}_{44}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{2}-\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{HC} < \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}-\textbf{CH}_{2}\\ \textbf{CH}_{(\textbf{CH}_{3})}\cdot\textbf{CH}_{2} \end{matrix} > \begin{matrix} \textbf{C} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} - \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}-\textbf{C}_{1}\textbf{C} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \\ \textbf{M}_{2}-\textbf{C}_{1}\textbf{C} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} = \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}\\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}\\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} > \begin{matrix} \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}\\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} > \begin{matrix} \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}\\ \textbf{C} \end{matrix} > \begin{matrix} \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2}\\ \textbf{C} \end{matrix} > \begin{matrix} \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{C} \\ \textbf{C} \end{matrix} + \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{C}  

B. Neben anderen Produkten aus dem Oxim des Isophoronearbonsäureäthylesters (Bd. X, S. 635) mit Natrium und Alkohol (SKITA, B. 40, 4178). — Stark basisch riechendes, dickes Öl. Kp<sub>II</sub>: 150—160°. Zieht an der Luft CO<sub>2</sub> an und geht dabei in ein festes Carbonat über.

## c) Aminoderivat einer Dicarbonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>4</sub>.

2.5-Diamino-eyelohexadien-(1.4)-dicarbonsäure-(1.4)-diäthylester  $C_{12}H_{18}O_4N_2=H_2N\cdot C\stackrel{C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2}{\subset H_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)}\!\!>\!\!C\cdot NH_2$  ist desmotrop mit 2.5-Diimino-eyelohexan-dicarbonsäure-(1.4)-diäthylester (Succinylobernsteinsäurediäthylester-diimid), Bd. X, S. 897.

## d) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-10</sub>O<sub>4</sub>.

- 1. Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>.
  - 1. Aminoderivate der Phthalsäure  $C_8H_6O_4 = C_6H_4(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 791).
- 3-Amino-phthalsäure C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-phthalsäure (Bd. IX, S. 823) mit Zinn oder Zinnchlorür und Salzsäure (Meller, Ж. 10, 200; B. 11, 994; A. 208, 245; Onnertz, B. 34, 3746; Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 485) oder mit Zinkstaub und 20% jeger Essigsäure (Bernthsen, Semper, B. 19, 166). Durch Reduktion der 3-Nitro-phthalsäure mit Natriumsulfid (Seidel, B. 34, 4352) oder in ammonialischer Lösung mit Ferrosulfat und Barytwasser (Onnertz, B. 34, 3746; Kauffmann, Beisswenger, B. 36, 2495). Farblose Krystalle, die allmählich gelb werden (Bo., J.). Erweicht bei langsamem Erhitzen bei 177° (korr.) und ist bei 191° (korr.) vollkommen geschmolzen; sehmilzt bei raschem Erhitzen bei 177° (korr.) unter Zersetzung, erstarrt dann und schmilzt erneut unscharf bei 185—186° (Bo., J.). Unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin, sehwer löslich in Äther, Alkohol, kaltem

Wasser (Bo., J.). — Beim Kochen mit Wasser entstehen orangefarbige Krystalle (F: 240° [korr.]) (Bo., J.). Das Hydrochlorid wird beim Eindampfen der wäßr. Lösung (M.) oder bei kurzem Kochen mit verd. Salzsäure (D: 1,1) (Bo., J.) in 3-Amino-benzoesäure (S. 383) übergeführt. Durch Diazotieren von 3-Amino-phthalsäure in verd. Schwefelsäure und Aufkochen der Diazoniumsalzlösung wird 3-Oxy-phthalsäure (Bd. X, S. 498) gebildet (Ber., S., B. 19, 167; 20, 937). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 58271, 58415, 60494, 60500, 63304; Frdl. 3, 614, 617, 620, 626, 627. — NH<sub>4</sub>C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>N. Krystalle (aus Wasser + Alkohol). Schmilzt bei 117—118° unter Gelbfärbung und Entwicklung von Ammoniak (K., Bei.); schmilzt bei 116—118° (korr.) unter Dampfentwicklung, erstarrt wieder, schmilzt dann bei ca. 179° unter Aufbrausen, erstarrt nochmals, wird dann rot und zersetzt sich schließlich bei ca. 320° (Bo., J.). — Saures Kaliumsalz. Zersetzt sich bei ca. 300°, ohne zu schmelzen (Bo., J.). — CuC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Grüne Täfelchen. Schwer löslich (O.). — Ag<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Säulen. Zersetzt sich bei ca. 200°, ohne zu schmelzen (Bo., J.). — C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>ZnC<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N. Nadeln. Löslich in heißem Wasser (Ber., S., B. 19, 166). — Hydrochlorid. Nadeln. Zersetzt sich bei schnellem Erbitzen bei 227° (korr.) (Bo., J.).

1-Methylester  $C_0H_0O_4N=H_2N\cdot C_8H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Nitro-phthalsāurc-1-methylester (Bd. IX, S. 825) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsāure (Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 486). — Aus den Lösungen des Hydrochlorids läßt sich der freie Ester nicht darstellen. Beim Kochen der wäßr. Lösung des Hydrochlorids entsteht eine orangefarbige Verbindung vom Schmelzpunkt 240°. Beim Kochen mit verd. Salzsäure entsteht 3-Amino-benzoesäure (S. 383). —  $C_9H_9O_4N+HCl$ . Säulen (aus konz. Salzsäure). F: 153° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser oder Alkohol.

Dimethylester  $C_{10}H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_8H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Bei der Reduktion von 3-Nitrophthalsäure-dimethylester (Bd. IX, S. 826) mit Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung (B., J., Am. Soc. 31, 487). — Der freie Ester ist nicht in reinem Zustand erhalten worden. — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt bei 172—174° (korr.) unter Zersetzung. Wird durch Wasser dissoziiert.

Diäthylester  $C_{12}H_{15}O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Man versetzt die Lösung von 25 g 3-Nitro-phthalsäure-diäthylester in 125 g absol. Alkohol und 250 g rauchender Salzsäure allmählich und unter Abkühlen mit Zinkstaub, gibt dann 150 g Wasser hinzu, neutralisiert mit Soda und schüttelt mit Äther aus (MILLER, A. 208, 246). — Gelbes, nicht destillierbares Öl. Die stark verdünnte ätherische Lösung fluoresciert blau.

3-Acetamino-phthalsäure-dimethylester  $C_{12}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_3\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf 3-Amino-phthalsäure-dimethylester (Bogert, Jouard, Am. Soc. 31, 487). — Krystalle (aus verd. Essigsäure). Zeigt auch unter Wasser starke Triboluminescenz. F: 92—93° (korr.). Die Lösungen in Alkohol, Wasser, Chloroform und Essigsäure fluorescieren.

4-Amino-phthalsäure C<sub>s</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-phthalsäure (Bd. IX, S. 828) mit Natriumsulfid (SEIDEL, B. 34, 4352), mit Zinn und Salzsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (MILLER, Ж. 10, 199; A. 208, 235; Bocker, Renshaw, Am. Soc. 30, 1136). Durch Reduktion von 4-Nitro-phthalsäure-dimethylester (Bd. IX, S. 830) mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Bo., R., Am. Soc. 28, 618) und Verseifen des hierbei entstehenden 4-Amino-phthalsäure-dimethylesters (S. 554) mit alkoh. Natriumäthylat (Bo., R., Am. Soc. 30, 1137). Beim Kochen von [4-Amino-phthalsäure]-imid (Syst. No. 3427) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (Bo., R., Am. Soc. 30, 1137).

— Krystalle (aus sehr verd. Essigsäure). Bei langsamem Erhitzen entsteht unter Wasserabspaltung eine graue unschmelzbare Masse, bei schnellem Erhitzen erist vorübergehend Erweichen ein (Bo., R., Am. Soc. 30, 1138). — Liefert beim Eindampfen der salzsauren Lösung (M., Ж. 10, 199; A. 208, 235) oder beim Kochen mit Salzsäure (Bo., R., Am. Soc. 30, 1138). 3-Amino-benzoesäure (S. 383). Beim Diazotieren in Gegenwart von überschüssiger Salzsäure entsteht 4-Chlor-phthalsäure (Bd. IX, S. 816) (Bo., R., Am. Soc. 30, 1138). Beim Kochen mit überschüssigem Anilin entsteht [4-Amino-phthalsäure]-anil (Syst. No. 3427) (Bo., R., Am. Soc. 30, 1138). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 58271, 58415, 60494, 60500, 63304; Frdl. 3, 614, 617, 620, 626, 627. — Salze: Bo., R., Am. Soc. 30, 1139. — Ag<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Blättchen (aus Wasser), die sich sehnell schwärzen. — BaC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Blättchen. Schwer löslich in Wasser. — Hydrochlorid. Krusten, aus gelblichen Nadeln bestehend. Löslich in Wasser oder Alkohol, unlöslich in Äther.

1-Methylester  $C_9H_9O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Nitro-phthalsaure-1-methylester (Bd. IX, S. 830) in Äther mit Zinnehlorür und Salzsaure oder in Methylalkohol mit Zink und Salzsaure (Wegscheider, Bondt, M. 26, 1063). — Gelbe, nicht deutlich krystallinische Masse. Zersetzt sich oberhalb 140°. Leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol und heißem Wasser, schwer löslich in Äther, unlöslich in Chloroform und Benzol.

Dimethylester  $C_{10}H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. s. im Artikel 4-Amino-phthalsäure (S. 553). — Platten (aus Alkohol oder Benzol), Prismen (aus Wasser). F: 84° (korr.); löslich in kaltem Alkohol, Chloroform, Pyridin, schwer löslich in heißem Wasser, Äther, sehr wenig in Petroläther (Bogert, Renshaw, Am. Soc. 28, 618). — Hydrochlorid. Krystalle (B., R.).

Diäthylester  $C_{12}H_{15}O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Man löst 20 g 4-Nitro-phthalsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 831) in 100 g absol. Alkohol, gießt 200 g konz. Salzsäure hinzu und fügt unter Abkühlen kleine Mengen Zinkstaub hinzu, bis keine öligen Tropfen wahrzunehmen sind, und Wasserstoff entweicht (Baever, B. 10, 125, 1079). — Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Groth, Ch. Kr. 4, 729). F: 95° (Miller, B. 11, 1192; A. 208, 237). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther; die äther. Lösung zeigt schwachblaue Fluorescenz (M, A. 208, 237). Löst sich unzersetzt in Salzsäure und wird daraus durch Natriumacetat gefällt (B., B. 10, 125). — Läßt sich durch Diazotieren in verd. Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalzlösung in 4-Oxy-phthalsäure-diäthylester (Bd. X, S. 500) überführen (B., B. 10, 1079; M., B. 11, 1192).

N.N'-Bis-[3.4-dicarbomethoxy-phenyl]-formamidin  $C_{21}H_{20}O_8N_2=(CH_3\cdot O_2C)_2C_6H_3\cdot N:CH\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester mit wasserfreier Ameisensäure (Bd. II, S. 10) (Bogert, Renshaw, Am. Soc. 28, 619). — Krystalle (aus alkoh. Ameisensäure). F: 179° (korr.). Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, sehr wenig löslich in Äther, Chloroform, Petroläther.

- 4 Acetamino phthalsäure dimethylester  $C_{12}H_{13}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester und Essigsäureanhydrid (B., R., Am. Soc. 28, 620). Platten (aus 30% gigem Alkohol). F: 136,5% (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther.
- 4-Acetamino-phthalsäure-diäthylester  $C_{14}H_{17}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-diäthylester und Essigsäureanhydrid (MILLER, A. 208, 237). Blättehen (aus Alkohol oder Wasser). F: 122°.
- 4-Propionylamino-phthalsäure-dimethylester  $C_{13}H_{15}O_5N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester und Propionsäureanhydrid (B., R., Am. Soc. 28, 620). Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 110,5° (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, unlöslich in Petroläther und kaltem Wasser.
- 4-Isobutyrylamino-phthalsäure-dimethylester  $C_{14}H_{17}O_5N=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester und Isobuttersäureanhydrid (B., R., Am. Soc. 28, 620). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122—123° (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, sehr wenig löslich in Wasser und Petroläther.
- 4-Benzamino-phthalsäure-dimethylester  $C_{17}H_{15}O_5N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Bei Einw. der berechneten Menge Benzoylchlorid auf eine Lösung des 4-Aminophthalsäure-dimethylesters in Pyridin (B., R., Am. Soc. 28, 621). Nadeln (aus Benzol). F: 132—132,5° (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, sehr wenig löslich in Äther und Wasser.
- 4-[3-Nitro-benzamino]-phthalsäure-dimethylester  $C_{17}H_{14}O_7N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Pyridin durch 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) (B., R., Am. Soc. 28, 621). Säulen (aus Benzol). F: 147° (korr.).
- 4-[4-Nitro-benzamino]-phthalsäure-dimethylester  $C_{17}H_{14}O_7N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Pyridin durch 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) (B., R., Am. Soc. 28, 621). Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 202° (korr.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, heißem Benzol, sehr wenig in Chloroform.
- 4-Äthoxalylamino-phthalsäure-dimethylester, [3.4-Dicarbomethoxy-phenyl]-oxamidsäure-äthylester, Oxamilsäureäthylester-dicarbonsäure-(3.4)-dimethylester C<sub>14</sub>H<sub>15</sub>O<sub>7</sub>N = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·O<sub>2</sub>C·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester mit Oxalsäurediäthylester (Bd. II, S. 535), neben geringen Mengen von N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-phthalsäure-dimethylester] (s. u.) (Bogert, Renshaw, Am. Soc. 28, 622). Schuppen (aus Alkohol). F: 126° (korr.); bleibt bei 1-stdg. Erhitzen auf 215° fast unverändert (B., R., Am. Soc. 30, 1143). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Chloroform (B., R., Am. Soc. 28, 622).
- N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-phthalsäure-dimethylester], N.N'-Bis-[3.4-dicarbomethoxy-phenyl]-oxamid, Oxanilid-tetracarbonsäure-(3.4.3'.4')-tetramethylester  $C_{22}H_{20}O_{10}N_2=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2]_2$ . B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester mit Oxalsäurediäthylester (Bd. II, S. 535), neben 4-Äthoxalylamino-phthalsäure-dimethylester (B., R., Am. Soc. 28, 622). F: 239° (korr.). Unlöslich oder sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

- N-[3.4-Dicarbomethoxy-phenyl]-succinamidsäure, Succinanilsäure-dicarbonsäure-(3.4)-dimethylester  $C_{14}H_{15}O_7N=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester und Bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) in Benzol (B., R., Am. Soc. 28, 623). Nadeln (aus Wasser). F: 173° (korr.) (B., R., Am. Soc. 28, 623). Löslich in siedendem Wasser, Alkohol, schwer löslich in heißem Benzol, sehr wenig in Äther, Chloroform (B., R., Am. Soc. 28, 623). Gibt beim Erhitzen auf 210° bis 220° 4-Succinimido-phthalsäure-dimethylester (Syst. No. 3201) (B., R., Am. Soc. 30, 1143).  $AgC_{14}H_{14}O_7N$  (B., R., Am. Soc. 28, 623).
- 4-[2-Carboxy-benzamino]-phthalsäure-dimethylester, N-[3.4-Dicarbomethoxy-phenyl]-phthalamidsäure  $C_{18}H_{15}O_7N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Benzol mit einer gesättigten Lösung von Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) in Benzol (B., R., Am. Soc. 28, 623). Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 166—167° (korr.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in siedendem Benzol, sehr wenig in Wasser, Chloroform und Äther.  $AgC_{18}H_{14}O_7N$ .
- 4-Carbäthoxyamino-phthalsäure-dimethylester, [3.4-Dicarbomethoxy-phenyl]-urethan, Carbanilsäureäthylester-dicarbonsäure-(3.4)-dimethylester  $C_{13}H_{15}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Alkohol mt Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) unter Zusatz von Soda auf dem Wasserbade (B., R., Am. Soc. 28, 621). Nadeln (aus Wasser). F: 122° (korr.). Löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Wasser und in Petroläther.
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phthalsäure-dimethylester, N-Phenyl-N'-[3.4-dicarbomethoxy-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-dicarbonsäure-(3.4)-dimethylester  $C_{17}H_{16}O_5N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Beim Kochen von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Benzol mit Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) (B., R., Am. Soc. 28, 622). Nadeln (aus Benzol). F: 138° (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, schwer löslich in Petroläther.
- N.N'- Carbonyl bis [4 amino phthalsäure dimethylester], N.N'- Bis [3.4-dicarbomethoxy phenyl] harnstoff, Carbanilid tetracarbonsäure (3.4.3'.4') tetramethylester  $C_{21}H_{20}O_{9}N_{2} = \text{CO}[\text{NH}\cdot C_{6}H_{3}(\text{CO}_{2}\cdot\text{CH}_{3})_{2}]_{2}$ . B. Durch Einw. einer Lösung von Phosgen (Bd. III, S. 13) in Toluol auf eine Lösung von 4-Amino-phthalsäure-dimethylester in Pyridin (B., R., Am. Soc. 30, 1143). Prismen (aus Alkohol). F: 213—214° (korr.). Löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Aceton; schwer löslich in heißem Benzol und Chloroform.
  - 2. Aminoderivate der Isophthalsäure  $C_8H_6O_4 = C_6H_4(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 832).
- 2-Amino-isophthalsäure  $C_8H_7O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-isophthalsäure (Bd. IX, S. 839) durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure (Noeltting, Gachor, B. 39, 74). Durch Kochen der 2-Acetamino-isophthalsäure (s. u.) mit konz. Salzsäure (N., G.). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 260°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Wasser. Läßt sich in konz. Salzsäure diazotieren. CuC<sub>8</sub> $H_5O_4N$ . Hellgrüner Niederschlag. Unlöslich. Geht bei 119° in die Verbindung  $2\operatorname{CuC}_8H_5O_4N$  + CuO. Dunkelgrün. Hydrochlorid. Nadeln (aus verd. Salzsäure).
- 2-Acetamino-isophthalsäure  $C_{10}H_9O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2H)_2$ . B. Durch Oxydation von Acet-vic.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1109) mit Kaliumpermanganat in siedendem Wasser bei Gegenwart von Magnesiumsulfat (N., G., B. 39, 74). Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure verseift.  $CuC_{10}H_2O_5N$ .
- 4-Amino-isophthalsäure C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Acetamino-isophthalsäure (s. u.) durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (3 Vol. konz. Schwefelsäure, 2 Vol. Wasser) (Löwenherz, B. 25, 2795) oder durch Erhitzen mit einem Gemisch von Alkohol und rauchender Salzsäure (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1804). Nädelchen (aus Wasser). F: 328—329° (Ull., Uz.). Reichlich löslich in warmem Alkohol und Eisessig (Ull., Uz.).
- 4-Acetamino-isophthalsäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>. B. Beim Versetzen einer heißen wäßrigen Lösung von Acet-asymm.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1118) mit Kaliumpermanganatlösung (A. W. Hofmann, B. 9, 1300) bei Gegenwart von Kohlendioxyd (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1804). Durch Oxydation von Acet-asymm.-m-xylidid mit Calciumpermanganat und Wasser bei 95° (Ull., Uz., B. 36, 1803). Durch Oxydation von N.N'-Diacetyl-o-tolidin (Bd. XIII, S. 258) mit wäßr. Kaliumpermanganatlösung (Löwenherz, B. 25, 2795). Krystalle. F: 289,5° (Ull., Uz.). Leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol (Ull., Uz.).

Dimethylester  $C_{12}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Acetaminoisophthalsäure und Dimethylsulfat (Bd. I, S. 283) in Sodalösung (Ullmann, Uzbachian, B. 36, 1804). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 126°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser.

Diäthylester  $C_{14}H_{17}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Durch Acetylieren des (nicht näher beschriebenen) 4-Amino-isophthalsäure-diäthylesters (Höchster Farbw., D. R. P. 102894; Frdl. 5, 667). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 108°. — Liefert beim Erhitzen mit Natrium oder Natriumäthylat 2.4-Dioxy-chinolin-earbonsäure-(6)-äthylester (Syst. No. 3352).

N-[2.4-Dicarboxy-phenyl]-N-acetyl-glycin, N-Acetyl-[phenylglycin-dicarbon-säure-(2.4)]  $C_{12}H_{11}O_7N=HO_2C\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_8(CO_2H)_2$ . B. Man stellt aus asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) die (nicht näher beschriebene) [Acetyl-asymm.-m-xylidino]-essigsäure dar und oxydiert diese mit Kaliumpermanganat (BAYER & Co., D. R. P. 113240; C. 1900 II, 615). — Schmilzt oberhalb 270° unter Zersetzung. Ziemlich löslich in heißem Wasser, wenig in Äther. — Gibt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 1-Acetyl-3-acetoxy-indol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3337).

6-Nitro-4-amino-isophthalsäure  $C_8H_6O_6N_2=H_2N\cdot C_8H_2(NO_2)(CO_2H)_2$ . B. Aus der 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Errera, Maltese, G. 33 II, 287; vgl. Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 846). — Gelbe Prismen (aus Essigsäure unter Zusatz von etwas Alkohol). Schmilzt bei 280° unter Zersetzung (E., M.; B., K.). Schwer löslich in Wasser (E., M.; B., K.). — Silbersalz. Ziemlich löslich in siedendem Wasser (E., M.). — Pb  $C_8H_4O_8N_2$ . Rotes Pulver. Zersetzt sich oberhalb 180° (E., M.).

Dimethylester  $C_{10}H_{10}O_6N_2 = H_2N \cdot C_6H_2(NO_2)(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung der 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure (Errera, Maltese, G. 33 II, 288). — Gelbbraune Krystalle. F: 153°. Leicht löslich in Alkohol.

6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>.

B. Aus 6-Nitro-4-acetamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (Errera, Maltese, G. 33 II, 285) hei Gegenwart von Magnesiumsulfat (Bocert, Krofff, Am. Soc. 31, 846). Bei der Oxydation von 6-Nitro-4-diacetylamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129) mit Kaliumpermanganat, neben anderen Produkten (E., M., G. 33 II, 285; 35 II, 370). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 264° (Zers.) (E., M., G. 33 II, 286; B., K.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (E., M., G. 33 II, 286). — Bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure entsteht m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33) (E., M., G. 35 II, 382). Geht beim Verseifen mit 3°/oiger Schwefelsäure in 6-Nitro-4-amino-isophthalsäure über; bei Verwendung von 50°/oiger Schwefelsäure oder heim Verseifen mit Alkali entsteht ein Gemisch von 2-Nitro-4-amino-benzoesäure (S. 439) und 4-Nitro-2-amino-benzoesäure (S. 374) (B., K.).

Beim Behandeln von 5-Nitro-isophthalsäure (Bd. IX, S. 840) mit Zinn und Salzsäure (Storrs, Fittig, A. 153, 289; Beyer, J. pr. [2] 25, 491). — Prismen (aus Alkohol oder verd. Essigsäure), Blättchen (aus siedendem Wasser). Krystallisiert aus wäßr. Lösung mit 2  $\rm H_2O$  (B.). Schmilzt oberhalb 300° (St., F.). Sublimiert nicht ohne Zersetzung (St., F.). 4  $\rm Tl.$  wasserfreier Säure löst sich bei 15° in 962  $\rm Tln.$  und bei 99° in 108,2  $\rm Tln.$  Wasser (B.). Gibt mit Eisenchlorid eine intensiv rothraume Färbung (B.). — Na<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Amorph. Löslich in Alkohol (B.). — K<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Nadeln (aus 90°)<sub>0</sub>ig. Alkohol). In Wasser äußerst löslich (B.). — AgC<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>N (bei 100°). Krystallinischer Niederschlag (B.). — MgC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N + 4½ H<sub>2</sub>O (über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet). Nadeln. 4  $\rm Tl.$  wasserfreies Salz löst sich bei 15° in 5,02  $\rm Tln.$  Wasser (B.). — CaC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N + 3½ H<sub>2</sub>O. Nadeln. 1  $\rm Tl.$  wasserfreies Salz löst sich bei 15° in 13,44  $\rm Tln.$  Wasser (B.). — SrC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>O. Tafeln und Blättchen. 4  $\rm Tl.$  wasserfreies Salz löst sich in 14,61  $\rm Tln.$  Wasser von 15° (B.). — BaC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N + 1½ H<sub>2</sub>O. Prismen. 1  $\rm Tl.$  wasserfreies Salz löst sich in 18,42  $\rm Tln.$  Wasser von 15° (B.). — CdC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N (bei 140°). Amorpher Niederschlag. Unlöslich in Wasser (B.). — Bleisalz. Amorpher Niederschlag. Unlöslich in konz. Salzsäure (St., F.). — C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>O. Prismen. Schr leicht löslich in Wasser (B.). — 2 C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>O. Tafeln, Nadeln oder Prismen. Sehr leicht löslich in konz. Salzsäure (St., F.). — C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>O. Tafeln, Blättchen oder Prismen. Nicht sehr leicht löslich in Wasser (B.). — 2 C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>O. Tafeln, Blättchen oder Prismen. Nicht sehr leicht löslich in Wasser (B.). — 2 C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Dunkelgelbe Blättchen und Prismen (B.).

Dimethylester  $C_{10}H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Bei der Reduktion von 5-Nitroisophthalsäure-dimethylester (Bd. IX, S. 840) in Methylalkohol mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (Beyer, J. pr. [2] 25, 504) oder mit Schwefelammonium (Cohen, Mc Candlish,

Soc. 87, 1269). — Tafeln und Blättehen (aus Methylalkohol). F: 176° (B.), 176° (korr.) (Co., Mc Ca.). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Äther; die äther. Lösung fluoresciert violettrot (B.).

Diäthylester  $C_{12}H_{15}O_4N=H_2N\cdot C_8H_3(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Durch Reduktion von 5-Nitroisophthalsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 840) in Alkohol mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (Beyer, J. pr. [2] 25, 503). — Blättchen (aus Alkohol). F: 118°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser, leicht in Äther. Die Lösungen fluorescieren violettrot.

- 2.5- oder 4.5-Diamino-isophthalsäure  $C_8H_8O_4N_2=(H_2N)_2C_6H_2(CO_2H)_2$ . B. Durch Reduktion der 2.5- oder 4.5-Dinitro-isophthalsäure (in Bd. IX, S. 840 als x.x-Dinitro-isophthalsäure bezeichnet) (Claus, Wyndham, J. pr. [2] 38, 316). Nadeln (aus Wasser) mit  $1^1/_2$   $H_2O$ . Schmilzt noch nicht bei 300°.
- 4.6-Diamino-isophthalsäure  $C_3H_8O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure (s. u.) mit konz. Salzsäure (Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 843). Pulver (aus alkal. Lösung durch Essigsäure). F: 235° (korr.). Gibt mit Essigsäureanhydrid zunächst 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure und dann die Ver-

CO<sub>2</sub>H H<sub>2</sub>N·CO<sub>2</sub>H NH<sub>0</sub>

bindung  $O \cdot OC$   $CH_3 \cdot C = N$   $C_6H_2 \cdot C \cdot CH_3$   $C \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4641). — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln. F: 229—230° (korr.). Unlöslich in kalter konzentrierter Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolysiert.

Dimethylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2 = (H_2N)_2C_6H_2(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-methylalkoholische Lösung der 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure (s. u.) (B., K., Am. Soc. 31, 844). — Rötliche Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 204,6° (korr.). Löslich in Alkohol mit grünlicher Fluorescenz. — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. F: 235,5° (korr.) (Zers.).

Monoäthylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2=(H_2N)_2C_6H_2(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-alkoholische Lösung der 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure, neben dem Diäthylester (B., K., Am. Soc. 31, 844). — Rötlichgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 211,6° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und in Alkalien.

Diäthylester  $C_{12}H_{16}O_4N_2=(H_2N)_2C_6H_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung der 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure neben dem Monoäthylester (B., K., Am. Soc. 31, 844). — Gelbliche Nadeln oder rote Krystalle (aus verd. Alkohol) (B., K., Am. Soc. 31, 844). F: 171,5° (korr.); leicht löslich in Alkohol, löslich in Benzol, unlöslich in Wasser, Chloroform, Ligroin; die alkoh. Lösung fluoresciert grünlich (B., K., Am. Soc. 31, 844). — Beim Erhitzen mit Formamid (Bd. II, S. 26) im Einschlußrohr auf 200—210° entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4142) (B., K., Am. Soc. 31, HC. N. CH. 1075). — Hydrochlorid. Schwach gelbliche Nadeln. F: 245,4° (korr.) (B., K., Am. Soc. 31, 844). Unlöslich in konz. Salzsäure und absol. Alkohol. Wird durch Wasser teilweise hydrolysiert.

- $\begin{array}{lll} \textbf{4.6-Bis-formamino-isophthals\"{a}ure} & C_{10}H_8O_6N_2 = (OHC\cdot NH)_2C_6H_2(CO_2H)_2 \cdot B. & Beim \\ Kochen von \textbf{4.6-Diamino-isophthals\"{a}ure} & mit absol. Ameisens\"{a}ure (B., K., $Am. Soc. \textbf{31}, 845). \\ \hline & Krystalle (aus Ameisens\"{a}ure). & Schmilzt oberhalb \textbf{360}^o. & Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; löslich in kaustischen oder kohlensauren Alkalien. Gibt beim Kochen mit Essigs\"{a}ureanhydrid die Verbindung & CO\cdot OC \\ \hline & CO\cdot OC \\ \hline & CH_3\cdot \dot{C}=N \end{array}$
- 4.6 Bis acetamino isophthalsäure  $C_{r2}H_{12}O_6N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_2(CO_2H)_2$ . B. Durch Oxydation von 4.6 Bis acetamino-m-xylol (Bd. XIII, S. 184) mit Kaliumpermanganat bei Gegenwart von Magnesiumsulfat (B., K., Am. Soc. 31, 843). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 276,2° (korr.) (Zers.). Löslich in Eisessig, unlöslich in kaltem Wasser, Äther, Chloroform, Benzol. Geht beim Kochen mit konz. Salzsäure in 4.6 Diamino-isophthalsäure über. Bei längerem Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-alkoholische Lösung entstehen der Mono- und der Diäthylester der 4.6 Diamino-isophthalsäure (s. o.).
- 4.6 Bis acetamino isophthalsäure dimethylester  $C_{14}H_{16}O_6N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4.6 Diamino isophthalsäure dimethylester (s. o.) durch Essigsäureanhydrid (B., K., Am. Soc. 31, 843). Farblose Nadeln (aus Methylalkohol), F: 256° (korr.).
- 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure-diäthylester  $C_{16}H_{20}O_6N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2$   $(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4.6-Diamino-isophthalsäure-diäthylester (s. o.) durch Essigsäure-

anhydrid (B., K., Am. Soc. 31, 843). — Schwach gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 230,4 $^{\circ}$  (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, unlöslich in Wasser. Die alkoh. Lösung fluoresciert grünlich.

4.6 - Bis - acetamino - isophthalsäure - bis - isoamylamid  $C_{22}H_{34}O_4N_4=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2(CO\cdot NH\cdot C_5H_{11})_2$ . B. Beim Erhitzen von 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure-diäthylester mit Isoamylamin (Bd. IV, S. 180) (B., K., Am. Soc. 31, 845). Man kocht 4.6-Diamino-isophthalsäure (S. 557) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und erhitzt die entstandene  $\begin{array}{c} O-OC \\ Verbindung \\ CH_3 \cdot C = N \end{array} \\ \begin{array}{c} CO-O \\ N = C \cdot CH_3 \end{array} \\ \begin{array}{c} (Syst. \ No. \ 4641) \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} mit \ Isoamylamin \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} (B., \ K.). \end{array}$ 

- Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189,60 (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, sehr wenig löslich in Wasser.

4.6-Bis-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-isophthalsäure-diäthylester  $C_{26}H_{26}O_{6}N_{4}=(C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot CO\cdot NH)_{2}C_{6}H_{2}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ . B. Aus 4.6-Diamino-isophthalsäure-diäthylester und Phenyl-isocyanat (Bd. XII, S. 437) in siedendem Benzol (B., K., Am. Soc. 31, 845). — Nadeln. F: 256,8° (korr.) (B., K., Am. Soc. 31, 846). Unlöslich oder sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform, Essigester (B., K., Am. Soc. 31, 846). — Geht beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in 4.6-Bis-acetamino-isophthalsäure-diäthylester über (B., K., Am. Soc. 31, 846). Beim Erhitzen mit Anilin im Einsehlußrohr auf 225° entsteht die Ver-bindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4171)  $\begin{array}{c|c} C_6H_5\cdot N \nearrow CO \\ OC \searrow NH \nearrow \end{array} \begin{array}{c} CO \\ NH \end{array}$ (B., K., Am. Soc. 31, 1078).

5 - Nitroso - 2.4.6 - triamino - isophthalsäure  $C_3H_8O_5N_4$ , s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)- ON  $OO_2H$ oxim-(4)-dicarbonsaure-(2.6), S. 672.

CO<sub>2</sub>H 2.4.5.6-Tetraamino-isophthalsäure  $C_8H_{10}O_4N_4$ , s. nebenstehende  $\mathbf{H_2N} \underbrace{\qquad \qquad \mathbf{NH_2}}_{\mathbf{CO_2H}}$ Formel. B. Durch Reduktion der 3.5 - Diamino - chinon - imid - (1)oxim-(4)-dicarbonsäure-(2.6) (S. 672) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, PETRI, B. 33, 1797). — Oxydiert sich leicht unter Rotfarbung.

Mononitril, 2.4.5.6-Tetraamino-3-cyan-benzoesäure  $C_8H_9O_2N_5=(H_2N)_4C_6(CO_2H)$ . CN. B. Durch Reduktion des Kaliumsalzes der 3.5-Diamino-2-cyan-chinon-imid-(1)-oxim-(4)carbonsäure-(6) (S. 672) (N., P., B. 33, 1795). — Färbt sich an der Luft leicht rot.

#### 3. Aminoderivate der Terephthalsäure C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub> = C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub> (Bd. IX, S. 841).

Aminoterephthalsäure  $C_8H_2O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der

 $CO_2H$ Reduktion von Nitroterephthalsäure (Bd. IX, S. 851) (DE IA RUE, MÜLLER, A. 121, 91) mit Zinn und Salzsäure (Burkhardt, B. 10, 145). Durch Oxydation von Aeet-p-xylidid (Bd. XII, S. 1137) mit Kaliumpermanganatlösung in Gegenwart von Magnesiumsulfat und Verseifung der entstandenen Acetaminoterephthalsäure mit Schwefelsäure in wäßr. Alkohol (Bogert, Wiggin, Sinclair, Am. Soc. 29, 86). — Citronengelbe Prismen. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Bu.). Wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Ather (DE LA R., M.), fast unlöslich in Benzol, Eisessig, Petroläther, Chloroform und Aceton (CAHN-SPRYER, M. 28, 803). Die Lösungen in indifferenten Lösungsmitteln und Basen zeigen eine starke Fluorescenz (DE LA R., M.; C.-Sr.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,65×10-4 (Süss, M. 26, 1334). Läßt sich durch Diazotieren mit Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure und Verkochen in Oxyterephthalsäure (Bd. X, S. 505) überführen (Bu.). Einw. von Methyljodid und Kalllauge auf Aminoterephthalsäure: C.-Sp.; vgl. Wegscheider, Faltis, Black, Huppert, M. 33 [1912], 151. — Ag<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>N. Zersetzt sich im feuchten Zustande sehr schnell (C.-Sp.).

2-Amino-terephthalsäure-methylester-(1), 2-Amino-terephthal-1-methylestersäure (Aminoterephthal-b-methylestersäure; zur Bezeichnung b vgl. Wegscheider, B. 35, 4330)  $C_9H_9O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-terephthalsäure-methylester (1) (Bd. IX, S. 852) mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbade (W., M. 28, 822). — Blaßgelbes Krystallpulver (aus Methylalkohol). F: 216—217<sup>a</sup> (korr.) (W., M. 28, 823). Sehr wenig löslich in Benzol; zeigt in Lösung violettblaue Fluorescenz (W., M. 28, 823). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,5×10<sup>-4</sup> (W., MÜLLER, M. 37 [1916], 231; vgl. W., M. 28, 823).

2-Amino-terephthalsäure-methylester-(4), 2-Amino-terephthal-4-methylestersäure (Aminoterephthal-a-methylestersäure; zur Bezeichnung a vgl. Wegscheder, B. 35, 4330) C<sub>3</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>(CO<sub>2</sub>H)·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Bei der Reduktion der 2-Nitroterephthalsäure-methylester-(4) (Bd. IX, S. 852) mit Zinn und konz. Salzsäure (W., M. 28, 820). Bei 2-stdg. Kochen von Aminoterephthalsäure mit methylalkoholischer Salzsäure am Rückflußkühler (Cahn-Speyer, M. 28, 805). Beim 26-stdg. Erhitzen von Aminoterephthalsäure mit Methylalkohol im Einschmelzrohr auf 100° (C.-Sr., M. 28, 808). Neben dem Dimethylester, bei 3-stdg. Kochen des Silbersalzes der Aminoterephthalsäure mit überschüssigem Methyljodid (C.-Sr., M. 28, 809). Bei 1-stdg. Kochen von Aminoterephthalsäure-dimethylester mit 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in methylalkoholischer Lösung (C.-Sr., M. 28, 813). — Krystalle (aus Methylalkohol + Wasser). F: 213° (C.-Sr., M. 28, 806), 216—217° (korr.) (W., M. 28, 821). Leicht löslich in kaltem Aceton, Methylalkohol und Äther (C.-Sr., M. 28, 806). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,52×10<sup>-5</sup> (Süss, M. 26, 1334). — Gibt durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung 2-Oxy-terephthalsäure-methylester-(4) (Bd. X, S. 506) (C.-Sr., M. 28, 806).

Aminoterephthalsäure-dimethylester  $C_{10}H_{11}O_4N = H_2N \cdot C_6H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Durch Reduktion von Nitroterephthalsäure-dimethylester (Bd. IX, S. 852) (Ahrens, B. 19, 1636; Cohen, Mc Candlish, Soc. 87, 1270). Aus aminoterephthalsaurem Silber (S. 558) und Methyljodid (A.), neben 2-Amino-terephthalsäure-methylester-(4) (s. o.) (Cahn-Speyer, M. 28, 809). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende Lösung von Aminoterephthalsäure in ahsol. Methylalkohol (Cahn-Sp., M. 28, 804). Beim Eintragen von Aminoterephthalsäure in ein warmes Gemisch von Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (Cahn-Sp., M. 28, 805), 131-132° (Co., Mc Ca.). Leicht löslich in kaltem Aceton und Chloroform, heißem Athylalkohol, Methylalkohol, Benzol und Ather (Cahn-Sp., M. 28, 805). Die alkoholische und Atherische Lösung zeigt blaue Fluoresenz (A.). — Gibt beim Erwärmen mit 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in methylalkoholischer Lösung 2-Amino-terephthalsäure-methylester-(4) (Cahn-Sp., M. 28, 814). —  $C_{10}H_{11}O_4N + HCl$ . Nadeln. Wird von Wasser dissoziiert (A.). —  $C_{10}H_{11}O_4N + 2HCl + PtCl_4$ . Krystallinischer Niederschlag (A.).

Aminoterephthalsäure-dibenzylester  $C_{22}H_{10}O_4N = H_2N \cdot C_6H_3(CO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$ . B. Aus Nitroterephthalsäure (Bd. IX, S. 851) und Benzylalkohol (Bd. VI, S. 428) beim Kochen, neben Benzaldehyd (Wegscheider, M. 21, 630). — Nadelbüschel (aus Äther durch Petroläther). F: 99—101°. Leicht löslich in Benzol.

Acetaminoterephthalsäure  $C_{10}H_9O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2H)_2$ . B. Aus Aminoterephthalsäure und Essigsäureanhydrid (Cahn-Speyer, M. 28, 814). Eine weitere Bildung s. im Artikel Aminoterephthalsäure. — Krystalle (aus Wasser). Bräunt sich bei ca. 2560 und zersetzt sich bei ca. 3000 ohne zu sehmelzen (Bogerr, Wiggir, Sinclair, Am. Soc. 29, 86). Zersetzt sich bei ca. 3550 (C.-Sr.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 250: 9.8 × 10<sup>-4</sup> (Süss, M. 26, 1335). — Gibt bei der Verseifung durch Schwefelsäure in verd. alkoh. Lösung Aminoterephthalsäure neben einer bei 590 schmelzenden Verbindung (B., W., Si.). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>N + H<sub>2</sub>O. Schuppen (C.-Sp.). — Ag<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N (C.-Sp.).

2 - Acetamino - terephthalsäure - methylester - (4), 2 - Acetamino - terephthal-4-methylestersäure  $C_{11}H_{11}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_2H) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Acetylieren des 2-Amino-terephthalsäure-methylesters-(4) (s. o.) (Cahn-Speyer, M. 28, 816). — F: 207—208° (korr.) (Wegscheider, Faltis, M. 33 [1912], 196; vgl. C.-Sp.).

Acetaminoterephthalsäure - dimethylester  $C_{12}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Durch Acetylierung des Aminoterephthalsäure-dimethylesters (Cahn-Speyer, M. 28, 816). — F: 167°.

2.5-Diamino-terephthalsäure  $C_sH_8O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Der Diathylester (S. 560) entsteht aus 2.5-Diamino-cyclohexadiendicarbonsäure -(1.4) -diathylester (Suceinylohernsteinsäurediäthylester -diimid, Bd. X, S. 897) durch Behandlung mit 2 At.-Gew. Brom in konz. Schwefelsäure (Baeyer, B. 19, 430) bei  $40-50^{\circ}$  (Bogeer, Dox, Am. Soc. 27, 1135); man verseift den Diäthylester durch Kochen mit Kalilauge in alkoh. Lösung (Böntger, B. 21, 1765) oder durch Kochen mit wäßr. Alkalilauge (Bo., D.). — Grüngelbe Prismen. Unschmelzbar (Bö.). Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Bö.), löslich in Glycerin (Bo., D.); löslich in kaustischen Alkalien (Bo., D.). — Gibt beim Koehen mit Essigsäureanhydrid die Verbindung  $\begin{array}{c} O \cdot OC \\ CH_3 \cdot C = N \end{array}$ No. 4641) (Bo., Nelson, Am. Soc. 29, 735). —  $C_8H_8O_4N_2 + 2$  HCl. Tafeln. Verliert an der Luft leicht die Salzsäure (Bö.).

Diäthylester  $C_{12}H_{16}O_4N_2=(H_2N)_2C_0H_8(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Bei mehrstündigem Kochen einer alkoh. Lösung von 2.5-Dinitro-terephthalsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 853) mit Zinn und Salzsäure (Haeussermann, Martz, B. 26, 2984). Eine zweite Bildung s. im vorangehenden Artikel. — Orangerote und gelbe Nadeln (aus Alkohol) (H., M.; Bocert, Dox, Am. Soc. 27, 1135). Die gelbe Form geht bei erneutem Umkrystallisieren aus Alkohol in die rote Form über (H., M.; Bo., D.). F: 168° (Baever, B. 19, 431; H., M.). Schwer löslich in Alkohol und Ather mit brauner Farbe und gelber Fluorescenz (Bae.); mäßig löslich in heißem Benzol, leicht in heißem Aceton, heißem Eisessig und in Chloroform (Bo., D.). — Beim Erhitzen mit Formamid (Bd. II, S. 26) im Einschlußrohr auf 200—210° entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4142) (Bo., Nelson, Am. Soc. 29, 735).

2.5 - Bis - acetamino - terephthalsäure - diäthylester  $C_{18}H_{20}O_6N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_8H_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 2.5-Diamino-terephthalsäure-diäthylester beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder beim Erhitzen mit Acetylehlorid bei Gegenwart von Calciumcarbonat (Bogert, Nelson, Am. Soc. 29, 734). Beim Kochen von 2.5-Bis-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-terephthalsäure-diäthylester (s. u.) mit Essigsäureanhydrid, neben dem 2.5-Bis-diacetylaminoterephthalsäure-diäthylester (s. u.) (B., N., Am. Soc. 29, 733). — Gelblichweiße grün fluorescierende Krystalle (aus Alkohol). F: 219° (korr.). Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

2.5 - Bis - acetamino - terephthalsäure - bis - isoamylamid  $C_{22}H_{34}O_4N_4=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_6H_2(CO\cdot NH\cdot C_5H_{11})_2$ . B. Aus 2.5-Bis-acetamino-terephthalsäure-diāthylester beim Erwärmen mit Isoamylamin (Bd. IV, S. 180) (B., N., Am. Soc. 29, 736). Aus der Verbindung O·OC N=C·CH<sub>3</sub> (Syst. No. 4641), erhalten durch Kochen von 2.5-Diamino-tere-CH<sub>3</sub>·C=N CO·O

O·OC C<sub>6</sub>H<sub>2</sub> N=C·CH<sub>3</sub> (Syst. No. 4641), erhalten durch Kochen von 2.5-Diamino-terephthalsäure mit Essigsäureanhydrid, durch Einw. von Isoamylamin (B., N., Am. Soc. 29, 737). — Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 246°, schmilzt bei ca. 255° (korr.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Benzol. — Geht beim Kochen mit verd. Kalilauge in die Verbindung der nebenst. Formel (Syst. No. 4142) über.

2.5 - Bis - diacetylamino - terephthalsäure - diäthylester  $C_{20}H_{24}O_8N_2=[(CH_3\cdot CO)_2N]_2C_6H_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 2.5-Bis-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-terephthalsäure-diäthylester beim Kochen mit Essigsäureanhydrid, neben dem 2.5-Bis-acetamino-terephthalsäure-diäthylester (B., N., Am. Soc. 29, 733). — Krystalle (aus Alkohol). F: 207—208° (korr.). Löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser.

2.5-Bis-[ $\omega$ -phenyl-ureido]-terephthalsäure-diäthylester  $C_{28}H_{26}O_{8}N_{4}=(C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot CO\cdot NH)_{2}C_{6}H_{2}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ . B. Aus 2.5-Diamino-terephthalsäure-diäthylester und Phenylisocyanat (Bd. XII, S. 437) in siedendem Benzol (B., N., Am. Soc. 29, 732). — Hellgelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: ca. 262° (Zers.). Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Geht beim Kochen mit Essigsäureanhydrid in 2.5-Bis-diacetylamino-terephthalsäure-diäthylester (s. o.) und 2.5-Bis-acetaminoterephthalsäure-diäthylester (s. o.) über. Beim Erhitzen mit Anilin im Einschlußrohr auf 225° entsteht die Verbindung der nebenst. Formel (Syst. No. 4471).

## 2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_9H_8O_4$ .

- 1. Aminoderivate der Phenylmalonsäure  $C_9H_8O_4=C_8H_5\cdot CH(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 854).
- 4.6 Dinitro 8 anilino phenylmalonsäure diäthylester  $C_{19}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 5-Brom-2.4-dinitro-phenylmalonsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 855) und Anilin (Jackson, Robinson, Am. 11, 102). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol und Aceton, sehr leicht in Chloroform. Na $C_{19}H_{18}O_8N_3$  (bei 100°). Rot.
- 2-Brom-4.6-dinitro-3-anilino-phenylmalonsäure-diäthylester  $C_{19}H_{18}O_8N_3Br = C_4H_5\cdot NH\cdot C_6HBr(NO_2)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 5.6-Dibrom-2.4-dinitro-phenylmalonsäure-diäthylester vom Schmelzpunkt 89° (Bd. IX, S. 855) und 2 Mol.-Gew. Anilin bei 100° (Jackson, Bancroft, Am. 12, 299; vgl J., Am. 12, 309 Anm. 1). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Unlöslich in Ligroin, wenig löslich in kaltem Alkohol.
- 2.4.6-Trinitro-3-anilino-phenylmalonsäure-diäthylester  $C_{19}H_{18}O_{10}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Beim Verreiben von 3-Brom-2.4.6-trinitro-phenylmalonsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 856) mit Anilin (Jackson, Bentley, Am. 14, 354). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 133°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin.

- 2. Aminoderivate der 5-Methyl-benzol-dicarbonsäure-(1.3) (Uvitinsäure)  $C_9H_8O_4=CH_3\cdot C_6H_3(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 864).
- 2-Amino 5-methyl isophthalsäure, 2-Amino uvitinsäure  $^1$ ) Co $_2$ H, C $_2$ H $_2$ O $_4$ N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-uvitinsäure (Bd. IX, S. 864) durch Zinn und Salzsäure (Bötttinger, B. 9, 807; A. 189, 181). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 250° und schmilzt CH $_3$ · CO $_2$ H bei 255°. Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Wasser in 2-Oxy-uvitinsäure (Bd. X, S. 513) überführen.
- 4-Amino-5-methyl-isophthalsäure, 4-Amino-uvitinsäure<sup>1</sup>)  $C_9H_9O_4N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(CO_2H)_2$ . B. Aus 4-Nitro-uvitinsäure (Bd. IX, S. 864) mit Zinn und Salzsäure (Böttinger, B. 9, 808; 13, 1934; A. 189, 176). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 240°; schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol und Äther. Läßt sich durch Diazotierung und Verkochen der Diazoverbindung mit Wasser in 4-Oxyuvitinsäure (Bd. X, S. 513) überführen.

#### 3. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_{10}H_{10}O_{4}$ .

- 1. Aminoderivat der Phenylbernsteinsäure  $C_{10}H_{10}O_4 = C_6H_5 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 865).
- **4-Acetamino-phenylbernsteinsäure**  $C_{12}H_{13}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduzieren von **4-**Nitro-phenylbernsteinsäure (Bd. IX, S. 868) mit Zinnehlorür und Salzsäure und Acetylieren des Produktes (Fichter, Walter, B. **42**, 4313). Krystalle. F: 218°.
- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-isobernsteinsäure  $C_{10}H_{10}O_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 868).
- $\beta\text{-}[4\text{-}Amino\text{-}phenyl]\text{-}isobernsteinsäure, 4\text{-}Amino\text{-}benzylmalonsäure $C_{10}H_{11}O_4N = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2.$ B. Man behandelt 4\cdot Nitro benzylmalonsäure diäthylester (Bd. IX, S. 870) mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure und leitet Chlorwasserstoff in die entzinnte und eingeengte Lösung (Abderhalden, Brossa, B. 42, 3412). Platten. F: 213,5° (korr.). Ziemlich schwer löslich in Wasser. <math display="inline">C_{10}H_{11}O_4N + HCl.$  Prismen. Schmilzt gegen 178,4° (korr.) unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

β-Anilino-β-phenyl-isobernsteinsäure, β-Anilino-benzylmalonsäure  $C_{16}H_{15}O_4N = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_5H_5) \cdot CH(CO_2H)_2$ . B. Das Kaliumsalz entsteht beim Erwärmen von β-Anilinobenzylmalonsäure-diäthylester (s. u.) mit der Lösung von 2 Mol.-Gew. Kali in absol. Alkohol (Goldstein, B. 28, 1453). Die Trinatriumverbindung entsteht aus dem β-Anilino-benzylmalonsäure-diäthylester mit Natriumäthylat in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (G., B. 29, 816). — Beim Versetzen der Salze mit Säuren erfolgt sofort Zerlegung in Anilin, Benzaldehyd und Malonsäure (G., B. 28, 1454). — Na $_3C_{16}H_{12}O_4N$  (G., B. 29, 816). —  $K_2C_{16}H_{13}O_4N$ . Nädelehen. Leicht löslich in Wasser (G., B. 28, 1454). —  $Ag_2C_{16}H_{13}O_4N$ . Niederschlag (G., B. 28, 1454).

Monomethylester  $C_{17}H_{17}O_4N=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Das Anilinsalz entsteht aus Benzalmalonsäure-monomethylester, gelöst in Benzol, und Anilin (BLANK, B. 28, 146). — Anilinsalz  $C_6H_7N+C_{17}H_{17}O_4N$ . Nädelehen. F: 97,5°. Unlöslich in Wasser, sehwer löslich in Ligroin, leicht in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln

Dimethylester  $C_{18}H_{19}O_4N=C_5H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Benzalmalonsäure-dimethylester (Bd. IX, S. 892), gelöst in wenig Benzol, und Anilin; man läßt 3—4 Stdn. stehen (Blank, B. 28, 146). — Nådelehen (aus Benzol + Ligroin). F: 117—118°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. —  $C_{18}H_{19}O_4N+HCl$ . Krystallinisch.

Diäthylester  $C_{20}H_{23}O_4N=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_6)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Durch Anlagerung von Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) an Malonsäure-diäthylester (SCHIFF, B. 31, 607). Beim Zusammenbringen molekularer Mengen Benzalmalonsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 892) und Anilin in wenig Benzol (Goldstein, B. 28, 1451). — Nädelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 98—100°; unlöslich in Ligroin, leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (G). —  $C_{20}H_{23}O_4N+HCl.$  Krystallpulver. Wird durch Wasser sofort zerlegt (G.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Uvitinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 864 Anm. 1.

- $\beta$ -o-Toluidino- $\beta$ -phenyl-isobernsteinsäure-diäthylester,  $\beta$ -o-Toluidino-benzyl-malonsäure diäthylester  $C_{21}H_{25}O_4N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Bei 3-stdg. Stehen von Benzalmalonsäure-diäthylester, gelöst in wenig Benzol, mit 1 Mol.-Gew. o-Toluidin (Goldstein, B. 28, 1454). Prismen (aus Alkohol). F: 67,5°.
- β-p-Toluidino-β-phenyl-isobernsteinsäure-diäthylester, β-p-Toluidino-benzyl-malonsäure-diäthylester  $C_{21}H_{25}O_4N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Beim Zusammenbringen der berechneten Mengen Benzalmalonsäure-diäthylester und p-Toluidin in wenig Benzol (Goldstein, B. 28, 1454). Nadeln (aus Alkohol). F: 80—82°.
- a-Anilino-β-phenyl-isobernsteinsäure-dimethylester, a-Anilino-benzylmalonsäure-dimethylester  $C_{19}H_{19}O_4N=C_6H_5\cdot NH\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. In geringer Menge durch längeres Erwärmen von Anilinomalonsäure-dimethylester (Bd. XII, S. 507) mit Benzylchlorid und Natriummethylat in Methylalkohol (Conrad, Reinbach, B. 35, 516). Prismen (aus Methylalkohol). F: 94°.
- a- [2-Carboxy benzamino]  $\beta$  phenyl isobernsteinsäure, a- [2-Carboxy-benzamino]-benzylmalonsäure  $C_{18}H_{15}O_7N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5)(CO_2H)_2\cdot B.$  Aus a-Phthalimido-a-benzyl-malonsäure-diäthylester (Syst. No. 3214) durch Erwärmen mit Natronlauge (Sörensen, C. 1903 II, 33). F: 160—165° (Zers.). Beim Koehen mit konz. Salzsäure entstehen Phenylalanin (S. 498), Phthalsäure und Kohlendioxyd.
- a-[2-Carboxy-benzamino]-β-[3.5-dibrom-phenyl]-isobernsteinsäure, 3.5-Dibrom-a-[2-carboxy-benzamino]-benzylmalonsäure  $C_{18}H_{12}O_7NBr_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C(CH_2 \cdot C_6H_3Br_2)(CO_2H)_2$ . B. Aus a-Phthalimido-a-[3.5-dibrom-benzyl]-malonsäure-diäthylester (Syst. No. 3214) beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbade (Wheeler, Clapp, Am. 40, 342). Prismen. Beginnt bei 110° Kohlendioxyd abzuspalten. Geht beim Erwärmen mit Wasser in N-[2-Carboxy-benzoyl]-β-[3.5-dibrom-phenyl]-alanin (S. 505) über.
- α-Anilino-β-[2-nitro-phenyl]-isobernsteinsäure-dimethylester, 2-Nitro-α-anilino-benzylmalonsäure-dimethylester  $C_{18}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C(CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Durch 3-stdg. gelindes Erwärmen einer methylalkoholischen Lösung von 2,3 g Natrium mit 22 g Anilinomalonsäure-dimethylester (Bd. XII, S. 507) und 17,15 g 2-Nitro-benzylchlorid (Conrad, Reinbach, B. 35, 516). Prismatische Krystalle (aus Eisessig). F: 157°. Schwer löslich in Methylalkohol, Äther. Wird von Zinkstaub in Eisessig-Salzsäure zu 3-Anilino-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 3442) reduziert.

## 4. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_{11}H_{12}O_4$ .

- 1. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-glutarsäure  $C_{11}H_{12}O_4=C_6H_5\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 878).
- $\beta$ -[3-Amino-phenyl]-glutarsäure  $C_{11}H_{13}O_{4}N=H_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(CH_{2}\cdot CO_{2}H)_{2}\cdot B.$  Bei der Reduktion von  $\beta$ -[3-Nitro-phenyl]-glutarsäure (Bd. IX, S. 879) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Kötz, J. pr. [2] 75, 513; Meerwein, Schroeter, B. 40, 1587) oder mit Schwefelammonium (M., Sch.). Man reduziert 3-Nitro-benzaldimalonsäure-teträäthylester (Bd. IX, S. 1000) in Alkohol mit amalgamiertem Aluminium und verseift den erhaltenen 3-Amino-benzaldimalonsäure-teträäthylester mit Salzsäure (K., J. pr. [2] 75, 512). Nadeln (aus schwefelwasserstoffhaltigem Wasser). F: 214,5° (Zers.) (M., Sch.).  $C_{11}H_{13}O_{4}N+HCl.$  Krystalle (aus Wasser). F: 100—101° (K.).
- Dimethylester  $C_{13}H_{17}O_4N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . Oktaeder (aus Benzol + Petroläther). F:  $46^6$  (Meerwein, Schroeter, B. 40, 1587).
- β-[4-Amino-phenyl]-glutarsäure  $C_{11}H_{13}O_4N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2$ . B. Bei der Reduktion von β-[4-Nitro-phenyl]-glutarsäure (Bd. IX, S. 879) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Schroeter, Meerwein, B. 35, 2075; Kötz, J. pr. [2] 75, 515) oder mit Schwefelwasserstoff in ammoniakalischer Lösung bei  $60^0$  (Sch., M.). Nadeln (aus Wasser). F: 2170 (Zers.) (Sch., M.). Kupfersalz. Hellgrüner Niederschlag (Sch., M.).  $C_{11}H_{13}O_4N+HCl$ . Krystallinisch (Sch., M.). F: 224—2250 (K.).
- Dimethylester  $C_{13}H_{17}O_4N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3)_2$ . Blättehen (aus Benzol-Petroläther). F: 63° (Schroeter, Meerwein, B. 35, 2075).
- β- [4 Acetamino phenyl] glutarsäure dimethylester  $C_{15}H_{19}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Beim Behandeln von β-[4-Amino-phenyl]-glutarsäure-dimethylester mit Essigsäureanhydrid (Schroeter, Merrwein, B. 35, 2075). Blätter (aus Wasser). F:  $403^6$ .

 $\beta$ -[2-Nitro-4-amino-phenyl]-glutarsäure  $C_{11}H_{12}O_6N_2 = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H)_2$ . B. Bei energischer Behandlung der ammoniakalischen Lösung von  $\beta$ -[2.4-Dinitro-phenyl]-glutarsäure (Bd. IX, S. 880) mit Schwefclwasserstoff (SCHROETER, MEERWEIN, B. 36, 2675). — Rote fächerartige Krystalle. F: 185°. — Liefert beim Entamidieren  $\beta$ -[2-Nitro-phenyl]-glutarsäure (Bd. IX, S. 879).

 $\beta\text{-}[2.4\text{-Diamino-phenyl}]\text{-glutarsäure }C_{11}H_{14}O_4N_2=(H_2N)_2C_6H_3\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2.$  B. Durch Reduktion von 5 g  $\beta\text{-}[2.4\text{-Dinitro-phenyl}]\text{-glutarsäure }(Bd. IX, S. 880)$  mit 35 g Zinnchlorür in alkoh.-salzsaurer Lösung (Schroeter, Meerwein, B. 35, 2077). — Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser. —  $CuC_{11}H_{12}O_4N_2+H_2O.$ 

2. Aminoderivate der Methyl - benzyl - malonsäure  $C_{11}H_{12}O_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_9$  (Bd. IX, S. 881).

Methyl-[a-benzalamino-benzyl]-malonsäure-äthylester-nitril,  $\beta$ -Benzalamino- $\beta$ -phenyl-a-cyan-isobuttersäure-äthylester  $C_{20}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus a-Cyan-propionsäure-äthylester (Bd. II, S. 630) und Hydrobenzamid (Bd. VII, S. 215) in alkoh. Lösung (Beccari, C. 1903 II, 713). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei 195° unter Gasentwicklung. Unlöslich in Wasser.

Methyl - [a - benzalamino - benzyl] - malonsäure - amid - nitril, β-Benzalamino-β-phenyl-a-cyan-isobuttersäure-amid  $C_{18}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd, 1 Mol.-Gew. a-Cyan-propionsäure-āthylester und 2 Mol.-Gew. Ammoniak (neben einem bei 210° schmelzenden Isomeren) (BECCARI, Ü. 1903 II, 713). Aus 2 Mol.-Gew. Benzaldehyd, 1 Mol.-Gew. a-Cyan-propionsäure-amid (Bd. II, S. 630) und Ammoniak (B.). Aus 1 Mol.-Gew. a-Cyan-propionsäure-amid und 1 Mol.-Gew. Hydrobenzamid in Alkohol (B.). — Nadelförmige Krystalle (aus Alkohol). F: 198° (Zers.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, weniger löslich in Chloroform, Äther und Benzol. Durch Alkalicn und verdünnte Säuren spaltbar unter Bildung von Benzaldehyd und Ammoniak.

3. Aminoderivat der 2.4.6 - Trimethyl - isophthalsäure  $C_{11}H_{12}O_4=(CH_3)_3C_6H(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 884).

5-Amino-2.4.6-trimethyl-isophthalsäure-dinitril, eso-Amino-mesitylen-eso-dicarbonsäure-dinitril  $C_{11}H_{11}N_3 = H_2N \cdot C_6(CH_3)_3(CN)_2$ . B. Aus eso-Nitro-mesitylen-eso-dicarbonsäure-dinitril (Bd. IX, S. 884) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Küster, Stallberg, A. 278, 222). — Blättehen (aus Alkohol). F: 2619.

5. Aminoderivat der  $\beta$ -p-Tolyl-glutarsäure  $C_{12}H_{14}O_4$  =  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 887).

 $\beta$ - [5 - Nitro - 3 - amino - 4 - methyl - phenyl] - glutarsäure  $C_{12}H_{14}O_6N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2.$  B. Man macht eine Lösung von  $\beta$ -[3.5-Dinitro4-methyl-phenyl]-glutarsäure (Bd. IX, S. 887) mit Ammoniak schwach alkalisch, erhitzt auf 70° und behandelt ohne weiteres Erhitzen mit Schwefelwasserstoff (AVERY, UPSON, Am. Soc. 30, 1427). — Gelblichbraune Nadeln (aus Wasser). F: 201°. —  $Ag_2C_{12}H_{12}O_6N_2.$ 

## e) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>4</sub>.

- 1. Aminoderivate der Dicarbonsäuren  $\mathrm{C_{10}H_8O_4}$ .
- 1. Aminoderivate der Benzalmalonsäure  $C_{10}H_8O_4 = C_6H_5 \cdot CH : C(CO_5H)_2$  (Bd. 1X, S. 891).

4-Dimethylamino-benzalmalonsāure-dinitril C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>N<sub>3</sub> = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:C(CN)<sub>2</sub>. B. Aus molekularen Mengen 4-Dimethylamino-benzaldchyd (S. 31) und Malonitril in Alkohol bei Gegenwart von etwas Soda (Walter, B. 35, 1320) oder in Gegenwart von Piperidin (Sachs, Lewin, B. 35, 3577). — Orangefarbene Nadeln (aus absol. Álkohol). F: 179° (W.), 179°−180° (S., L.). Leicht löslich in warmem Alkohol, Benzol, Chloroform, schwer in Äther; kaum löslich in Wasser (W.); löslich in konz. Schwefelsäure farblos, in verdünnter hellgelb (S., L.). — Färbt in essigsaurer Lösung Wolle intensiv gelb (S., L.).

4 - Diäthylamino - benzalmalonsäure - amid - nitril  $C_{14}H_{17}ON_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH$ :  $C(CN) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus 4-Diäthylamino-benzaldehyd (S. 36) mit Cyanacetamid (Bd. II, S. 589) beim Erhitzen mit einigen Tropfen Piperidin (Sachs, Michaelis, B. 39, 2171). — Citronen-

gelbe Prismen (aus wenig Alkohol). F: 134,5%. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, leichter in Alkohol, Methylalkohol, Aceton, Benzol, Chloroform und Essigester.

- 4-Diäthylamino-benzalmalonsäure-dinitril  $C_{14}H_{15}N_3 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(CN)_2$ . B. Aus 4-Diäthylamino-benzaldehyd und Malonitril in wenig Alkohol in Gegenwart von etwas Piperidin (S., M., B. 39, 2169). Gelbrote Prismen (aus Alkohol). F: 130°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in Chloroform, Benzol, Äther, Eisessig und Alkohol.
- $\beta\text{-Amino-benzalmalonsäure} \ C_{10}H_9O_4N = C_6H_5 \cdot C(NH_2) \cdot C(CO_2H)_2.$  Derivate, die sich von der desmotropen Form  $C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH(CO_2H)_2$  (Imid der Benzoylmalonsäure) ableiten lassen, sind auf Grund dieser Formulierung eingeordnet, z. B.  $\beta\text{-Amino-benzalmalonsäure-methylester-nitril}, \ \beta\text{-Amino-}\alpha\text{-cyan-zimtsäure-methylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH_2) \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot CH_3 \ als \ \beta\text{-Imino-}\alpha\text{-cyan-hydrozimtsäure-methylester} \ C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot CH_3 \ (Bd. X, S. 861), \ \beta\text{-Methylamino-benzalmalonsäure-methylester-nitril}, \ \beta\text{-Methylamino-}\alpha\text{-cyan-zimtsäure-methylester} \ C_8H_5 \cdot C(NH \cdot CH_3) \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot CH_3 \ als \ \beta\text{-Methylimino-}\alpha\text{-cyan-hydrozimtsäure-methylester} \ (Bd. X, S. 861), \ \beta\text{-Anilino-benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_5) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ als \ \beta\text{-Phenylimino-benzylmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ als \ \beta\text{-o und p-Toluidino-benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ (Bd. XII, S. 825 \ und 973), \ \beta\text{-}(\alpha \ und \beta \cdot Naphthylamino) benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ (Bd. XII, S. 825 \ und 973), \ \beta\text{-}(\alpha \ und \beta \cdot Naphthylamino) benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ (Bd. XII, S. 825 \ und 973), \ \beta\text{-}(\alpha \ und \beta \cdot Naphthylamino) benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ (Bd. XII, S. 825 \ und 973), \ \beta\text{-}(\alpha \ und \beta \cdot Naphthylamino) benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \ (Bd. XII, S. 825 \ und 973), \ \beta\text{-}(\alpha \ und \beta \cdot Naphthylamino) benzalmalonsäure-diäthylester} \ C_6H_5 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H_6 \cdot C(NH \cdot C_6H$
- 2.4-Bis-dimethylamino-benzalmalonsäure-äthylester-nitril, 2.4-Bis-dimethylamino-a-cyan-zimtsäure-äthylester  $C_{16}H_{21}O_2N_3 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3 \cdot CH \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Erwärmen von 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd (S. 40) mit Cyanessigsäure-äthylester (Bd. II, S. 585) in Alkohol in Gegenwart einiger Tropfen konz. Sodalösung (Sachs, Appenzeller, B. 41, 101). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 110—112°. Unlöslich in Wasser, Äther, Petroläther, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Accton, Essigester.
- 2.4 Bis dimethylamino benzalmalonsäure dinitril  $C_{14}H_{16}N_4 = [(CH_3)_2N]_2C_6H_3$ . CH: C(CN)<sub>2</sub>. B. Aus 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd und Malonitril in Alkohol in Gegenwart von Piperidin (S., A., B. 41, 102). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Kaum löslich in Wasser, sehr wenig in Äther und Ligroin, sonst leicht löslich.
- 2. Aminoderirat der  $\alpha$  [2 Carboxy phenyl] acrylsäure  $C_{10}H_8O_4 = CH_2: C(CO_2H) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 899).
- $\beta\text{-}Anilino\text{-}a\text{-}[2\text{-}carbäthoxy\text{-}phenyl]\text{-}acrylsäure\text{-}äthylester,}\quad a\text{-}Anilinomethylenhomophthalsäure-diäthylester }C_{20}H_{21}O_4N=C_6H_5\cdot NH\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\beta\text{-}Phenylimino\text{-}a\text{-}[2\text{-}carbäthoxy\text{-}phenyl]\text{-}propionsäure-äthylester }(a\text{-}Phenyliminomethyl-homophthalsäure-diäthylester})$   $C_6H_5\cdot N:CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5,$  Bd. XII, S. 537.

## 2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $\mathrm{C_{11}H_{10}O_{4}}$

- 1. Aminoderivat der  $\gamma$ -Phenyl-vinylmalonsäure (Styrylmalonsäure)  $C_{11}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 901).
- $\gamma$  Amino  $\gamma$  phenyl vinylmalonsäure äthylester nitril,  $\gamma$  Amino  $\gamma$  phenyl-  $\alpha$ -cyan-vinylessigsäure- äthylester  $C_{13}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot C(NH_2)\cdot CH\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\gamma$ -Imino- $\gamma$ -phenyl- $\alpha$ -cyan-buttersäure- äthylester  $C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ , Bd. X, S. 865.
- 2. Aminoderivat der  $\gamma$ -Phenyl-äthylidenmalonsdure  $C_{11}H_{10}O_4=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH: C(CO_2H)_2$ .
- $\beta$ -Amino- $\gamma$ -phenyl-äthylidenmalonsäure-mononitril,  $\beta$ -Amino- $\gamma$ -phenyl- $\alpha$ -cyan-crotonsäure  $C_{11}H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(NH_2)\colon C(CN)\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -phenyl- $\alpha$ -cyan-buttersäure  $C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(\colon NH)\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$ , Bd. X, S. 866.
- 3. Aminoderivat der 2 Methyl benzalmalonsäure  $C_{11}H_{10}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 902).
- $\beta$  Amino  $\beta$  o tolyl a- cyan acrylsäure äthylester  $C_{13}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot C(NH_2) \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino- $\beta$ -o-tolyl-a-cyan-propionsäure-äthylester  $CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot C(:NH) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ , Bd. X, S. 868.

- 4. Aminoderivat der 3-Phenyl-cis-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)  $C_{11}H_{10}O_4 = C_6H_5 \cdot C_3H_3(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 903).
- 3 [x Amino phenyl] cis cyclopropan dicarbonsäure (1.2)  $C_nH_nO_4N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_3H_3(CO_2H)_2$ . B. Durch Reduktion der 3-[x-Nitro-phenyl]-cis-cyclopropandicarbonsäure-(1.2) (Bd. IX, S. 904) mit Ferrosulfat bei Gegenwart von Ammoniak (Buohner, Perkel, B. 36, 3780). Krystalldrusen. Bräunt sieh bei 220°, schmilzt nicht bis 300°. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in zuerst alkalischer, schließlich sehwach schwefelsaurer Lösung die trans-Form der Cyclopropan-tricarbonsäure-(1.2.3) (Bd. IX, S. 971).  $C_{11}H_{11}O_4N + HCl$ . Nadeln. Schmilzt bei 198° unter Zersetzung.

Dimethylester  $C_{13}H_{15}O_4N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C_3H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2$ . B. Aus 3-[x-Amino-phenyl]-cis-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2) mit Methylalkohol durch Chlorwasserstoff (B., P., B. 36, 3781). —  $C_{13}H_{15}O_4N + HCI$ . Nadeln (aus Methylalkohol). Schmilzt bei  $204^\circ$  unter Zersetzung.

## 3. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_{12}H_{12}O_4$ .

1. Aminoderivat der  $\gamma$  - Phenyl - propylidenmalonsäure  $C_{12}H_{12}O_4 = C_6H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH: C(CO_2H)_2$ .

 $\beta\text{-Amino-}\gamma\text{-methyl-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-cyan-crotonsäure-äthylester} \quad C_{14}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C(NH_2):C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\beta\text{-Imino-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-cyan-n-valerian-säure-äthylester} \quad C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot C(:NH)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5, \quad Bd. \quad X, \quad S. \quad 869.$ 

- 2. Aminoderivat der  $\gamma$ -o-Tolyl-äthylidenmalonsäure  $C_{12}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CO_2H)_2$ .
- $\beta$ -Amino-γ-o-tolyl-α-cyan-erotonsäure-äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(NH_2) \cdot C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino-γ-o-tolyl-α-cyan-buttersäure-äthylester  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ , Bd. X, S. 870.
- 3. Aminoderivat der  $\gamma$ -m-Tolyl-äthylidenmalonsäure  $C_{12}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CO_2H)_2$ .

 $\beta$ -Amino- $\gamma$ -m-tolyl-α-cyan-crotonsäure-äthylester  $C_{14}H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot C(NH_2):C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Imino- $\gamma$ -m-tolyl-α-cyan-buttersäure-äthylester  $CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ , Bd. X, S. 870.

4. Aminoderivat der  $\gamma$ -p-Tolyl-äthylidenmalonsäure  $C_{12}H_{12}O_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH: C(CO_2H)_2.$ 

 $\beta\text{-Amino-}\gamma\text{-p-tolyl-}\alpha\text{-cyan-erotons}\\ \text{äure-}\\ \text{äthylester} \quad C_{14}H_{16}O_2N_2 = CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(NH_2)\cdot C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 \text{ ist desmotrop mit }\\ \beta\text{-Imino-}\gamma\text{-p-tolyl-}\alpha\text{-cyan-butters}\\ \text{aure-}\\ \text{äthylester }CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5, \text{ Bd }X, \text{ S. }870.$ 

4. Aminoderivat der  $\gamma$ -Phenyl-butylidenmalonsäure  $C_{13}H_{14}O_4=C_6H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH:C(CO_2H)_2.$ 

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-Amino-}\gamma\text{-$\ddot{a}$thyl-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-cyan-crotons\"{a}ure-$\ddot{a}$thylester $C_{15}H_{18}O_2N_2$} = \\ C_8H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(NH_2)\colon C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 & \text{ist} & \text{desmotrop} & \text{mit} & \beta\text{-Imino-}\gamma\text{-phenyl-}\alpha\text{-cyan-n-caprons\"{a}ure-$\ddot{a}$thylester $C_8H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(:NH)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$, Bd. X, S. 871.} \end{array}$ 

## f) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>4</sub>.

- 1. Aminoderivate der Cinnamalmalonsäure  $C_{12}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 912).
- 2-Amino-cinnamalmalonsäure  $C_{12}H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(CO_2H)_2$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-cinnamalmalonsäure (Bd. IX, S. 913) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Fecht, B. 40, 3901). Orangegelbe Nadeln. F: 175°.  $NH_4C_{12}H_{11}O_4N$ . Orangegelbe Nadeln. Wird beim Trocknen orangerot und zersetzt sich im Vakuum bei 90° unter Aufkochen.
- 4-Amino-cinnamalmalonsäure  $C_{12}H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(CO_2H)_2$ . B. Durch Reduktion von 4-Nitro-cinnamalmalonsäure (Bd. IX, S. 914) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Fecht, B. 40, 3901). Braune Nadeln. F: 190°. Löslich in Essigsäure und in alkoh. Salzsäure mit roter Farbe. Das braunrote Ammoniumsalz ist sehr wenig löslich.

2. Aminoderivate der  $\alpha.\alpha'$ -Benzal-di-crotonsäure  $C_{15}H_{16}O_4=C_6H_5\cdot CH[C(CO_2H):CH\cdot CH_3]_2$ .

a.a'-Benzal-bis-[ $\beta$ -amino-crotonsāure-nitril]  $C_{15}H_{16}N_4=C_8H_5\cdot CH[C(CN):C(CH_3)\cdot NH_2]_2$  ist desmotrop mit Benzal-bis-[imino-buttersäure-nitril]  $C_6H_5\cdot CH[CH(CN)\cdot C(CH_3):NH]_2$ , Bd. X, S. 905.

 $\begin{array}{lll} \textbf{a.a'-[3-Nitro-benzal]-bis-[$\beta$-amino-crotons\"{a}ure-nitril]} & C_{15}H_{15}O_{2}N_{5} = O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH[C(CN):C(CH_{3})\cdot NH_{2}]_{2} & \text{ist desmotrop mit [3-Nitro-benzal]-bis-[imino-butters\"{a}ure-nitril]} \\ O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH[CH(CN)\cdot C(CH_{3}):NH]_{2}, & Bd. & X, & S. & 905. \end{array}$ 

## g) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-16</sub>O<sub>4</sub>.

1. Aminoderivat der Naphthalsäure  $C_{10}H_8O_4=C_{10}H_6(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 918).

4-Amino-naphthalin-dicarbonsäure-(1.8), 4-Amino-naphthal-säure C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Man löst 4-Nitro-naphthalsäure (Bd. IX, S. 920) oder deren Anhydrid (Syst. No. 2482) in Alkohol und gießt in eine Lösung von 4 Tln. Zinnchlorür in 4 Tln. Salzsäure (D: 1,19), darauf erhitzt man 1 Stunde zum Sieden (Graebe, Briones, A. 327, 83).—

F: 200°. Bei der Destillation des Natriumsalzes mit Kalk entsteht a-Naphthylamin.

2. Aminoderivat der  $\alpha.\alpha'$ -Cinnamal-di-crotonsäure  $C_{17}H_{18}O_4=C_6H_5\cdot CH\cdot CH[C(CO_2H):CH\cdot CH_3]_2$ .

a.a'-Cinnamal-bis-[ $\beta$ -amino-erotonsäure-nitril]  $C_{17}H_{18}N_4 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH[C(CN): C(CH_3) \cdot NH_2]_2$ , ist desmotrop mit a.a'-Cinnamal-bis-[ $\beta$ -imino-buttersäure-nitril]  $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH[CH(CN) \cdot C(CH_3) \cdot NH]_2$ , Bd. X, S. 908.

## h) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>4</sub>.

- 1. Aminoderivate der Dicarbonsäuren  $C_{14}H_{10}O_4$ .
- 1. Aminoderivate der Diphenyl-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{14}H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 922).
- 4-Amino-diphenyl-dicarbonsäure (2.2'), 4-Amino-diphen- HO<sub>2</sub>C CO<sub>2</sub>H säure C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-diphensäure (Bd. IX, S. 925) mit Zinn und Salzsäure (STRASBURGER, B. 16, 2347; J. SCHMIDT, AUSTIN, B. 36, 3733). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 277° unter Zersetzung; leicht löslich in Wasser (J. SCHM., AU.). Beim Destillieren des salzsauren Salzes mit Kalk entsteht 2-Amino-fluoren (Bd. XII, S. 1331) (ST.). Läßt sich diazotieren; die Diazoniumsalzlösung gibt beim Verkochen 4-Oxy-diphensäure (Bd. X, S. 527) (J. SCHM., SCHALL, B. 38, 3770), bei der Einw. von Kupferchlorür in konz. Salzsäure 4-Chlor-diphensäure (Bd. IX, S. 924) (J. SCHM., SCHA., B. 39, 3895). 4-Amino-diphensäure liefert beim Kochen mit Acetonylaceton (Bd. I, S. 788) bei Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol im Wasserstoffstrom N-[2.2'-Dicarboxy-diphenylyl-(4)]-a.a'-dimethyl-pyrrol (Syst. No. 3048); analog wie Acetonylaceton reagiert β-Diacet bernsteinsäureester (Bd. III, S. 841) (J. SCHM., SCHA., B. 40, 3005). C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N + HCl. Blättchen (ST.).
- x.x-Dinitro-5-amino-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2')  $C_{14}H_9O_8N_3 = H_2N \cdot C_{12}H_5(NO_2)_2$  (CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>. B. Man kocht 3-Amino-phenanthrenchinon (S. 220) mit Eisessig und Essigsäure-anhydrid, gibt zu der Lösung Salpetersäure (D: 1,35) und kocht eine Viertelstunde; man gießt in Wasser und dampft die erhaltene Lösung auf dem Wasserbade ein (J. Schmidt, Söll, B. 41, 3695). Platten (aus Wasser). F: 200—201° (Zers.). Löslich in Wasser und Alkalien mit gelber Farbe.
- 6-Amino-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2'), 6-Amino-diphensäure HO<sub>2</sub>C CO<sub>2</sub>H C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 6-Nitro-diphensäure (Bd. IX, S. 925) mit Zinn und Salzsäure (J. Schmidt, Kämpf, B. 36, 3738). Nadeln. Schmilzt nicht bei 300°; sehr wenig löslich in Wasser (J. Schm., K.). Nicht diazotierbar (J. Schm., Schall, B. 38, 3769).

4.4'-Diamino-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2'), 4.4'-Di-HO.C  $CO_2H$ amino - diphensäure, Benzidin - dicarbonsäure - (2.2')  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4.4 Dinitro-diphensäure (Bd. IX, S. 925) mit Zinn und ·NH, Salzsäure (Struve, B. 10, 76; Schultz, A. 196, 26). Bei mehrstündigem Kochen von Azoxybenzol-dicarbonsäure-(3.3') (Syst. No. 2214) mit Zinn und Salzsäure (Griess, B. 7, 1609; vgl. Kusserow, B. 23, 913). Aus Azobenzol-dicarbonsaure-(3.3') (Syst. No. 2139) mit Zinn und Salzsäure (SCHULTZ, A. 196, 19). Beim Kochen von Hydrazobenzol-dicarbonsäure (3.3') (Syst. No. 2080) mit Salzsäure (Griess, B. 7, 1611). Beim Erwärmen von Hydrazobenzoldicarbonsaure-(3.3') mit Zinnehlorürlösung auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (Kusserow, B. 23, 913). Man kocht 5 kg 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) mit 25 kg Natronlauge von 40° Bé und 40 kg Wasser, bis abgekühlte Probe an Äther nichts mehr abgibt, setzt ca. 5 kg Zinkstaub bis zur Entfärbung zu, säuert mit ca. 36 kg roher Salzabgrot, setz da. 3g Zhistatub ili zhi zhinar bang zh, sateri ili ca. 36 kg Ione Salza der Biphenylin-dicarbonsaure-(4.2')(?) (S. 568); aus dem Filtrat fällt man das gelöste Zink mit Soda; man versetzt das sodaalkalische Filtrat mit Natriumacetat und fällt die 4.4'-Diamino-diphensaure mit Salzsaure (Höchster Farbw., D. R. P. 69541; Frdl. 3, 26). Man nitriert Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 796) mit rauchender Salpetersäure, oxydiert das entstandene Gemisch von 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon und 2.5-Dinitro-phenanthrenchinon <sup>1</sup>) mit Natriumdichromat und Schwefelsäure zu 4.4'-Dinitro-diphensäure und 4.6'-Dinitro-diphensäure (vgl. Bd. IX, S. 925 Anm. 1, sowie Kuhn, Albrecht, A. 455 [1927], 281) und reduziert mit Zinn und rauchender Salzsäure; löst man die entstandenen salzsauren Salze der 4.4'- und 4.6'-Diamino-diphensäure in heißem Wasser und läßt die Lösung 1—2 Tage stehen, so scheidet sich die 4.6'-Diamino-diphensäure infolge Dissoziation ihres salzsauren Salzes vollständig ab; man dampft das Filtrat davon nach dem Entzinnen durch Schwefelwasserstoff ein und erhält das Bis-hydrochlorid der 4.4'-Diamino-diphensäure (J. Schmidt, Schall, B. 38, 3771; J. Schm., Privatmitteilung). — Nadeln mit 1½ H<sub>2</sub>O (aus Wasser) (Gr.). Kaum löslich in Äther, schwer in Wasser und Alkohol (GR.). Zersetzt sich bei 1700 unter teilweisem Schmelzen und Bildung einer amorphen unlöslichen Aminosäure, die beim Erhitzen mit Kalk 2.7-Diamino-fluoren (Bd. XIII, S. 266), aber kein Benzidin liefert (SCHULTZ, A. 196, 31; 203, 99; vgl. Gr.). Zerfällt beim Erhitzen mit Ätzkalk oder Ätzbarvt in Kohlendioxyd, Benzidin (Bd. XIII. S. 214) und 2.7-Diamino-fluoren, während beim Erhitzen des Bariumsalzes mit Ätzbaryt fast nur Benzidin entsteht (Schu., A. 196, 29, 30; 203, 99; vgl. Gr.). Beim Erhitzen der 4.4'-Diaminodiphensäure mit Natronkalk wird fast gar kein Benzidin, sondern im wesentlichen 2.7-Diamino-fluoren erhalten, gleichzeitig tritt Zersetzung unter Entwicklung von Ammoniak ein (SCHU., A. 196, 30; 203, 99; vgl. STRUVE). Läßt sich diazotieren; die Lösung des Bisdiazoniumchlorids gibt beim Verkochen 4.4'-Dioxy-diphensaure (Bd. X, S. 565) (J. Schm., Schall, B. 38, 3771) und beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure 4.4'-Dijod-diphensäure (Bd. IX, S. 924) (Schu., A. 196, 21). Verwendung von 4.4'-Diamino-diphensäure zur Darstellung von Azofarbstoffen: Paul, D. R. P. 41819; Frdl. 1, 505; Beyer & Kegel, D. R. P. 44089; Frdl. 2, 247. 4.4'-Diamino-diphensaure gibt beim Kochen mit Acetonylaceton (Bd. I, S. 788) in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat die Verbindung

HC:C(CH<sub>3</sub>) N C(CH<sub>3</sub>):CH (Syst. No. 3048); analog wie Acetonyl-HC:C(CH<sub>3</sub>) N C(CH<sub>3</sub>):CH (Syst. No. 3048); analog wie Acetonyl-aceton reagiert Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 841) (J. SCHM., SCHALL, B. 40, 3007). — Ag<sub>2</sub>C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Blättchen (GRIESS). — C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 HCl. Säulen (GR.). — C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Gelbe Tafeln oder Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser (GR.).

4.6'-Diamino-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2'), 4.6'-Diamino-  $HO_2C$   $CO_2H$  diphensäure, Diphenylin-dicarbonsäure-(6.2')  $^2$ )  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel  $^3$ ). B. Man reduziert 4.6'-Dinitro-diphensäure (Bd. IX, S. 925) mit Zinn und Salzsäure (Schad, B. 26, 219; J. Schmidt, Kämpf, B. 36, 3747). Eine weitere Bildung s. im Artikel 4.4'-Diamino-diphensäure (s. o.). — Nadeln (aus der heißen wäßrigen Lösung des Ammoniumsalzes durch Essigsäure). Verkohlt oberhalb 300°, ohne zu schmelzen (Schad). Nahezu unlös-

<sup>1)</sup> In Bd. VII, S. 808 auf Grund der damaligen Konstitutionsauffassung als 4.5-Dinitro-phenanthrenchinon aufgeführt.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Diphenylin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. XIII, S. 211.

<sup>8)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455 [1927], 281 und einer Privatmitteilung von J. Schmidt.

lich in allen organischen Lösungsmitteln (Schad). — Wird bei 250° weder von konz. Salzsäure noch von Jodwasserstoffsäure und Phosphor verändert (Schad). Von den beiden Aminogruppen der 4.6'-Diamino-diphensäure ist nur eine diazotierbar (J. Schall, B. 38, 3769); das Diazoniumsalz gibt beim Verkochen seiner wäßr. Lösung 6'-Amino-4-oxydiphensäure (S. 643) (J. Schm., Schall, B. 38, 3773). —  $C_{14}H_{12}O_4N_2+2$  HCl. Prismen. Zerfällt beim Erhitzen auf 150°, sowie beim Kochen mit Wasser in 4.6'-Diamino-diphensäure und Chlorwasserstoff (SCHAD).

- Aminoderivat der Diphenyl-dicarbonsäure-(2.3')  $C_{14}H_{10}O_4 = HO_2C$  $C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 926).
- 4.4'-Diamino-diphenyl-dicarbonsäure-(2.3'), Benzidin-CO<sub>2</sub>H dicarbonsäure - (2.3')  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Azobenzol-dicarbonsäure-(2.3') (Syst. No. 2139) mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (Paal, Fritz-WEILER, B. 25, 3598). — Nicht in reinem Zustand erhalten. Krystallinische Flocken (aus der konzentrierten wäßrigen Lösung des salzsauren Salzes durch Natriumacetat). Schmilzt erst bei hoher Temperatur. Läßt sich nicht unzersetzt destillieren. Sehwer löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in Mineralsäuren und in Alkalien. —  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ + 2HCl. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; schwer löslich in konz. Salzsäure.
- 3. Aminoderivat der Diphenyl dicarbonsäure (2.4')  $C_{14}H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_9H$  (Bd. IX, S. 926).
- 4.2' Diamino diphenyl dicarbonsäure (2.4') (?),  $\begin{array}{ccc} & H_2N & CO_2H \\ HO_2C \cdot & & & & & \\ & & & & & \\ \end{array}$ Diphenylin - dicarbonsäure - (4.2') (?) 1)  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. s. im Artikel 4.4' - Diaminodiphensäure (S. 567). — Nadeln (aus Natriumacetatlösung); verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; sehr wenig löslich (Höchster Farbw., D. R. P. 69541; Frdl. 3, 26). —  $NaC_{14}H_{11}O_4N_2$ . Schwer löslich in kaltem Wasser (H. F.). — Salzsaures Salz. Schwer löslich in Wasser (H. F.).

Vgl. auch die im Anschluß an Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(3.3'), Syst. No. 2080, auf-

geführte Säure C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>.

- 4. Aminoderivate der Diphenyl-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{14}H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_0H$  (Bd. IX, S. 927).
- 4.4'-Diamino-diphenyl-dicarbonsäure-(3.3'), Benzidindicarbonsäure - (3.3)  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2') (Syst. No. 2080) mit Salzsäure (Griess, B. 7, 1612; Löwenherz, B. 25, 2797) oder mit mäßig verd. Schwefelsäure (Schultz, Rohde, Vicari, A. 352, 129). Man reduziert 2-Nitro-benzoesäure mit Zinkstaub und 50% gier Essigsäure in Gegenwart von Natriumacetat bei 35-40°, filtriert das Zinksalz ab, zersetzt es mit Soda und behandelt die sodaalkalische Lösung mit Säure (Heller, B. 41, 2690). Man unterwirft 2-Nitro-benzoesäure in alkal. Lösung der elektrolytischen Reduktion bis zum Beginn der Wasserstoffentwicklung, übersättigt die alkal. Reaktionslösung mit verd. Salzsäure und erwärmt auf dem Wasserbade; man filtriert die gleichzeitig entstandene Azoxybenzol-diearbonsäure-(2.2') (Syst. No. 2214) ab und gewinnt aus dem Filtrat die Benzidin-diearbonsäure-(3.3') (Löß, Z. El. Ch. 2, 533; C. 1896 I, 902). — Darst. Man erhitzt ungefähr gleiche Gewichtsmengen 2-Nitro-benzoesäure, Natronlauge von 40° Bé und Wasser auf 100°, setzt nach und nach eine der angewendeten 2-Nitro-benzoesäure ungefähr gleiche Menge Zinkstaub zu und erhitzt weiter, bis eine mit Wasser aufgekochte Probe eine farblose Lösung gibt; dann gießt man in überschüssige Salzsäure und kocht auf; nach dem Erkalten scheidet sich das salzsaure Salz der Benzidin-dicarbonsäure-(3.3′) ab (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 43524; Frdl. 2, 449; vgl. auch Bülow, v. Reden, B. 31, 2574). → Nadeln (aus der ammoniakalischen Lösung durch Essigsäure). Schmilzt bei ea. 300° und zersetzt sich dann (Sch., R., V.); F: 275° (Löb); verkohlt, rasch erhitzt, bei ungefähr 250° (Löwenherz). Wenig löslich in Alkohol und Äther (G., B. 7, 1612). — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Sch., R., V.) sowie beim Kechen in Chrestieläuser (B. R.) auch den Remidie (G., B. 7, 1012). — Gent beint Eintzen über den Beintzpunkt (B.C., 10., v.) sowie beint Kochen in Glycerinlösung (B., v. R.) glatt in Benzidin über. Auch das Bariumsalz der Benzidin-dicarbonsäure-(3.3') zerfällt bei der Destillation unter Bildung von Benzidin und Kohlensäure (G., B. 21, 983). Benzidin-dicarbonsäure-(3.3') läßt sich in mineralsaurer Lösung durch salpetrige Säure bezw. Natriumnitrit in Bis-diazoniumsalze HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>·Ac)·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>2</sub>· 2, 400, 449. Erwärmt man das Alkalisalz der Benzidin-dicarbonsäure (3.3') mit chloressig-

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Diphenylin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. XIII, S. 211.

- saurem Alkali in wäßr. Lösung, so bildet sich ein Glycinderivat, welches sich in eine indigoartig konstituierte Verbindung überführen läßt (Mork, Chem. N. 86, 277; Höchster Farbw., D. R. P. 168301; C. 1906 I, 1204). Platindoppelsalz. Hellgelbe, in kaltem Wasser unlösliche Nadeln (G., B. 7, 1612).
- **4.4'-** Bis-acetamino-diphenyl-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{18}H_{16}O_5N_2 = [-C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H]_2$ . B. Durch Schütteln von Benzidin-dicarbonsäure-(3.3') in gut gekühlter, konzentrierter und stark ätzalkalischer Lösung mit Essigsäureanhydrid (BÜLOW, v. REDEN, B. 31, 2582). F: 300° (unscharf). Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- 4.4'-Bis-benzamino-diphenyl-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{28}H_{20}O_6N_2=[-C_6H_3(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus Benzidin-dicarbonsäure-(3.3') mit Benzoylehlorid und Natronlauge (B., v. R., B. 31, 2582). F: 302—304°. Sehr wenig löslich.  $(NH_4)_2C_{28}H_{18}O_6N_2+2H_2O$ .
- 5. Aminoderivate der Diphenyl-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{14}H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C_0H$  (Bd. IX, S. 927).
- 2.2' Diamino diphenyl dicarbonsäure (4.4')  $C_{14}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.2'-Dinitro-diphenyl-dicarbonsäure-(4.4') (Bd. IX, 8. 928)  $H_2N$  NH<sub>2</sub>   2.2'-Bis-acetamino-diphenyl-dicarbonsāure-(4.4')  $C_{18}H_{16}O_6N_2 = [-C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H]_2$ . B. Durch kurzes Kochen der 2.2'-Diamino-diphenyl-dicarbonsāure-(4.4') mit 3 Tin. Essigsāureanhydrid und 1 Tl. geschmolzenem Natriumacetat (J., N., B. 42, 651). Säulen (aus verd. Alkohol). F: 250°. Unlöslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol und Aceton. Unlöslich in verd. Säuren, löslich in Alkalien.

## 2. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_{15}H_{12}O_4$ .

- 1. Aminoderivate der Diphenylmalonsäure  $C_{15}H_{12}O_4 = (C_6H_5)_2C(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 928).
- 4.4' Bis dimethylamino diphenylmalonsäure dimethylester  $C_{21}H_{26}O_4N_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino phenyltartronsäure dimethylester (S. 641) und Dimethylamilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (Guyor, Michel, C. r. 148, 231). Blättehen. F: 166°. Wird durch alkoh. Kalilauge in 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylessigsäure (S. 540) übergeführt.
- 4.4′- Bis dimethylamino diphenylmalonsäure diäthylester  $C_{23}H_{30}O_4N_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-phenyltartronsäure-diäthylester und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (G., M., C. r. 148, 231). Blättehen (aus Alkohol). F: 93°. Wird durch alkoh. Kalilauge in 4.4′-Bis-dimethylamino-diphenylessigsäure übergeführt.
- 4 Dimethylamino 4' diäthylamino diphenylmalonsäure dimethylester  $C_{23}H_{30}O_4N_2 = \frac{(CH_3)_2N\cdot C_6H_4}{(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4} \sim C(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Dimethylamino-phenyltartronsäure-dimethylester und Diäthylanilin oder aus 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure-dimethylester und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (G., M., C. r. 148, 231). Nadeln. F; 121°.
- 4 Dimethylamino 4' diäthylamino diphenylmalonsäure diäthylester  $C_{26}H_{24}O_4N_2 = \frac{(CH_3)_2N\cdot C_6H_4}{(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4} C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4 Dimethylamino phenyltartronsäure-diäthylester und Diathylanilin oder aus 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure-diäthylester und Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (G., M., C. r. 148, 231). Krystalle. F: 82°.
- 4.4′- Bis diäthylamino diphenylmalonsäure dimethylester  $C_{25}H_{34}O_4N_2=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2C(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure-dimethylester und Diäthylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (G., M., C. r. 148, 231). Prismen. F: 98°.
- 4.4′- Bis diäthylamino diphenylmalonsäure diäthylester  $C_{27}H_{38}O_4N_2=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure-diäthylester und Diäthylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (G., M., C.  $\tau$ . 148, 231). Prismen. F: 82,5°.

- 2. Aminoderivat der Diphenylmethan-dicarbonsäure-(2.4')  $C_{15}H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 929).
- x.x'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(2.4')  $C_{15}H_{14}O_4N_2 = CH_2[C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2H]_2$ . B. Durch Reduktion der x.x'-Dinitro-diphenylmethan-dicarbonsäure-(2.4') (Bd. IX, S. 929) mit Zinnehlorür in Alkohol (Limpricht, A. 309, 424). Nadeln (aus Alkohol). F: 265°. Unlöslich in Wasser.  $C_{15}H_{14}O_4N_2 + 2$  HCl. Tafeln (aus Alkohol). F: 292°.  $C_{15}H_{14}O_4N_2 + H_2SO_4$ . Nadeln.
- 3. Aminoderivate der Diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{15}H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 929).
- 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')  $C_{15}H_{14}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem entspreehenden Dimethylester (s. u.) durch alkoh. Natron  $H_2N$ .  $C_{12}$ .  $C_{13}H_{14}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem entspreehenden Dimethylester (s. u.) durch alkoh. Natron  $H_2N$ .  $C_{12}$ .  $C_{13}$ .  $C_{14}$ .  $C_{15}$ .  $C_{15}$ .  $C_{15}$ .  $C_{14}$ .  $C_{15}$ . Aus N.N'-Methylen-dianthranilsäure (S. 332) bei 6-stdg. Erhitzen mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbade (Heller, Fiesselmann, A. 324, 127). Nadeln oder Stäbchen. F: 254° (Gasentw.); schwer löslich in Eisessig, kaum löslich in anderen Mitteln (H., F.). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 200° 4.4'-Diamino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 238) (H., F., A. 324, 136). Läßt sich diazotieren und dann in Azoverbindungen überführen (H., F., A. 324, 129).  $(NH_4)_2C_{15}H_{12}O_4N_2$  (M.).  $C_3C_{15}H_{12}O_4N_2$ . Stäbchen. Schwer löslich in Wasser (H., F.).  $C_{15}H_{14}O_4N_2 + 2$  H.Cl. Nadeln. F: 220°; wird beim Lösen in Wasser dissoziiert (H., F.).

Monomethylester  $C_{16}H_{16}O_4N_2=HO_2C\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus N.N'-Methylen-di-anthranilsäure-dimethylester (S. 332) bei längerem Kochen mit  $15^0/_0$ iger Salzsäure (M., J. pr. [2] 63, 256). — Bräunliche Nädelchen. F: 178—179°. In Äther ziemlich sehwer löslich. — Ammoniumsalz. Nädelchen (aus Alkohol). —  $AgC_{16}H_{15}O_4N_2$ .

Dimethylester  $C_{17}H_{18}O_4N_2=CH_2[C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3]_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3') und methylalkoholischer Salzsäure beim Erwärmen (H., F., A. 324, 130). Aus N.N'-Methylen-di-anthranilsäure beim Erhitzen mit chlorwasserstoffhaltigem Methylalkohol (H., F., A. 324, 131). Aus N.N'-Methylen-di-anthranilsäure-dimethylester durch heiße  $15^0/_0$ ige Salzsäure (M., J. pr. [2] 63, 248). — Nadeln (aus Ligroin), Blättchen oder Nädelchen (aus verd. Alkohol). F:  $147^0$  (M.; H., F.). In der Hitze wenig beständig (M.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (H., F.). —  $C_{17}H_{18}O_4N_2 + 2HCl$ . Weißer Niederschlag. Färbt sich am Licht gelb; wird beim Lösen in Wasser hydrolytisch gespalten (M.).

Diäthylester  $C_{19}H_{22}O_4N_2 = CH_2[C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5]_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3') beim Kochen mit alkoh. Salzsäure (H., F., A. 324, 130). Aus dem salzsauren Salz der 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3') beim Kochen mit absol. Alkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (H., F.). Aus N.N'-Methylen-dianthranilsäure beim Kochen mit alkoh. Salzsäure (H., F.).  $\rightarrow$  F:  $109^{\circ}$ . — Sulfat. Nadeln.

4.4′- Bis - acetamino - diphenylmethan - dicarbonsäure - (3.3′)  $C_{19}H_{18}O_6N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus 4.4′-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3′) beim Schütteln mit Essigsäureanhydrid unter Kühlung (H., F., A. 324, 131). — Krystalle (aus Eisessig). F: 259—261°. Sehr wenig löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien und Natriumacetatlösung; unlöslich in Salzsäure.

Dimethylester  $C_{21}H_{22}O_6N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3]_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (M., J. pr. [2] 63, 250). — Blättchen (aus Alkohol). F: 161—163°.

**4.4'**- Bis - benzamino - diphenylmethan - dicarbonsäure - (3.3')  $C_{29}H_{22}O_6N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3') durch Benzoylierung nach Schotten-Baumann (H., F., A. **324**, 132). — Nadeln (aus Eisessig). F: 268° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Pyridin, in siedendem Aceton und Alkohol, kaumlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.

Dimethylester  $C_{31}H_{26}O_6N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3]_2$ . B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester durch Benzoylchlorid in Pyridin (M., J. pr. [2] 63, 251). — Bräunliche Nädelchen. F: 221,5°.

4.4' - Bis - [carboxymethyl - amino] - diphenylmethan - dicarbonsäure - (3.8'), 4.4'-Methylen-bis-[phenylglycin-carbonsäure-(2)]  $C_{19}H_{18}O_8N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CH_2\cdot CO_2H)\cdot CO_2H]_2$ . B. Durch Verseifung des entsprechenden Tetraäthylesters (S. 571) (Heller, C. 1903 II, 835). — Krystalle (aus Alkohol). F: 206—207° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, schwer in Chloroform, sehr wenig in Äther, Benzol. Löslich in konz. Salzsäure, durch Wasser wieder fällbar. — Läßt sich durch Schmelzen mit Kali und nachfolgender Einw. der Luft in eine indigoähnliche Verbindung  $(C_{17}H_{10}O_2N_2)_X$  (S. 571) überführen.

Verbindung  $(C_{17}H_{10}O_2N_2)_x$ . B. Man schmilzt 4.4'-Methylen-bis-[phenylglycin-carbon-säure-(2)] mit Kali bei 240—270° und behandelt die in Wasser gelöste Schmelze mit Luft (H., C. 1803 II, 835). — Grüner und dunkler als Indigo. Nicht schmelzbar und nicht sublimierbar. Etwas löslich in Eisessigschwefelsäure, sonst unlöslich. — Läßt sich zu einer Leukoverbindung reduzieren. Ist schwerer sulfurierbar als Indigo.

- 4.4'-Bis-[carbomethoxymethyl-amino]-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')-dimethylester, 4.4'-Methylen-bis-[phenylglycin-carbonsäure-(2)-dimethylester]  $C_{23}H_{26}O_8N_2=CH_2[C_6H_3(NH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3]_2$ . B. Aus 4.4'-Methylen-bis-[phenylglycin-carbonsäure-(2)] mit chlorwasserstoffhaltigem Methylalkohol (H., C. 1903 II, 835). Nadeln, die bei 142—143° erweichen. Schwer löslich in Åther, Ligroin, sehr leicht in Aceton, Chloroform.
- 4.4′- Bis [carbäthoxymethyl amino] diphenylmethan dicarbonsäure (3.3′)-diäthylester, 4.4′- Methylen bis [phenylglycin carbonsäure (2) diäthylester]  $C_{27}H_{34}O_8N_2 = CH_2[C_6H_3(NH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5]_2$ . B. Man erhitzt 195 g Phenylglycin-o-carbonsäure (S. 348) mit 40 g 40°/ojger Formaldehydlösung, 1000 g absol. Alkohol und 400 g gesättigter alkoh. Salzsäure 8—10 Stunden am Rückflußkühler; das beim Erkalten auskrystallisierende Estergemisch wird mit Sodalösung gewasehen und mit Äther ausgezogen; die äther. Lösung hinterläßt beim Verdunsten den 4.4′-Methylen-bis-[phenylglycin-carbonsäure-(2)-diäthylester] (H., C. 1903 II, 835). Nadeln (aus Alkohol). F: 113—114°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Benzol, heißem Alkohol, weniger in Ligroin. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau.
- 4. Aminoderivate der Diphenylmethan-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{15}H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 929).
- 2.2' Diamino diphenylmethan dicarbon B. NH<sub>2</sub>N NH<sub>2</sub> säure-(4.4')  $C_{15}H_{14}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung des Diäthylesters (s. u.) (DUVAL,  $HO_2C$   $CH_2$   $CC_2H$  C. r. 141, 199; Bl. [4] 7, 680). Krystalle (aus Alkohol). F. 329°; sehwer löslich in kaltem Äther, Aceton, Alkohol; leicht löslich in Säuren und Alkalien (D., <math>C. r. 141, 199; Bl. [4] 7, 680). Läßt sich durch Diazotieren und Zersetzung der Diazoverbindung in der Wärme in die Endo-bisazo-diphenylmethan-dicarbonsäure  $CC_2H$  (Syst. No. 4173) überführen (D., C. r. 146, 1408; Bl. [4] 7, 856).

Diäthylester  $C_{19}H_{22}O_4N_2=CH_2[C_6H_3(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5]_2$ . B. Durch Reduktion von 2.2'-Dinitro-diphenylmethan-dicarbonsäure-(4.4')-diäthylester (Bd. IX, S. 930) mit Zinn-chlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung (D., C. r. 144, 1223; Bl. [4] 7, 680). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (Maquennescher Block); löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, Chloroform, Essigsäure, schwer löslich in Ligroin (D., C. r. 144, 1223; Bl. [4] 7, 680). — Liefert beim Diazotieren zunächst unter Gelbfärbung der Flüssigkeit die entsprechende Tetrazoverbindung, die langsam in der Kälte, rascher beim Erwärmen in den Endo-bisazo-diphenylmethan-

Dinitril, 2.2'-Diamino-4.4'-dicyan-diphenylmethan  $C_{15}H_{12}N_4 = CH_2[C_6H_3(NH_2)\cdot CN]_2$ . B. Durch Reduktion des 2.2'-Dinitro-diphenylmethan-dicarbonsäure-(4.4')-dinitrils (Bd. IX, S. 930) mit Zinnehlorür und Salzsäure (D., C. r. 146, 1325; Bl. [4] 7, 859). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 236°; löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (D., C. r. 146, 1325; Bl. [4] 7, 859). — Liefert beim Diazotieren in der Hauptsache Endobisazo-diphenylmethan-dicarbonsäure-dinitril (D., C. r. 146, 1408; Bl. [4] 7, 859).

## 3. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $\mathrm{C_{16}H_{14}O_{4}}$ .

- 1. Aminoderivat der Dibenzyl-dicarbonsäure-(4.4')  $C_{16}H_{14}O_4 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 934).
- a-Dimethylamino-dibenzyl-dicarbonsäure-(4.4') C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>O<sub>4</sub>N = HO<sub>2</sub>C·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>1</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Kochen von 1 Tl. 4-Chlormethyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 498) mit 1 Tl. N.N-Dimethyl-benzylamin-carbonsäure-(4) (S. 488) und Natronlauge; man neutralisiert nahezu mit Salzsäure und säuert mit Essigsäure an (FRIEDLÄNDER, Mosczyc, B. 28, 1143). Nadeln (aus Wasser). F: 268—270°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Essigsäure. Das Hydrochlorid schmilzt bei 227°. Das Pikrat schmilzt bei 212°. 2 C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>O<sub>4</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>.

2. Aminoderivate der  $\beta.\beta$ -Diphenyl-isobernsteinsäure  $C_{16}H_{14}O_4 = (C_6H_5)_2CH \cdot CH(CO_2H)_2$  (Bd. IX, S. 935).

ββ-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-isobernsteinsäure, 4.4′-Bis-dimethylaminobenzhydrylmalonsäure  $C_{20}H_{24}O_4N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_5$ CH·CH( $CO_2H$ )<sub>2</sub>. Zur Konstitution vgl. Fosse, C. r. 146, 1042; A. ch. [8] 18, 417. — B. Durch Verseifen ihres Diäthylesters (s. u.) (F., C. r. 146, 1042; A. Aus Malonsäure und 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) (F., C. r. 146, 1042). — Krystalle ohne scharfen Schmelzpunkt; unlöslich oder sehr wenig löslich in Wasser, Benzol, Petroläther, schwer in siedendem Alkohol; löslich in Säuren und Alkalien (F., C. r. 144, 644). 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrylmalonsäure und ihre Salze lösen sich in kalter Essigsäure farblos auf; beim Erhitzen färben sich diese Lösungen blau; 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrylmalonsäure wird durch siedende 30% ges Schwefelsäure in 4.4′-Bis-dimethylamino-benzhydrylessigsäure (S. 543) übergeführt (F., C. r. 144, 644). — Salze: F., C. r. 144, 644. Na $_2C_{20}H_{22}O_4N_2$ . Silberglänzende alkoholhaltige Blättchen (aus Alkohol), die beim Trocknen matt werden. —  $K_2C_{20}H_{22}O_4N_2$ . Glänzende alkoholhaltige Nadeln (aus Alkohol), die beim Trocknen meiß werden. — Ba $C_{20}H_{22}O_4N_2$ . Farblose wasserhaltige Krystalle, die beim Trocknen weiß werden. — Ba $C_{20}H_{22}O_4N_2$ . Farblose wasserhaltige Blättchen, die beim Trocknen weiß werden. — Pb $C_{20}H_{22}O_4N_2$ . Weißer Niederschlag.

Dimethylester  $C_{22}H_{28}O_4N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Analog der des Diäthylesters (F., A. ch. [8] 18, 568). — F: 176—177°.

Diäthylester  $C_{24}H_{32}O_4N_2 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_6)_2$ . B. Aus 4.4'-Bisdimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Malonsäurediäthylester (F., C. r. 144, 644; A. ch. [8] 18, 564). — Nadeln. F: 128—130°. —  $C_{24}H_{32}O_4N_2 + 2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>.

# 4. Aminoderivate der Dibenzylmalonsäure $C_{17}H_{16}O_4 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2C(CO_2H)_2$ (Bd. IX, S. 937).

- 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-diäthylester  $C_{21}H_{26}O_4N_2=(H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2$   $C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Beim Erwärmen von 4.4'-Dinitro-dibenzylmalonsäure-diäthylester (Bd. IX, S. 939) mit salzsaurem Zinnehlorür (Leilmann, Schleich, B. 20, 436). Harzig. F: 60°.  $C_{21}H_{26}O_4N_2+2$  HCl.  $C_{21}H_{26}O_4N_2+H_2SO_4$ . Schuppen. Oxalat  $C_{21}H_{26}O_4N_2+C_2H_2O_4$ . Schuppen.  $C_{21}H_{26}O_4N_2+2$  HCl + PtCl<sub>4</sub>. Robbraume Blättchen.
- 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-amid-nitril,  $\beta\beta'$ -Bis-[4-amino-phenyl]-a-cyan-isobuttersäure-amid, 4.4'-Diamino-dibenzylcyanacetamid  $C_{17}H_{18}ON_4=(H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2C(CN)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von Natrium auf eine heiße alkoh. Lösung von 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril (s. u.) (Romeo, Marchese, G. 35 I, 130). Nadeln (aus Alkohol). F: 231°.
- 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril  $C_{17}H_{16}N_4=(H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2C(CN)_2$ . B. Man löst 20 g 4.4'-Dinitro-dibenzylmalonsäure-dinitril (Bd. IX, S. 939) in der zur Lösung eben hinreichenden Menge Eisessig, fügt 160 g Salzsäure (D: 1,18) und granuliertes Zinn hinzu und setzt das Erhitzen noch 10 Minuten fort (R., M., G. 35 I, 122). Krystallsiert aus Alkohol in Nadeln mit 1 Mol. Alkohol, die den Krystallalkohol an der Luft verlieren und bei 159—161° schmelzen. Scheidet sich aus Benzol in Krystallen vom Schmelzpunkt 161—163° ab. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Benzol, leichter löslich in Alkohol. Bei der Einw. von Natrium auf die heiße alkoh. Lösung entsteht 4.4'-Diamino-dibenzyleyanacetamid (s. o.).  $C_{17}H_{16}N_4+2$  H.Cl. Nadeln. Schmilzt bei 300° noch nicht. Sehr leicht löslich in Wasser, tast unlöslich in absol. Alkohol, Ather, Benzol; sehr wenig löslich in stark salzsaurem Wasser. Quecksil berchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 204—206° (Zers.).  $C_{17}H_{16}N_4+2$  H.Cl. +2 H.g.O. Gelbes Krystallpulver.
- 4.4'-Bis-acetamino-dibenzylmalonsäure-dinitril  $C_{21}H_{20}O_{2}N_{4} = (CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{8}H_{4}\cdot CH_{2})_{2}C(CN)_{2}$ . B. Beim Kochen von 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril mit überschüssigem Essigsäureanbydrid (R., M., G. 35 I, 125). Blätter. F: 258—260°. Fast unlöslich in Wasser, Benzol, löslich in Alkohol und Essigsäure.
- **x.x'-Diehlor-4.4'-diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril**  $C_{17}H_{14}N_4Cl_2=(H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CH_2)_2C(CN)_2$ . *B.* Wurde einigemal, unter nicht näher bestimmten Bedingungen, neben 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril (s. o.) bei der Reduktion von 4.4'-Dinitro-dibenzylmalonsäure-dinitril mit Zinn und Salzsäure in Eisessig erhalten (R., M., G. 35 I, 124). Nadeln (aus Alkohol oder Xylol). Sintert bei 196°, schmilzt bei 200—201°. Wird an der Luft allmählich rot.
- x.x.x'.x'-Tetrabrom-4.4'-diamino-dibenzylmalonsäure-mononitril,  $\beta.\beta'$ -Bis-[x.x-dibrom-4-amino-phenyl]- $\alpha$ -cyan-isobuttersäure, x.x.x'.x'-Tetrabrom-4.4'-diamino-dibenzylcyanessigsäure  $C_{17}H_{13}O_2N_3Br_4=(H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2)_2C(CN)\cdot CO_2H$ . B. Aus x.x.x'.x'-Tetrabrom-4.4'-bis-diacetylamino-dibenzylmalonsäure-dinitril (S. 573) durch

Erhitzen mit verdünnter alkoholischer Natronlauge (R., M., G. 35 I, 129). — Krystallinisch. Schmilzt gegen 238°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Benzol, sehr wenig löslich in Xylol, löslich in warmer Essigsäure und in Alkohol.

x.x.x'.x'-Tetrabrom -4.4'-diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril  $C_{17}H_{12}N_4Br_4 = (H_2N\cdot C_5H_2Br_2\cdot CH_2)_2C(CN)_2$ . B. Aus einer alkoh. Löung von 4.4'-Diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril (S. 572) und einer überschüssigen alkoholischen  $20^{\circ}/_{\circ}$ igen Bromlösung (R., M., G. 35 I, 126). — Nadeln (aus Benzol oder Xylol). Schmilzt bei 279—281° und zersetzt sich bei 285°. Fast unlöslich in Wasser und in Alkohol, löslich in Benzol und in Xylol. Löst sich nicht in Säuren.

x.x.x'.x' - Tetrabrom - 4.4' - bis - diacetylamino - dibenzylmalonsäure - dinitril  $C_{25}H_{20}O_4N_4Br_4 = [(CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CH_2]_2C(CN)_2$ . B. Bei etwa 2-stdg. Kochen von x.x.x'. Tetrabrom - 4.4'-diamino-dibenzylmalonsäure-dinitril mit der doppelten Menge Essigsäureanhydrid (R., M., G. 35 I, 128). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205—206°. Unlöslich in Wasser, Äther, ziemlich löslich in Alkohol, Benzol. — Beim Erhitzen mit verdünnter alkoholischer Natronlauge entsteht x.x.x'.x'-Tetrabrom - 4.4'-diamino-dibenzylcyancssigsäure (S. 572).

## i) Aminoderivate der Dicarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-20</sub>O<sub>4</sub>.

### 1. Aminoderivate der Dicarbonsäuren $C_{16}H_{12}O_4$ .

1. Aminoderivate der Stilben-a.a'-dicarbonsäure  $C_{16}H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 944).

2.2'(?) - Diamino - stilben - a.a' - dicarbonsäure  $C_{16}H_{14}O_4N_2 = H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CO_2H)$ :  $C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . Zur Formulierung vgl. Heller, A. 332, 257; 358, 354; 375 [1910], 266. Ist in zwei stereoisomeren Formen, a-Form und  $\beta$ -Form, bekannt (vgl. H., A. 375, 266).

a-Form. B. Beim Verdunsten der wäßr. Lösung von Glyoxylsäure-anil (Bd. XII, S. 515) oder beim Erwärmen der Lösung des Anilinsalzes des Glyoxylsäure-anils mit verd. Essigsäure auf dem Wasserbade (H., A. 832, 255, 278). Entsteht neben der β-Form beim Erhitzen von Dichloressigsäure, die mit Kalilauge neutralisiert wird, und Anilin in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat; das feste Reaktionsprodukt wird wiederholt mit 10% iger Natriumacetatlösung auf dem Wasserbade erwärmt; aus der heiß filtrierten Flüssigkeit scheidet sich beim Erkalten die α-Form aus; die β-Form bleibt gelöst und kann durch Zusatz von verd. Essigsäure niedergeschlagen werden (H., A. 332, 253, 268). — Gelb. Amorph. Färbt sich oberhalb 270% dunkel, sintert und bläht sich dann auf. Sehr wenig löslich. Löst sich in heißer 50% jeger Essigsäure. Leicht löslich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten. Löslich in 35 Tln. heißer 10% jeger Natriumacetatlösung und in 400 Tln. dieser Lösung bei 20%. Sehr wenig löslich in heißer verdünnter Schwefelsäure. Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in verd. Salzsäure. Lagert sich in alkal. Lösung in die β-Form um. Langsam und teilweise erfolgt diese Umwandlung auch beim Aufbewahren der festen Substanz. Elektrische Leitfähigkeit: H., A. 332, 273.

 $\beta$ -Form. B. Entsteht aus der  $\alpha$ -Form durch Einw. von Alkali (H., A. 332, 274). Eine weitere Bildung s. bei der  $\alpha$ -Form. — Gelb. Amorph. Verhält sich beim Erhitzen wie die  $\alpha$ -Form. Sehr wenig löslich. Löst sich in heißer  $50^{\circ}/_{0}$ iger Essigsäure. Löslich in Ätzalkalien und Alkalicarbonaten. Löslich in 15 Tln. heißer  $10^{\circ}/_{0}$ iger Natriumacetatlösung und in ca. 71,4 Tln. dieser Lösung bei  $20^{\circ}$ . Löslich in heißer verdünnter Schwefelsäure, beim Erkalten scheidet sich die Säure wieder aus. Löslich in kalter verdünnter Salzsäure. Lagert sich beim Aufbewahren teilweise in die  $\alpha$ -Form um. Elektrische Leitfähigkeit: H., A. 332, 273.

2.2' - Diamino - stilben - a.a' - dicarbonsäure - dinitril, 2.2 - Diamino - a.a' - dicyanstilben  $C_{16}H_{12}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CN) \cdot C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 2.2'-Dinitro-a.a'-dicyan-stilben (Bd. IX, S. 945) mit salzsaurer Zinnehlorürlösung (H., A. 332, 259, 284). — Gelbe krystallinische Masse (aus Pyridin + Äther). F: 265°. Leicht löslich in Pyridin, Eisessig, sonst sehr wenig löslich. In verd. Säuren farblos löslich.

2.2'(?) - Bis-methylenamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure  $C_{18}H_{14}O_4N_2=CH_2:N\cdot C_6H_4\cdot C(CO_2H):C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot N:CH_2.$  B. Aus der  $\beta$ -Form der 2.2'(?)-Diamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure und Formaldehyd in konz. Salzsäure oder in Natriumacetatlösung (H., A. 332, 275). — Gelbe Aggregate. Nur in Soda löslich.

2.2′(?) - Bis-salicylalamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure  $C_{30}H_{22}O_6N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot C(CO_2H)\cdot C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$  B. Aus der  $\beta$ -Form der 2.2′(?)-Diamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure und Salicylaldehyd (H., A. 332, 276). — Krystallisiert (aus Alkohol) und ist in krystallinischem Zustand unlöslich.

3.3'-Diamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure-dinitril, 3.3'-Diamino-a.a'-dicyanstilben  $C_{16}H_{12}N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN)\cdot C(CN)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus 3.3'-Dinitro-a.a'-dicyanstilben  $C_{16}H_{12}N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot C(CN)\cdot C(CN)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ .

stilben (Bd. IX, S. 946) in heißem Eisessig mit der berechneten Menge Zinnehlorür in konz. Salzsäure (H., A. 358, 358). — Orangegelbe gebogene und verschlungene Fäden (aus Alkohol). F: 187°. Löslich in heißem Benzol und Chloroform, sehwer in Ligroin. — Hydrochlorid. Farblos. Schwer löslich in Wasser.

- **4.4'-Diamino-stilben-**a.a'-dicarbonsäure  $C_{1e}H_{14}O_4N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CO_2H) \cdot C(CO_2H) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Durch Reduktion von 4.4'-Dinitro-stilben-a.a'-dicarbonsäure-anhydrid (Syst. No. 2484) mit Schwefelammonium (H., A. **332**, 258, 282). Rote Flocken. Leicht löslich in Pyridin, Aceton und Eisessig, sehr wenig in Toluol und Alkohol (H., A. **332**, 282).
- 4.4'-Diamino-stilben-a.a'-dicarbonsäure-dinitril, 4.4'-Diamino-a.a'-dicyanstilben  $C_{16}H_{12}N_4 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ . B. Aus 4.4'-Dinitro-a.a'-dicyanstilben (Bd. IX, S. 946) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (H., A. 332, 258, 280). Rote, metallglänzende Nadeln (aus Pyridin + Wasser). Schmilzt oberhalb 300° und sublimiert dabei. Leicht löslich in Pyridin, schwer in Alkohol, Chloroform und Toluol. In verd. Säuren farblos löslich. Die Salze werden durch Wasser dissoziiert.
- 2. Aminoderivate der  $\beta$  Phenyl a [2 carboxy phenyl] acrylsäure  $C_{16}H_{12}O_4 = C_6H_5 \cdot CH : C(CO_2H) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 946).
- β-[2-Amino-phenyl]-a-[2-carboxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-a-[2-carboxy-phenyl]-zimtsäure, 2'-Amino-stilben-2a-dicarbonsäure  $C_{16}H_{13}O_4N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH$ :  $C(CO_2H) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 2'-Nitro-stilben-2a-dicarbonsäure (Bd. IX, S. 947) mit Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORR, B. 39, 3115). Krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol + Wasser). F: 255—256°. Die diazotierte Lösung gibt beim Erwärmen ein Gemisch der nicht als solche isolierten Phenanthren-dicarbonsäure-(1.10) mit Phenanthren-dicarbonsäure-(1.10)-anhydrid (Syst. No. 2485).
- $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-a-[2-carboxy-phenyl]-acrylsäure-nitril, 2'-Amino-a-cyanstilben-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(CN) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Bei der Reduktion der 2'-Nitro-a-cyan-stilben-carbonsäure-(2) (Bd. IX, S. 947) in Alkohol mit Ammoniumsulfid (Gyr. B. 40, 1210). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 245°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, weniger in Alkohol, Chloroform, unlöslich in Äther. Unlöslich in heißer verdünnter Sodalösung und in wäßr. Ammoniak; löslich in heißer verdünnter Salzsäure.
- 2. Aminoderivate der 2.4-Diphenyl-cyclobutan-dicarbonsäure-(1.3) vom Schmelzpunkt 274° ( $\alpha$ -Truxillsäure)  $C_{18}H_{16}O_4$  (Bd. IX, S. 952).
- 2.4 Bis [4 amino phenyl] cyclobutan dicarbonsäure (1.3), p.p' Diamino  $\alpha$ -truxillsäure, "a-Diamino  $\alpha$ -truxillsäure"  $C_{18}H_{18}O_4N_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot HC-CH\cdot CO_2H$
- HO<sub>2</sub>C· HC· C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>· NH<sub>3</sub>. B. Aus Dinitro-a-truxillsäure vom Schmelzpunkt 228° bis 229° (Bd. IX, S. 955) mit Zinn und Salzsäure (Homans, Stelzner, Sukow, B. 24, 2591). Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser (H., St., Su.). Gibt bei der trocknen Destillation 4-Amino-zimtsäure (S. 521) (Jessen, B. 39, 4087).  $C_{18}H_{18}O_4N_2 + 2$  HCl. Nadeln. Äußerst löslich (H., St., Su.).

Diäthylester  $C_{22}H_{26}O_4N_2=(H_2N\cdot C_6H_4)_2C_4H_4(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus dem Silbersalz der p.p'-Diamino-a-truxillsäure und Äthyljodid (J., B. 39, 4087). — Blättchen. Löslich in Äther, Alkohol, Eisessig.

Diacetylderivat  $C_{22}H_{22}O_6N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2C_4H_4(CO_2H)_2$ . B. Aus p.p'-Diamino-a-truxillsäure, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (J., B. 39, 4087). — Nadeln. F: 276°. Löslich in Alkohol.

x.x - Diamino - 2.4 - diphenyl - cyclobutan - dicarbonsäure - (1.3), "b- Diamino a-truxillsäure"  $C_{18}H_{18}O_4N_2=(H_2N)_2C_{16}H_{12}(CO_2H)_2$ . B. Aus Dinitro-a-truxillsäure vom Schmelzpunkt 290° (Bd. IX, S. 956) mit Zinn und Salzsäure (H., St., Su., B. 24, 2591). — Nadeln (aus Wasser). —  $C_{18}H_{18}O_4N_2+2$  HCl. Nadeln.

p.p'.x.x-Tetraamino-a-truxillsäure  $C_{18}H_{20}O_4N_4=(H_2N)_4C_{18}H_{10}(CO_2H)_2$ . B. Das Bishydrochlorid entsteht aus der Tetranitro-a-truxillsäure (Bd. IX, S. 956) mit Zinn und Salzsäure (J., B. 39, 4088). —  $C_{18}H_{20}O_4N_4+2$  HCl. Nadeln.

Diäthylester  $C_{22}H_{28}O_4N_4=(H_2N)_4C_{16}H_{10}(CO_2\cdot C_2H_{5})_2$ . B. Das Bishydrochlorid entsteht aus dem Diäthylester der Tetranitro-a-truxillsäure (Bd. IX, S. 956) durch Zinn und Salzsäure (J., B. 39, 4089). —  $C_{22}H_{28}O_4N_4+2$  H.Cl. Blättchen. Fast unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln.

## k) Aminoderivate einer Dicarbonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-30</sub>O<sub>4</sub>.

a.a-Diphenyl- $\delta$ -[2-amino-phenyl]-fulgensäure  $C_{24}H_{19}O_4N=(C_6H_5)_2C$ : $C(CO_2H)$ · $C(CO_2H)$ :CH· $C_6H_4$ · $NH_2$ . B. Aus a.a-Diphenyl- $\delta$ -[2-nitro-phenyl]-fulgensäure (Bd. IX, S. 968) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (Stobbe, Küllenberg, B. 38, 4087). — Hellgelbe amorphe Masse. F: 175—177° (Zers.). Leicht löslich in Salzsäure. —  $Ag_2C_{24}H_{17}O_4N$ . — Piperidinsalz s. Syst. No. 3038.

a.a-Diphenyl- $\delta$ -[3-amino-phenyl]-fulgensäure  $C_{24}H_{10}O_4N=(C_6H_5)_2C:C(CO_2H)\cdot C(CO_2H):CH\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ . B. Aus a.a-Diphenyl- $\delta$ -[3-nitro-phenyl]-fulgensäure (Bd. IX, S. 969) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (St., K., B. 38, 4089). — Schwachgelbe Prismen. F: 224° (Zers.). — Piperidinsalz s. Syst. No. 3038.

a.a-Diphenyi- $\delta$ - [4 - amino - phenyl] - fulgensäure  $C_{24}H_{19}O_4N=(C_6H_5)_2C:C(CO_2H)\cdot C(CO_2H):CH\cdot C_6H_4\cdot NH_2.$  B. Aus a.a-Diphenyl- $\delta$ - [4-nitro-phenyl]-fulgensäure (Bd. IX, S. 969) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (St., K., B. 38, 4089). — Amorph. Leicht löslich in Alkohol, Äther. —  $CuC_{24}H_{17}O_4N$ . Hellbrauner amorpher Niederschlag. — Piperidinsalz s. Syst. No. 3038.

## 3. Aminoderivat einer Tricarbonsäure.

3-[x-Amino-2-carboxy-phenyl]-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)  $C_{12}H_{11}O_8N=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2H)\cdot HC \xrightarrow{CH\cdot CO_2H}B$ . Durch Reduktion einer ammoniakalischen Lösung der 3-[x-Nitro-2-carboxy-phenyl]-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2) (Bd. IX, S. 985) mit Ferrohydroxyd (Buchner, Hediger, B. 36, 3508). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 259°. — Läßt sich durch Behandlung mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer, dann in schwach schwefelsaurer Lösung zu trans-Cyclopropan-tricarbonsäure-(1.2.3) (Bd. IX, S. 971) oxydieren.

## 4. Aminoderivate der Tetracarbonsäuren.

## a) Aminoderivat einer Tetracarbonsäure $C_nH_{2n-12}O_8$ .

 $\begin{array}{l} \textbf{3.6 - Diamino - $\Delta^{2.5}$ bezw. $\Delta^{2.6}$ - dihydropyromellitsäure - tetraäthylester} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{26}\textbf{O}_{8}\textbf{N}_{2} &= \textbf{H}_{2}\textbf{N} \cdot \textbf{C} < \overset{\textbf{C}(\textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}) \cdot \textbf{CH}(\textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})}{\textbf{C}(\textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}) \cdot \textbf{C}(\textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{NH}_{2} \textbf{D} \cdot \textbf{NH}_{2} \textbf{D} \cdot \textbf{D} \cdot \textbf{NH}_{2} \textbf{D} \cdot$ 

## b) Aminoderivate einer Tetracarbonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>8</sub>.

- 3.6-Diamino-benzol-tetracarbonsäure-(1.2.4.5)-tetramethylester, Diaminopyromellitsäure-tetramethylester  $C_{14}H_{16}O_8N_2=(H_2N)_2C_6(CO_2\cdot CH_3)_4$ . B. Aus Dinitropyromellitsäure-tetramethylester (Bd. IX, S. 999) durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Nef, A. 258, 317). Nadeln von der Farbe des Kaliumdichromats (aus Methylalkohol). F: 149.6°.
- 3.6 Diamino benzol tetracarbonsäure (1.2.4.5) tetraäthylester, Diaminopyromellitsäure-tetraäthylester  $C_{18}H_{24}O_8N_2=(H_2N)_2C_6(CO_2\cdot C_2H_5)_4$ . B. Beim Eintragen von Zinkstaub in eine warme eisessigsaure Lösung von Dinitropyromellitsäure-tetraäthylester

(Bd. IX, S. 999); man fällt die filtrierte Lösung mit Wasser (Nef. A. 237, 25). — Feuerrote Krystalle (aus Åther). Monoklin prismatisch (Muthann, Soc. 53, 444; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 762). F: 134°; sublimiert unzersetzt; leicht löslich in Eisessig und Alkohol; löslich in Äther mit roter Farbe und gelbroter Fluorescenz (N., A. 237, 26). — Wird von konz. Salpetersäure zu Chinontetracarbonsäure-tetraäthylester (Bd. X, S. 940) oxydiert (N., A. 237, 28). Wird von Brom in Chloroform in Diimino-dihydropyromellitsäure-tetraäthylester (Bd. X, S. 940) übergeführt (N., Am. 11, 5). Wird durch Erwärmen mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure in Alkohol zu 3.6-Diimino-hexahydropyromellitsäure-tetraäthylester bezw. 3.6-Diamino-dihydropyromellitsäure-tetraäthylester (Bd. X, S. 939) und Cyclohexandion-(3.6)-tetracarbonsäure-(1.2.4.5)-tetraäthylester (Bd. X, S. 939) reduziert (N., A. 237, 26; Am. 11, 7; A. 258, 274). — Bildet mit konz. Salzsäure ein farbloses Salz, das durch Wasser zerlegt wird (N., A. 237, 26).

N.N' - Diacetylderivat  $C_{22}H_{28}O_{10}N_2=(CH_3\cdot C0\cdot NH)_2C_6(CO_2\cdot C_2H_5)_4$ . B. Aus Diaminopyromellitsäure-tetraäthylester und Essigsäureanhydrid bei 140° (N., A. 237, 27). — Tafeln (aus Alkohol). F: 149°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aceton, Eisessig und Chloroform, schwerer in Äther. Wird durch Kochen mit Salzsäure oder Natronlauge nicht zerlegt.

## c) Aminoderivate der Tetracarbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-22</sub>O<sub>8</sub>.

1. Aminoderivat der Diphenyl-tetracarbonsäure-(2.3.2'.3')  $C_{16}H_{10}O_8=(HO_2C)_2C_6H_3\cdot C_6H_3(CO_2H)_2.$ 

2. Aminoderivat der  $\beta.\delta$ - Diphenyl - butan -  $\alpha.\alpha.\gamma.\gamma$  - tetracarbonsäure  $C_{20}H_{18}O_8=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO_2H)_2$ .

 $\delta$ -Benzalamino- $\beta$ . $\delta$ -diphenyl-butan-a. $\alpha$ . $\gamma$ . $\gamma$ -tetraearbonsäure-a. $\gamma$ -diäthylester-a. $\gamma$ -dinitril,  $\delta$ -Benzalamino- $\beta$ . $\delta$ -diphenyl-a. $\gamma$ -dicyan-butan-a. $\gamma$ -dicarbonsäure-diäthylester  $C_{31}H_{29}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot C(N)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Zu einer Mischung von 5 g (1 Mol.-Gew.) fein gepulvertem Hydrobenzamid (Bd. VII, S. 215) mit 50 g 95 $^0$ / $_0$ igem Alkohol fügt man vorsichtig unter Schütteln in etwa 2 Stdn. eine Lösung von 3,8 g (2 Mol.-Gew.) Cyanessigester (Bd. II, S. 585) in wenigen Kubikzentimetern 95 $^0$ / $_0$ igem Alkohol hinzu (Beccari, C. 1902 II, 740). — Farblose prismatische Krystalle (aus Benzol, besonders auf Zusatz von Alkohol). F: 197 $^0$  (Zers.). Sehr leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol, weniger löslich in Äther, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalien und verdünnten Säuren. — Ziemlich beständig gegen Alkalien und Säuren. Gibt bei längerem Kochen mit 54 $^0$ / $_0$ iger Schwefelsäure Benzaldehyd, Ammoniak (beides in theoretischer Menge), Kohlendioxyd und höchst wahrseheinlich Alkohol und Essigsäure als Spaltungsprodukte, beim vorsichtigen Schmelzen bis gegen etwa 200 $^0$  Ammoniak, Benzaldehyd und a-Cyanzimtsäure-äthylester (Bd. IX, S. 894). Wird auch beim Kochen mit Essigsäureanhydrid in Benzaldehyd und a-Cyanzimtsäure-äthylester gespalten.

## L. Amino-oxy-carbonsäuren.

## 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $C_n H_{2n-8} O_3$ .
- Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>
- 1. Aminoderivate der 2-Oxy-benzoesäure  $C_7H_6O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 43).

Monoaminoderivate der 2-Oxy-benzoesäure.

### 3-Amino-2-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

3-Amino-2-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

3-Amino - 2-oxy - benzoesäure, 3-Amino - salicylsäure ¹) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, CO<sub>2</sub>H
s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-salicylsäure (Bd. X,
S. 114) mit Zinn und Eisessig (Hübner, A. 195, 37) oder mit Schwefelammonium (Deninger, J. pr. [2] 42, 551). — Darst. Man löst 400 g Zinnehlorür in 1 l konz.

NH<sub>2</sub> Salzsäure unter gelindem Erwärmen, trägt allmäblich 100 g 3-Nitro-salicylsäure ein und erwärmt, bis eine Probe mit Alkali keine Gelbfärbung mehr gibt; die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle löst man in ca. 600 ccm Wasser, leitet Schwefelwasserstoff ein und filtriert; das Filtrat scheidet auf Zusatz von 0,5 l konz. Salzsäure das fast reine Hydrochlorid ab; man zerlegt es durch Lösen in Alkali und Fällen mit Essigsäure (ZAHN, J. pr. [2] 61, 532). — F: 235° (Zers.); fast unlöslich in Alkohol (Z.). — Die wäßr. Lösung reduziert in der Wärme Fehlingsche Lösung und Silbernitratlösung (Z.). Das salzsaure Salz liefert beim Erhitzen mit Benzoylehlorid auf 190° eine in Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 189° (H.). Verwendung der 3-Amino-salicylsäure zur Darstellung von Azo-Schmelzpunkt 189° (H.). Verwendung der 3-Amino-salicylsäure zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 58271, 60494, 60500, 62133, 62134; Frdl. 3, 610, 612, 614, 617, 620; Höchster Farbw., D. R. P. 158148; C. 1909 I, 706. —  $C_7H_7O_3N + HCl$  (D.). —  $C_7H_7O_3N + HCl + H_2O$ . Nadeln. Zersetzt sich bei 150°; löst sich in Wasser leichter als in Salzsäure (H.).

 $\label{eq:Methylester} \textbf{Methylester} \ C_8H_9O_3N = H_2N \cdot C_8H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_2. \ \textit{B. Man gibt zu salzsaurer 3-Aminosalicylsäure Methylalkohol, sättigt mit Chlorwasserstoff und kocht sodann längere Zeit (Einstein)$ HORN, PFYL, A. **311**, 42). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 90° (E., Pf.). — Wirkt anästhesierend (E., Heinz, C. **1897** II, 672).

 $\ddot{\textbf{A}} \textbf{thylester} \ \textbf{C}_9 \textbf{H}_{11} \textbf{O}_3 \textbf{N} = \textbf{H}_2 \textbf{N} \cdot \textbf{C}_6 \textbf{H}_3 (\textbf{OH}) \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2 \textbf{H}_5. \ \ \textit{B.} \ \ \textbf{Man gibt zu salzsaurer} \ \underline{\textbf{3}} \textbf{-Amino-}$ salicylsäure Alkohol, sättigt mit Chlorwasserstoff und kocht sodann längere Zeit (EINHORN, Pfyl, A. 311, 42). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 47° (E., Pf.). Gibt mit Eisenchlorid braunrote Färbung oder braunroten Niederschlag (E., Pr.). — Wirkt anästhesierend (E., Henz, C. 1897 II, 672).

2'.4'-Dinitro - 2 - oxy - diphenylamin - carbonsäure-(3) NO<sub>2</sub> HO CO<sub>2</sub>H  $C_{13}H_2O_7N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und 3-Amino-salicylsänre bei Gegenwart  $O_2N$   $\sim$  NH <von Natriumacetat (BAYER & Co., D. R. P. 112182; C. 1900 II, 653). — Gelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 265°. — Beim Schmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer Farbstoff.

3-Benzalamino-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H.$  B. Aus salzsaurer 3-Amino-salicylsäure beim Schütteln mit Benzaldehyd und Alkohol (ZAHN, J. pr. [2] 61, 543). — Gelbes Krystallmehl (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ather. — NH<sub>4</sub>C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N. Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

3-Salicylalamino-salicylsäure C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N = HO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus salzsaurer 3-Amino-salicylsäure und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) in heißem Alkohol (Z., J. pr. [2] 61, 543). — Gelber Niederschlag. F: 207<sup>3</sup>. Fast unlöslich in Benzol und Ligroin; wird durch siedendes Wasser gespalten. — NH<sub>4</sub>C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>N. Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Salicylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 43.

- 3-Formamino-salicylsäure  $C_8H_7O_4N=OHC\cdot NH\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 3-Amino-salicylsäure mit Ameisensäure auf dem Wasserbade (Z., J. pr. [2] 61, 535). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 215°. Schwer löslich in Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung.
- 3 Chloracetamino salicylsäure methylester  $C_{10}H_{10}O_4NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-salicylsäure-methylester und Chloracetylchlorid beim Koehen in Benzol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 160; Ei., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nädelchen (aus Alkohol). F: 106°.
- 3 Carbāthoxyamino salicylsäure, [2 Oxy 3 carboxy phenyl] urethan  $C_{10}H_{11}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-salicylsäure und Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) beim Schütteln mit Alkalicarbonatlösung (Zahn, J. pr. [2] 61, 539). Täfelchen (aus Alkohol-Benzol). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert beim Kochen mit Natronlauge 2-Oxo-benzoxazoldihydrid-carbonsäure-(7)  $HO_2C\cdot C_6H_3 < NH < O$  (Syst. No. 4330).
- 3-Ureido-salicylsäure, [2-Oxy-3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer 3-Amino-salicylsäure und Kaliumcyanat (Bd. III, S. 34) (Z., J. pr. [2] 61, 541). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 215°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther und Petroläther.
- N.N'-Carbonyl-bis-[3-amino-salicylsäure], N.N'-Bis-[2-oxy-3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_{15}H_{12}O_7N_2=CO[NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus der alkal. Lösung von 3-Amino-salicylsäure durch Phosgen (Bd. III, S. 13) (Z., J. pr. [2] 61, 539). Kryställehen (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol.
- 3-[ $\omega$ -Allyl-thioureido]-salicylsäure, N-Allyl-N'-[2-oxy-3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff  $C_{11}H_{12}O_3N_2S=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer 3-Amino-salicylsäure und Allylsenföl (Bd. IV, S. 214) in Pyridin (Z., J. pr. [2] 61, 541). Säulen (aus Alkohol-Benzol). F: 156°.
- 3-[ $\omega$ -Phenyl-thioureido]-salicylsäure, N-Phenyl-N'-[2-oxy-3-carboxy-phenyl]-thioharnstoff  $C_{14}H_{12}O_3N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer 3-Amino-salicylsäure und Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) in Pyridin (Z., J. pr.[2] **61**, 542). —Krystalle (aus Benzol). Zersetzt sich bei 263°. Sehr leicht löslich in Äther und absol. Alkohol, löslich in heißem Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser.
- 2-Oxy-3-carboxy-anilinoessigsäure, N-[2-Oxy-3-carboxy-phenyl]-glycin  $C_9H_9O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von 3-Amino-salicylsäure in geschmolzene Chloressigsäure (Z., J. pr. [2] 61, 535). Blättchen (aus Alkohol). F: 220°. Ziemlich löslich in Wasser. Mit Eisenchlorid entsteht eine violette Färbung. Durch Schmelzen entsteht 2-Oxo-benzoparoxazindihydrid-carbonsäure-(8)  $HO_2C \cdot C_0H_3$  (Syst. No. 4330), durch Alkohol und Chlorwasserstoff deren Ester.  $Ag_9C_9H_7O_5N$ .
- 3-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_4N_2 = (C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . *B.* Neben 3-Oxo-benzoparoxazindihydrid-carbonsäure-(8)-methylester  $CH_3 \cdot O_2C \cdot C_5H_3 \stackrel{\text{NH}}{\longrightarrow} CO$  (Syst. No. 4330) bei Einw. von Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) auf 3-Chloracetamino-salicylsäure-methylester (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 173; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln. F: 41—42°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung-mit Eisenchlorid eine violette Färbung.  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + HCl + 2H_2O$ . Nädelchen (aus Aceton). Schmilzt bei 75—76° (vorher erweichend).
- **3-Benzolsulfamino-salicylsäure**  $C_{13}H_{11}O_5NS = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . *B.* Beim Schütteln der schwach alkal. Lösung von **3-**Amino-salicylsäure mit Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) (Zahn, *J. pr.* [2] **61**, 540). Säulen (aus Alkohol und Benzol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 5-Chlor-3-amino-salicylsäure  $C_2H_8O_3NCl=H_2N\cdot C_6H_2Cl(OH)\cdot CO_2H$ . B. Man erwärmt das Natriumsalz der 5-Chlor-3-nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 120) in wäßr. Lösung mit Alkalidisulfiten und kocht das Reaktionsprodukt mit überschüssiger Mineralsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 137118; C. 1902 II, 1439). Nädelchen. F: 236° (Zers.); sehr

wenig löslich in Wasser, schwer in Alkohol; leicht löslich in Salzsäure (B. A. S. F., D. R. P. 137118). — Liefert eine gelbe Diazoverbindung (B. A. S. F., D. R. P. 144475; C. 1903 II, 1039). — Natriumsalz. Nadeln (aus konzentrierter wäßriger Lösung durch Kochsalzlösung) (B. A. S. F., D. R. P. 137118).

- 5-Nitro-3-amino-salicylsäure  $C_7H_6O_5N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Bei partieller Reduktion von 3.5-Dinitro-salicylsäure (Bd. X, S. 122) (Hübner, Babcock, B. 12, 1345). Krystalle. F: 220° (Hü., B.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,33×10<sup>-3</sup> (Thiel, Roemer, Ph. Ch. 63, 746). Verwendung zur Darstellung von Azofarhstoffen: Cassella & Co., D. R. P. 92655; Frdl. 4, 791; Kalle & Co., D. R. P. 150124; C. 1904 I, 1044; Höchster Farbw., D. R. P. 158148; C. 1905 I, 706; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 172731; C. 1906 II, 986.
- 5-Brom-4.6-dinitro-3-anilino-salicylsäure- $\beta$ -naphthylester  $C_{23}H_{14}O_7N_3Br=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6Br(NO_2)_2(OH)\cdot CO_2\cdot C_{10}H_7$ . Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution hesitzt, s. S. 586.

### 4-Amino-2-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

- 4-Amino-2-oxy-benzoesäure, 4-Amino-salicylsäure ¹) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nehenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 116) mit Zinn und verd. Salzsäure (Seidel, Bittner, B. 34, 4352; M. 23, 432). Krystallinisches Pulver (aus Alkohol + Äther). F: 220° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther. Giht mit Eisenchlorid eine dunkelviolette Färbung. Wird durch Diazotieren und Verkochen der Diazolösung in 2.4-Dioxy-benzoesäure (Bd. X, S. 377) übergeführt. Hydrochlorid. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol durch Äther).
- 4-Amino-2-phenylmercapto-benzoesäure, 5-Amino-diphenylsulfid-carbonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_2NS=H_2N\cdot C_6H_3(S\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 133) mit Ferrosulfat und Ammoniak (F. Mayer, B. 42, 3066). Würfel oder Blättchen (aus verd. Methylalkohol). F: 200-2019. Leicht löslich in Eisessig, Äthylalkohol und Methylalkohol.
- 4-Acetamino-2-methylmercapto-benzoesäure  $C_{10}H_{11}O_3NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(S \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Durch Diazotierung von 2-Amino-4-acetamino-benzoesäure (S. 448), Umsetzung der Diazoverbindung mit Kaliumxanthogenat und Natriumearhonat und Kochen des entstandenen Xanthogensäureesters mit methylsehwefelsaurem Natrium und Natronlauge; man filltriert und fällt die 4-Aeetamino-2-methylmercapto-benzoesäure durch Mineralsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 212434; C. 1909 II, 767). Läßt sieh in 2.4-Bis-methylmercapto-benzoesäure (Bd. X, S. 383) überführen.
- 4-Acetamino-2-phenylsulfon-benzoesäure, 5-Acetamino-diphenylsulfon-carbonsäure-(2)  $C_{15}H_{13}O_5NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(SO_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Acetamino-2-methyl-diphenylsulfon (Bd. XIII, S. 576) durch Kaliumpermanganatlösung (ULLMANN, LEHNER, B. 38, 737). Schwachgelhe Krystalle (aus Eisessig). F: 2120 (Zers.). Schwer löslich in siedendem Wasser, Äther und Benzol, leicht in Alkohol und heißem Eisessig.

### 5-Amino-2-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

5-Amino-2-oxy-benzoesäure, 5-Amino-salicylsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, CO<sub>2</sub>H s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln einer Lösung von 3-Nitrobenzoesäure (Bd. IX, S. 376) in konz. Schwefelsäure mit Zinkstaub bei 50—80° (Höchster Farbw., D. R. P. 96853; C. 1898 II, 160). Bei der Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitro-henzoesäure in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 26, 1850; Bayer & Co., D. R. P. 77806; Frdl. 4, 54). Beim Behandeln von 5-Nitro-salicylsäure

i) Bezifferung der vom Namen "Salicylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S, 43.

(Bd. X, S. 116) mit Zinn und Salzsäure (Beilstein, A. 130, 243; Schmitt, Soc. 17, 194; J. 1864, 383). Aus 5-Benzolazo-salicylsäure (Syst. No. 2143) durch Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (A. FISCHER, SCHAAR-ROSENBERG, B. 32, 81), mit Zinkstaub und Natronlauge (Dierbach, A. 273, 117), mit hydroschwefligsaurem Natrium Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (Grandmougin, B. 39, 3930) oder mit Phenylhydrazin (Puxendu, G. 36 II, 89). — Darst. Man kocht 30 g 5-Nitro-salicylsäure mit 60 g Zinn und 250 g Eisessig bis zu völliger Lösung; dann verdünnt man mit Wasser, kühlt stark, filtriert (von der 5-Acetamino-salicylsäure, Zinn usw.) ab und fällt das Filtrat mit Schwefelwasserstoff (HÜBNER, A. 195, 48); die vom Schwefelzinn abfiltrierte Lösung wird mit Salzsäure versetzt und unter fortwährendem Einleiten von Schwefelwasserstoff verdunstet (Schmitt, J. 1864, 383). — Nadeln. Bräunt sich bei 250-260° und zersetzt sich bei 280° (GR.). Unlöslich in Alkohol und in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser; die heiße wäßrige Lösung scheidet an der Luft bald ein braunes amorphes Zersetzungsprodukt ab (Sch., J. 1864, 384). Änderung der Leitfähigkeit mit fortschreitender Neutralisation ("Leitfähigkeitstitration") als Maß der Acidität: THIEL, ROEMER, Ph. Ch. 63, 746. Gibt mit Eisenchlorid anfangs eine intensiv kirschrote Färbung, dann einen schwarzbraunen Niederschlag (Sch., J. 1864, 384). - 5-Amino-salicylsäure zerfällt bei der trocknen Destillation in Kohlendioxyd und 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) (Sch., Soc. 17, 194; J. 1864, 423; B. 1, 67). Beim Kochen des salzsauren Salzes mit Salpetersäure entsteht Chloranii (Hü.). Beim Erhitzen von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) und 5-Amino-salicylsäure in sodaalkalischer Lösung auf dem Dampfbad entsteht 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3)-sulfonsäure-(2') (Syst. No. 1923), die direkt oder nach erfolgter Reduktion beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen olivgrünen Farbstoff liefert (Höchster Farbw., D. R. P. 109150; C. 1900 I, 1215). Erhitzt man aber 6-Chior-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) und 5-Amino-salieylsäure in sodaalkalischer Lösung unter Druck auf 120°, so erhält man ein von der 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3)-sulfonsäure-(2') verschiedenes Kondensationsprodukt, dessen Reduktionsprodukt durch Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali in einen blauen Schwefelfarbstoff übergeführt werden kann (Höchster Farbw., D. R. P. 118440; C. 1901 I, 655). Das Hydrochlorid der 5-Amino-salicylsäure liefert beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Anilin auf 210° 4-Oxydiphenylamin (Bd. XIII, S. 444) und N.N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 80) (Limpricht, B. 22, 2909). — Verwendung der 5-Amino-salicylsäure zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 51504, 58271, 60494, 60500, 62133, 62134, 71442, 75293, 86314; Frdl. 2, 325; 3, 610, 612, 614, 617, 620, 631, 632; 4, 795; Cassella & Co., D. R. P. 92655; Frdl. 4, 791; Kalle & Co., D. R. P. 116640; C. 1901 I, 152. Verwendung zur Darstellung eines Triphenylmethanfarbstoffes: Schultz, Tab. No. 550. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 78710; Frdl. 4, 484. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 118440, 118702; C. 1901 I. 655, 714. —  $C_7H_7O_3N + HCl$ . Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser (Hü.) und in kochendem Alkohol (Sch., J. 1864, 384). —  $C_7H_7O_3N + HI$ . Gelbliche Blättchen oder Nadeln (Sch., J. 1864, 384). —  $2C_7H_7O_3N + H_2SO_4 + H_2O$ . Prismen. Wenig löslich in kaltem Wasser (Hü.). —  $C_7H_7O_3N + H Cl + SnCl_2$  (bei 120°) (Goldberg, J. pr. [2] 19, 362).

- 5-Amino-2-methoxy-benzoesäure  $C_8H_9O_3N=H_2N\cdot C_6H_8(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 117) mit Zinn und Salzsäure (Küchler & Buff, D. R. P. 71258; Frdl. 3, 838). Hydrochlorid. Nadeln oder vierseitige Tafeln. Sehr leicht löslich. Chloroplatinat. Gelbe Nädelchen.
- 5-Amino-salicylsäure-methylester  $C_8H_9O_8N H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitro-benzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 378) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1934; Bayer & Co., D. R. P. 79865; Frdl. 4, 56). Nadeln (aus Benzol); krystallisiert aus Wasser in wasserhaltigen, verwitternden Nadeln. Schmilzt wasserfrei bei 96° (G.; B. & Co.). Wirkt anästhesierend (Enhorn, Heinz, C. 1897 II, 672).
- 5-Amino-2-benzoyloxy-benzoesäure-methylester  $C_{15}H_{13}O_4N=H_2N\cdot C_8H_3(0\cdot C0\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Benzoyl-5-nitro-salicylsäure-methylester (Bd. X, S. 118) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure in essigsaurer Lösung (Einhorn, Pfyl. A. 311, 66). Sechsseitige Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 176° (Ei., Pf.), 180° (Ei., Heinz, C. 1897 II, 672). Wirkt anästhesierend (Ei., H.).
- 5-Amino-salicylsäure-äthylester  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 5-Nitro-salicylsäure-äthylester (Bd. X, S. 118) mit Zinn und Salzsäure (Herre, B. 28, 598). Nädelchen (aus Alkohol). E: 145°; leicht löslich in Alkohol (H.). Wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 672).  $C_9H_{11}O_3N+HCl$ . Nadeln (H.).

- 5-Dimethylamino-salicylsäure  $C_9H_{11}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem Methylester (s. u.) beim Kochen mit Salzsäure (Griess, B. 12, 2308). Nadeln. In kaltem Wasser schwer löslich.
- 5-Dimethylamino-salicylsäure-methylester  $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Schmelzen von wasserfreiem 5-Dimethylamino-salicylsäure-methylbetain (G., B. 12, 2308). Gelbliche Prismen.
- 5-Dimethylamino-salicylsäure-hydroxymethylat, Ammoniumbase des 5-Dimethylamino-salicylsäure-methylbetains  $C_{10}H_{15}O_4N=(CH_2)_8N(OH)\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Das Anhydrid (s. u.) entsteht, wenn man 5-Amino-salicylsäure mit 3 Mol.-Gew. Methyloidid und überschüssiger Kalilauge in Methylalkohol behandelt; man neutralisiert mit Jodwasserstoffsäure, destilliert den Methylalkohol ab, fällt mit einer Lösung von Jod in Jodwasserstoffsäure das Perjodid aus, zerlegt dieses mit Schwefelwasserstoff und erhält aus dem entstandenen Jodid durch Einw. von Bleihydroxyd das Anhydrid (Gries, B. 12, 2307; vgl. G., B. 6, 585; 8, 1407). Salzc. Chlorid  $C_{10}H_{14}O_3N\cdot Cl$ . Blättchen (G., B. 12, 2307). Jodid  $C_{10}H_{14}O_3N\cdot I+H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser (G., B. 12, 2307). Chloroplatinat.  $2C_{10}H_{14}O_3N\cdot Cl+PtCl_4+4H_2O$ . Gelbe Prismen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (G., B. 12, 2308).
- Anhydrid, 5 Dimethylamino salicylsäure methylbetain  $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3)_3N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO \cdot O$ . B. s. im vorangehenden Artikel. Nadeln (aus Wasser) mit  $4H_2O$ . Schmeckt intensiv bitter; leicht löslich in kaltem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther; wird von Eisenchlorid stark rotviolett gefärbt (Griess, B. 12, 2307). Die wasserfreie Verbindung wandelt sich beim Schmelzen in 5-Dimethylamino-salicylsäure-methylester um (G.).
- 5-Anilino-salicylsäure, 4-Oxy-diphenylamin-earbonsäure-(3)  $C_{13}H_{11}O_3N=C_6H_5$ :  $NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht in geringer Menge neben 2.5-Dianilino-p-chinon-monoanil (S. 139) und 2.5-Dianilino-p-chinon-dianil beim Eintragen von diazotierter 5-Amino-salicylsäure in ein gelinde erwärmtes Gemisch aus überschüssigem Anilin und Benzol; man versetzt nach einigen Stunden mit dem halben Vol. Äther und filtriert nach 12 Stunden; das Filtrat befreit man durch einen Dampfstrom von Äther und Anilin (Dierbach, A. 273, 118). Zu Rosetten vereinigte Nadeln (aus Wasser).  $Ba(C_{13}H_{10}O_3N)_2 + 6H_2O$ . Krystallwarzen.  $2C_{13}H_{11}O_3N + H_2SO_4$  (bei 110°). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4′- Nitro 4 oxy diphenylamin earbonsäure (3)  $C_{13}H_{10}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4′-Nitro 4-oxy-diphenylamin carbonsäure (3) sulfonsäure (2′) (Syst. No. 1923) durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 150° (Höchster Farbw., D. R. P. 114269; C. 1900 II, 931). Braune Nadeln. Löslich in heißem Wasser mit orangegelber Farbe.
- 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3) NO $_2$  CO $_2$ H C $_{13}$ H $_9$ O $_7$ N $_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stdg, Erhitzen von 2 Mol.-Gew. 5-Amino-salicylsäure mit 1 Mol.-Gew. O $_2$ N···NH···OH 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol und 85 $^0$ / $_0$ igem Alkohol auf 130 $^0$  (Dierbach, A. 273, 123). Ziegelrote Nädelchen (aus Alkohol). F: 272 $^0$  (D.). Beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein schwarzer substantiver Baumwollfarbstoff (Kalle & Co., D. R. P. 129885; C. 1902 I, 840). Der durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefellakali dargestellte Schwefelfarbstoff geht durch Kochen mit Alkohol in einen blauen Baumwollfarbstoff über (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 109456; C. 1900 II, 298).
- 5- $\beta$ -Naphthylamino-salicylsäure  $C_{17}H_{13}O_3N=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) und 5-Amino-salicylsäure in Gegenwart von Natrium-disulfitlösung bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbade (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 281). Gelbe Nadeln (aus Alkohol) oder viereckige Blättchen (aus heißem Benzol). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton, schwer in Ligroin, fast unlöslich in kaltem Wasser.
- 3'.5'-Dibrom-4.4'-dioxy-diphenylamin-carbonsäure-(3)

  C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NBr<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man schüttelt
  2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 640), gelöst in

  Ather, mit einer natriumhydroxydhaltigen wäßrigen Lösung
  von Natriumsalicylat und reduziert die entstandene Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NBr<sub>2</sub> (Bd. X, S. 63) durch Eintragen von Traubenzucker in die alkalische

vog Natriumsalicylat und reduziert die entstandene Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NBr<sub>2</sub> (Bd. X, S. 63) durch Eintragen von Traubenzucker in die alkalische heiße Lösung bis zur Entfärbung; man leitet Schwefeldioxyd ein und filtriert (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 104). — Nadeln (aus Aceton). F: 209° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Chloroform, löslich in Äther, Alkohol, Pyridin und Aceton.

5-Benzalamino-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . Beim Versetzen einer heißen alkoholischen Lösung von salzsaurer 5-Amino-salicylsäure mit einem

Gemisch aus Natriumacetat in wenig Wasser und Benzaldehyd in wenig Ligroin (Möhlau, Adam, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 403; C. 1907 I, 407). — Hellgelbe Nadeln. F: 256°. Unlöslich in organischen Mitteln; in konz. Schwefelsäure farblos löslich.

- 5-[2-Nitro-benzalamino]-salicylsäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) und salzsaurer 5-Amino-salicylsäure in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, B. 31, 2260; M., Adam, C. 1907 I, 108; vgl. Puxeddu, G. 39 II, 28). Citronengelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 221° (M.), 223° (P.) unter Zersctzung. Leicht löslich in Salzsäure (P.); löst sich in konz. Schwefelsäure hellcitronengelb, in Soda gelb, in Natronlauge orangegelb (M.). Hydrochlorid. Nädelchen (P.).
- 5-[3-Nitro-benzalamino]-salicylsäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 250) und salzsaurer 5-Amino-salicylsäure in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, B. 31, 2260; M., Adam, C. 1907 I, 108; vgl. Puxeddu, G. 38 I, 13). Hellgelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 252° (M.), 245° (P.) unter Zersetzung. Lösung in konz. Schwefelsäure und Soda hellgelb, in Natronlauge goldgelb (M.).
- 5-[4-Nitro-benzalamino]-salicylsäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Nitro-henzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und salzsaurer 5-Amino-salicylsäure in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, B. 31, 2260; M., Adam, C. 1907 I, 108). Man versetzt die alkoh. Lösung von salzsaurer 5-Amino-salicylsäure mit etwas Essigsäure und gibt dann die alkoh. Lösung von 4-Nitro-benzaldehyd und der erforderlichen Menge Natriumacetat hinzu (Pope, Soc. 93, 534). Goldgelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 245—247° (P.), 217—218° (M.) unter Zersetzung. Löst sich in konz. Schwefelsäure eitronengelb, in Soda gelb, in Natronlauge orangegelb (M.). Die gelbliche Lösung in Alkohol wird durch Alkali dunkelbraun (P.). Absorptionsspektrum: P., Soc. 93, 537. Wird durch längeres Kochen mit Alkohol verändert (M., A.).
- 5-Cinnamalamino-salicylsäure  $C_{16}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . B. Aus Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) und salzsaurer 5-Amino-salicylsäure in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, Adam, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 404; C. 1907 I, 407; vgl. Puxeddu, G. 38 I, 45). Dunkelrote Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 164° (M., A.), 130° (Zers.) (P.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (M., A.).
- 5-[2-Nitro-cinnamalamino]-salicylsäure  $C_{16}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und salzsaurer 5-Aminosalicylsäure in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, Adam, Zeitschr. f. Farbenindustrie 5, 406; C. 1907 I, 108). F: 194°. Schwer löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farhe.
- 5-[3-Nitro-cinnamalamino]-salicylsäure  $C_{16}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH:CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-zimtaldehyd (Bd. VII, S. 358) und salzsaurer 5-Amino-salicylsäure in alkoh. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (M., A., Zischr. f. Farben-industrie 5, 408; C. 1907 I, 108). Hellrote Nadeln. F: 198°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 5-[4-Nitro-cinnamalamino]-salicylsäure  $C_{16}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Analog der der vorangehenden Verbindungen (M., A., Zischr. f. Farbenindustrie 5, 409; C. 1907 I, 108). Rötlichgelbe Nadeln aus Alkohol. F: 155°. Schwer löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgelber Farbe.
- 2.6 Dibrom chinon [4 oxy 3 carboxy anil] (4)
  C<sub>13</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NBr<sub>2</sub>, s. nebenstchende Formel. Vgl. hierzu Bd. X, S. 63,
  Zeile 5 von unten.

  5-Salicylalamino-salicylagura C. H. O. N. HO. C. H. CH.
- 5-Salicylalamino-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_{4}N = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH$ : Br  $N \cdot C_{6}H_{3}(OH) \cdot CO_{2}H$ . B. Aus salzsaurer 5-Amino-salicylsäure, gelöst in Wasser, und der äquimolekularen Menge Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31), gelöst in der herechneten Menge n-Natronlauge, bei 50° (Schiff, A. 210, 116). Man vermischt 1 Mol.-Gew. salzsaure 5-Amino-salicylsäure mit 1 Mol.-Gew. Salicylaldehyd in Alkohol und fügt dann noch 1 Mol.-Gew. freie 5-Amino-salicylsäure hinzu (Puxeddu, G. 38 I, 14).— Gelbrote dichroitische prismatische Krystalle (aus Alkohol). F: 247° (P.), 245° (Zers.) (Sch.). Außerordentlich löslich in Alkohol (Sch.), schwer löslich in den sonstigen gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (P.).
- 5-[4-Oxy-benzalamino]-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-salicylsäure und 4-Oxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 64) durch mehrtägiges Schütteln in Alkohol (Puxeddu, G. 39 II, 28). Orangerote oder dunkelrote Krystalle. Verändert sich bei 240° und zersetzt sich bei 260°. Fast unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol, Chloroform.

- 5-[3.4-Dioxy-benzalamino]-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_5N=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-salicylsäure und Protocatechualdehyd (Bd. VIII, S. 246) in alkoh. Lösung bei mehrtägigem Schütteln (P., G. 39 II, 29). Gelbe Masse, die beim Trocknen braun-grün wird. Die Lösungen in Natronlauge oder Soda sind grüngelb mit schwach grüner Fluorescenz.
- 5-[Naphthochinon-(1.4)-yl-(2)-amino]-salicylsäure  $C_{17}H_{11}O_5N=(O:)_2C_{10}H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von a-Naphthochinon (Bd. VII, S. 724) mit 5-Aminosalicylsäure in Alkohol (A. FISCHER, SCHAAR-ROSENBERG, B. 32, 83). Gelbrote Nadeln (aus Eisessig). Erweicht bei 265° und schmilzt bei 278° unter Entwicklung von Kohlendioxyd. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol und Essigester. Löst sich in konz. Schwefelsäure fuchsinrot, in Ammoniak und Soda bordeauxrot, in Natronlauge blau. Färbt chromgebeizte Wolle rotviolett.
- 5-Acetamino-salicylsäure  $C_9H_9O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben 5-Amino-salicylsäure bei der Reduktion von 5-Nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 116) mit Zinn und Eisessig (Hübner, A. 195, 18). Beim Schütteln der alkalisch-wäßrigen Lösung von 5-Amino-salicylsäure mit Essigsäureanbydrid (Grandmougen, B. 39, 3930). Krystalle mit  $^{1}/_2$  H<sub>2</sub>O (aus Alkohol) (H.). F: 218°; löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure (H.).  $Mg(C_9H_8O_4N)_2 + 8 H_2O$ . Krystallkrusten. Leicht löslich in Wasser (H.).  $Ca(C_9H_8O_4N)_2 + 5^{1}/_2 H_2O$ . Nadeln. Löslich in kaltem Wasser (H.).  $Ba(C_9H_8O_4N)_2 + 4 H_2O$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (H.).  $Zn(C_9H_8O_4N)_2 + 10H_2O$ . Nadeln. In kaltem Wasser ziemlich leicht löslich (H.).
- 5-Chloracetamino-salicylsäure  $C_9H_8O_4NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_8(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-methylester (s. u.) durch Kochen mit Sodalösung (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 160; E., D. R. P. 108871; C. 1900 II, 303). Kryställchen mit 1  $H_2O$  (aus Eisessig). F: 233—234° (Zers.). Färbt sich mit Eisenchlorid violett.
- 5-Acetamino-2-methoxy-benzoesäure  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von Methyläther-5-nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 117) mit Zinn und Eisessig (Küchler & Buff, D. R. P. 71258; Frdl. 3, 838). Nädelchen (aus viel Wasser). F: 206—207°.
- 5-Acetamino-2-äthoxy-benzoesäure  $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von Äthyläther-5-nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 118) mit Zinn und Eisessig (K. & B., D. R. P. 71258; Frdl. 3, 838). Nadeln (aus viel Wasser). F: 189—190°.
- 5-Acetamino-salicylsäure-methylester  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Amino-salicylsäure-methylester (S. 580) durch Acetylchlorid in Pyridin (Einhorn, Hollandt, A. 301, 111). Nadeln (aus Alkohol). F: 147°. Löslich in verd. Natronlauge.
- 5 Chloracetamino salicylsäure methylester  $C_{10}H_{10}O_4NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 5-Amino-salicylsäure-methylester und Chloracetylchlorid in siedendem Benzol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 160; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 157°.
- 5-Chloracetamino-salicylsäure-äthylester  $C_{11}H_{12}O_4NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$ . B. Aus 5-Amino-salicylsäure-äthylester und Chloracetylchlorid in siedendem Benzol (E., O., A. 311, 160; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nädelchen (aus Alkohol). F: 131,5°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform.
- 5-Benzamino-salicylsäure  $C_{14}H_{11}O_4N=C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Entsteht neben anderen Produkten bei 3-stdg. Erhitzen von salzsaurer 5-Amino-salicylsäure mit Benzoylchlorid auf 170—180°; man wäscht das Produkt mit heißem Wasser, löst es in Eisessig und fällt mit heißem Wasser; die nun benzoesäurefreie Masse wird in warmer Atzbarytlösung aufgenommen und das überschüssige Baryt durch Kohlendioxyd gefällt; die Lösung der Bariumsalze fällt man mit Salzsäure und entzicht dem Niederschlage Beimengungen durch Chloroform (Dabney, Am. 5, 23). Fast amorphes Pulver. F: 252°. Unlöslich in Chloroform, Benzol und Gasolin, sehr schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Eisessig. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure in essigsaurer Lösung 2.6-Dinitro-4-benzamino-phenol (Bd. XIII, S. 528).  $Ca(C_{14}H_{10}O_4N)_2$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.  $Ba(C_{14}H_{10}O_4N)_2+6H_2O$ . Nadeln. Verliert das Krystallwasser nicht über  $H_2SO_4$ . Sehr leicht löslich in Wasser.
- 5-Äthoxalylamino-salicylsäure, [4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäureäthylester  $C_{11}H_{11}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Oxalsäurediäthylester (Bd. II, S. 535) auf 5-Amino-salicylsäure (Pittti, G. 36 II, 736). F: 235—236°.
- N.N'-Oxalyl-bis-[5-amino-salicylsäure], N.N'-Bis-[4-oxy-3-carboxy-phenyl]-oxamid  $C_{16}H_{12}O_8N_2=[--CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H]_2$ . B. Bei der Einw. von Oxalsäure-diäthylester auf 5-Amino-salicylsäure (P., G. 36 II, 736). F: 280—281°.

- 5 Äthoxalylamino 2 methoxy benzoesäure, [4-Methoxy-3-carboxy-phenyl]-oxamidsäureäthylester  $C_{12}H_{13}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Oxalsäure-diäthylester auf 5-Amino-2-methoxy-benzoesäure (S. 580) (P., G. 36 II, 736).  $\longrightarrow$  F: 192°.
- N-[4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-malonamidsäureäthylester  $C_{12}H_{13}O_6N$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Malonsäure-diäthylester (Bd. II, S. 573) auf 5-Amino-salicylsäure (P., G. 36 II, 736). F: 180°.  $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$
- N.N'-Malonyl-bis-[5-amino-salicylsäure], N.N'-Bis-[4-oxy-3-carboxy-phenyl]-malonamid  $C_{17}H_{14}O_8N_2=CH_2[CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H]_2$ . B. Bei der Einw. von Malonsäure-diäthylester auf 5-Amino-salicylsäure (P., G. 36 II, 736). F: 262—263°.
- N-[4-Methoxy-3-carboxy-phenyl]-malonamidsäureäthylester  $C_{13}H_{15}O_6N = C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Malonsäure-diäthylester auf 5-Amino-2-methoxy-benzoesäure (P., G. 36 II, 736).  $\rightarrow$  F: 172°.
- N.N'-Malonyl-bis-[5-amino-2-methoxy-benzoesäure], N.N'-Bis-[4-methoxy-3-carboxy-phenyl]-malonamid  $C_{19}H_{18}O_8N_2=CH_2[CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H]_2$ . B. Bei der Einw. von Malonsäure-diäthylester auf 5-Amino-2-methoxy-benzoesäure (P., G. 36 II, 736). F: 254°.
- **N-[4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-succinamidsäure**  $C_nH_{11}O_6N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . F: 212—213° (P., G. 36 II, 736).
- $\begin{array}{lll} \textbf{N-[4-Methoxy-3-carboxy-phenyl]-succinamids\"{a}ure} & C_{12}H_{13}O_6N = HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H. & F:\ 164--165^0\ (P.,\ \textit{G.}\ 36\ II,\ 736). \end{array}$
- $\begin{array}{ll} \textbf{Citracons\"{a}ure-mono-[4-oxy-3-carboxy-anilid]} & C_{12}H_{11}O_6N = HO_2C \cdot C_2H(CH_3) \cdot CO \cdot \\ NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H. & Gelb. & F : \ 183-184^0 & (P., \ \textit{G. 36} \ II, \ 737). \end{array}$
- Citraconsäure-mono-[4-methoxy-3-carboxy-anilid]  $C_{13}H_{13}O_5N=HO_2C\cdot C_2H(CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . Gelb. F: 205° (P., G. 36 II, 737).
- N-[4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-phthalamidsäure  $C_{15}H_{11}O_6N = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . F: 262—263° (P., G. 36 II, 737).
- $\label{eq:N-interpolation} \begin{tabular}{ll} $N$-[4-Methoxy-3-carboxy-phenyl]$-phthalamidsäure $C_{16}H_{13}O_6N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$ $F$: $244^0$ (P., $G$. 36 II, 737). \end{tabular}$
- 5-Ureido-salicylsäure, [4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_8H_8O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintragen von 5-Amino-salicylsäure in geschmolzenen Harnstoff (Griess, B. 2, 47; J. pr. [2] 1, 234). Blättchen (aus heißem Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser.
- N.N'-Carbonyl-bis-[5-amino-salicylsäure], N.N'-Bis-[4-oxy-3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_{15}H_{12}O_7N_2=CO[NH\cdot C_8H_3(OH)\cdot CO_2H]_2$ . B. Beim Erhitzen von 5-Ureido-salicylsäure auf  $200^{6}$  (Griess, J. pr. [2] 1, 235). Nadeln. Fast unlöslich in kochendem Wasser und Alkohol.
- 5-[4-Nitro-a-eyan-benzalamino]-salicylsäure, 4-Oxy-3-carboxy-anil des 4-Nitro-benzoyleyanids, [4-Oxy-3-carboxy-phenyl]-[ $\mu$ -eyan-azomethin]-  $O_2N$  C(CN):N OH [4'-nitro-phenyl]  $C_{15}H_9O_5N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitroso-salicylsäure [Chinon-oxim-(4)-carbonsäure-(2), Bd. X, S. 802] und 4-Nitro-benzyleyanid (Bd. IX, S. 456) in absol. Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat (Houben, Brassert, Ettinger, B. 42, 2758). Mattgelbe Krystalle (aus Benzol oder Toluol). Schmilzt unscharf bei 231—236°. Löslich in Alkohol mit grüner, in Eisessig mit dunkler Farbe, unlöslich in Petroläther und Ligroin.
- 4'-Nitro-4-oxy-2'-amino-diphenylamin-earbon-säure-(3)  $C_{13}H_{11}O_5N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3) (S. 581) durch Reduktion (Kalle & Co., D. R. P. 139679; C. 1903 I, 748) mit Schwefelammon (Dierbach, A. 273, 125). Gelbes krystallinisches Pulver (K. & Co.), ziegelrote Krystalle (D.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (K. & Co.). Löslich in Alkalien mit roter, in Säuren mit gelber Farbe (D.). Gibt beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Schwefelkohlenstoff in verd. Alkohol einen Thioharnstoff, welcher beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen graublauen Schwefelfarbstoff liefert (K. & Co.). Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser (K. & Co.). Natriumsalz. Rotbraune Nädelchen (aus konzentriert-wäßriger Lösung) (K. & Co.).

- Sodaf., D. R. P. 114270; C. 1900 II, 999). Rote Kryställchen (aus Alkohol). F:236°(Zers.). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: B. A. S. F.
- N-[4-Oxy-phenyl] N'- [4-oxy-3-carboxy-phenyl] 4.6 dinitro phenylendiamin (1.3)

  C<sub>19</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub>N<sub>4</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der HO

  Einw. von 5-Amino-salicylsäure auf 5'-Chlor-2'.4'-di-nitro-4-oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 445) (Bad.

  Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114270; C. 1900 II, 999). Dunkelrote Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 245° (Zers.). Uhlustatus Sklasset, leicht het für R. A. S. R.

Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: B. A. S. F.

- 4 Oxy 4'- amino diphenylamin carbonsäure (3)  $C_{02}H$   $C_{13}H_{12}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 4'- Nitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure (3) (S. 581)  $H_2N$   $\sim$  NH·  $\sim$  OH (Höchster Farbw., D. R. P. 114269; C. 1900 II, 931). Beim Erhitzen von 4-Oxy-4'- amino-diphenylamin-carbonsäure (3)-sulfonsäure (2') (Syst. No. 1923) mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 150° (H. F., D. R. P. 112180, 114269; C. 1900 II, 701, 931). Nadeln. Löslich in Soda; durch Essigsäure wieder fällbar (H. F., D. R. P. 112180, 114269). Mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein blauer Farbstoff (H. F., D. R. P. 114269).
- **4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin-carbonsäure-(3)**  $C_{15}H_{16}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 72) durch gemeinsame Oxydation mit Salicylsäure und darauffolgende Reduktion (Cassella & Co., D. R. P. 140733; C. 1903 I, 1011). F: 175—177°. Verwendung zur Darstellung blauer Schwefelfarbstoffe; C. & Co.
- 4-Oxy-4'-diäthylamino-diphenylamin-carbonsäure-(3)  $C_{17}H_{20}O_3N_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII. S. 75) durch gemeinsame Oxydation mit Salicylsäure und darauffolgende Reduktion (C. & Co., D. R. P. 140733; G. 1903 I, 1011). Krystallinisches Pulver. F: 175—1776. Leicht löslich in Wasser. Bildet mit Alkalien und Säuren leicht lösliche Salze. Verwendung zur Darstellung blauer Schwefelfarbstoffe: C. & Co.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Oxy-2'.4'-diamino-diphenylamin-carbons\"aure-(3)} & C_{13}H_{13}O_3N_3 = (H_2N)_2C_6H_3 \cdot \\ NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H, & B. & Aus & 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin-carbons\"aure-(3) & (S. 581) \\ mit Zinnehlor\"ur (Dierbach, A. 273, 124). & Unbeständig. & 2C_{13}H_{13}O_3N_3 + H_2SO_4. & Nadeln. \end{array}$
- 5-[4-Dimethylamino-benzalamino]-salicylsäure  $C_{16}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3 (OH) \cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer 5-Amino-salicylsäure und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) in Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (Möhlau, Adam, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 410; C. 1907 I, 109). Krystalle. F: 265°. Sehr wenig löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe.
- 5-[4-Dimethylamino-cinnamalamino]-salicylsäure  $C_{18}H_{18}O_3N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$ :  $CH\cdot CH: N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus salzsaurer 5-Amino-salicylsäure und 4-Dimethylamino-zimtaldehyd (S. 71) in Alkohol in Gegenwart von Natriumaeetat (M., A., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 411; C. 1907 I, 109). Dunkelrote Nadeln. F: 206°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgelber Farbe.
- 5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure  $C_{13}H_{18}O_4N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure (S. 583) und Diäthylamin (Einhorn, D. R. P. 108871; C. 1900 II, 303). Läßt sich aus Wasser krystallisieren. Zersetzt sich gegen 250°.
- 5-[(N-Methyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester  $C_{11}H_{14}O_4N_2=CH_3\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-methylester und Methylamin (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 175). Nadeln. F: 73—74°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton. Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid violette Färbung.  $C_{11}H_{14}O_4N_2+HCl$ . Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 220° (Zers.).
- 5-[(N.N-Dimethyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-methylester und Dimethylamin (EINHORN, D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). F: 59—60°. Hydrochlorid. Nadeln. F: 237°.

5-[(N-Äthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester  $C_{12}H_{16}O_4N_2=C_2H_5\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-methylester und Äthylamin (Etnhorn, Oppenheimer, A. 311, 175; El., D. R. P. 106 502; C. 1900 I, 883). — F: 58° bis 59°; leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. —  $C_{12}H_{16}O_4N_2+HCl$ . Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 225,5°.

5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_4N_2=(C_2H_{5})_2N$ - $CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-methylester und Diäthylamin in Alkohol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 176; Ei., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Aus 5-Amino-salicylsäure-methylester und Diäthylaminoessigsäureäthylester (Bd. IV, S. 350) bei 150—160° (Ei., D. R. P. 108027; C. 1900 I, 1115). Aus 5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure in Methylalkohol durch Einleiten von Chlorwasserstoff (Ei., D. R. P. 108871; C. 1900 II, 303). — Schwach gelb gefärbtes, nicht krystallisierendes Öl. — Das salzsaure Salz gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (Ei., O.). — Das salzsaure Salz wurde unter dem Namen "Nirvanin" als Lokalanästhetikum empfohlen (Ei., O.). Unterscheidungsreaktionen zwischen Nirvanin und α-Eucain, β-Eucain, Cocain, Stovain, Alypin: Saporetti, C. 1909 II, 1015. —  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + HCl$ . Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 185° (Zers.) (Ei., O.). —  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + HCl$ . Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 170—171° (Zers.) (Ei., O.). —  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + HCl + HgCl_2 + H_2O$ . Nädelchen (aus Alkohol). F: 150—151° (Ei., O.). —  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + HCl + HgCl_2 + H_2O$ . Nädelchen (aus Alkohol). F: 150—151° (Ei., O.). —  $C_{14}H_{20}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$ . Lachsfarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei etwa 210° (Ei., O.).

5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-äthylester  $C_{15}H_{22}O_4N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 5-Chloracetamino-salicylsäure-äthylester und Diäthylamin (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 177; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). — Öl. —  $C_{15}H_{22}O_4N_2+HCl$ . Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 198,5°.

5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-amid  $C_{13}H_{19}O_3N_3=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei mehrwöchigem Stehen von 5-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-salicylsäure-methylester mit methylalkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 8-stdg. Erhitzen auf 130° (EINHORN, OFFENHEIMER, A. 311, 177). — Nadeln (aus Benzol). F: 144°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

3-Brom-5-amino-salicylsäure  $C_7H_6O_3NBr=H_2N\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln von 3-Brom-5-nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 121) mit Zinn und Salzsäure (Lellmann, Geothmann, B. 17, 2725). — Sehr unbeständig. —  $C_7H_6O_3NBr+HCl$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast gar nicht in Äther.

3-Nitro-5-amino-salicylsäure  $C_2H_0O_5N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Durch Nitrieren von 5-Amino-salicylsäure mit Salpeterschwefelsäure (Cassella & Co., D. R. P. 85989; Frdl. 4, 158). — Blätter (aus Wasser). F: 240° (Zers.). Sehr wenig löslich in Chloroform und Benzol. — Durch Reduktion entsteht 3.5-Diamino-salicylsäure (S. 587). — Natriumsalz. Braune Prismen.

Derivat von dem es unbestimmt ist, ob es von der 3-Amino- oder von der 5-Amino-2-oxybenzoesäure abzuleiten ist.

5 oder 3 - Brom - 4.6 - dinitro - 3 oder 5 - anilino - salicylsäure -  $\beta$  - naphthylester, 5-Brom-4.6 oder 2.6-dinitro - 2 oder 4 - oxy-diphenylamin-carbonsäure - (3)- $\beta$ -naphthylester  $C_{23}H_{14}O_7N_3Br$ , Formel I oder II.

B. Bei 3 - 4-stdg. Kochen von 3.5-Dibrom - 4.6-dinitro - salicylsäure -  $\beta$ -naphthylester, ON. OH.

brom -4.6 - dinitro - salicylsäure - $\beta$  - naphthylester (s. Bd. X, S. 124) mit Anilin und wenig Alkohol (Eckenroth, Wolf, B. 26, 1470). — Braune Nadeln (aus Eisessig). F; 222°. Schwer löslich in Äther.

### Derivat der 6-Amino-2-oxy-benzoesäure.

5-Chlor-3-nitro-6-amino-2-äthoxy-benzonitril  $C_9H_8O_3N_3Cl$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Chlor-3.6-dinitro-2-äthoxy-benzonitril (Bd. X, S. 124) und alkoh. Ammoniak (Blanksma, R. 21, 427). — Gelbe Krystalle. F: 157°.

### Diaminoderivate der 2-Oxy-benzoesäure,

- 3.5-Diamino 2 oxy benzoesäure, 3.5-Diamino salicylsäure  $^1)$  CO2H  $\rm C_{7}H_{8}O_{3}N_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.5-Dinitrosalicylsäure-methylester (Bd. X, S. 122) mit Jodphosphor und etwas Wasser (SAIZEW, A. 133, 323). Aus 3-Nitro-5-amino-salicylsäure (S. 586) durch Reduktion (Cassella & Co., D. R. P. 85989; Frdl. 4, 158). Aus 3.5-Bis-benzolazo-salicylsäure (Syst. No. 2143) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Grandmough, Guisan, Freimann, B. 40, 3451). Nadeln. Fast unlöslich in Alkobol, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, viel leichter in beißem; leicht löslich in verd. Mineralsäuren, aber niebt in Essigsäure; gibt mit Eisenchlorid erst eine braunrote Färbung und dann einen schwarzen, flockigen Niederschlag (S.). Verwendung der Tetrazoverbindung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: Cassella & Co., D. R. P. 68303, 69166; Frdl. 3, 638, 639.  $\rm C_{7}H_{8}O_{3}N_{2}+2\,HCl.$  Quadratische Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwieriger in Alkohol (S.).  $\rm C_{7}H_{8}O_{3}N_{2}+2\,HI$  + 1½ H<sub>2</sub>O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (S.).  $\rm C_{7}H_{8}O_{3}N_{2}+4\,HI$  + 1½ O. Quadratische Prismen. Schwer löslich in Wasser, fast gar nicht in Alkohol (S.).
- 3 Amino 5 acetamino salicylsäure  $C_9H_{10}O_4N_2=(CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_9H_2(OH)\cdot CO_2H$ . B. Man nitriert 5-Acetamino-salicylsäure (S. 583) mit Salpeterschwefelsäure und reduziert die hierbei erhaltene 3-Nitro-5-acetamino-salicylsäure mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 163186; C. 1905 II, 1300). Aus dem Natriumsalz der 3.5-Diamino-salicylsäure in wäßr. Lösung und Essigsäureanhydrid (Höchster Farbw., D. R. P. 164295; C. 1905 II, 1701). Nadeln. F: 220° (C. & Co., D. R. P. 163186), 218° (H. F.). Schwer löslich in Wasser; die Salze sind leicht löslich (C. & Co., D. R. P. 163186). Gibt mit salpetriger Säure eine goldgelbe, in Wasser sehr wenig lösliche Diazoverbindung (C. & Co., D. R. P. 163186), die mit Naphtholen etc. beizenfärbende Monoazofarbstoffe liefert (C. & Co., D. R. P. 170819; C. 1906 II, 643).
- 3-Amino-5-benzamino-salicylsäure  $C_{14}H_{12}O_4N_2=(C_6H_5\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_2(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem Natriumsalz der 3.5-Diamino-salicylsäure in wäßr. Lösung und Benzoylchlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 164295; C. 1905 H, 1701). F: 221°.
- N³.N³'-Carbonyl-bis-[3.5-diamino-salicylsäure], N.N'-Bis-[2-oxy-5-amino-s-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_{15}H_{14}O_7N_4=CO[NH\cdot C_0H_2(OH)(NH_2)\cdot CO_2H]_2$ . B. Aus 5-Nitro-3-amino-salicylsäure durch Einw. von Phosgen (Bd. III, S. 13) und nachfolgende Reduktion (WEISS, D. R. P. 94634; C. 1898 I, 358). Wird die diazotierte Verbindung mit a-Naphthylamin gekuppelt, weiter diazotiert und mit aromatischen Disulfonsäuren gekuppelt, so entsteben schwarze Disazofarbstoffe.
- 2. Aminoderivate der 3-Oxy-benzoesäure  $C_7H_6O_3=HO\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 134).

#### 2-Amino-3-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

- 2-Amino-3-oxy-benzoesäure  $C_7H_7O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B.  $CO_2H$  Beim Erhitzen von Damasceninsäure (S. 588) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf  $100^\circ$ , neben anderen Verbindungen (Keller, Ar. 246, 15, 21). Blättchen (aus Wasser). F: 164°. Sebr wenig löslich in kaltem Wasser, löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, Ather, Chloroform.  $C_7H_7O_3N+H.Cl.$  Krystalle (aus konz. Salzsäure). F: 198—200°. Wird durch Wasser dissoziiert.
- 2-Methylamino-3-oxy-benzoesäure C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N = CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Erhitzen von Damasceninsäure (S. 588) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 100°, neben anderen Verbindungen (Keller, Ar. 246, 15, 19). Krystalle (aus 70°/₀igem Alkohol). F. ca. 260°; sehr wenig löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol; leicht löslich in Alkalien und Säuren (K.). Reduziert in salzsaurer Lösung Goldehlorid und Platinchlorid (K.). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam Methylamin und 3-Oxy-benzoesäure (K.). C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N + HCl + ½H<sub>2</sub>O. Farblose Nadeln. Schmilzt lufttrocken bei 214—215° (K.; E. Schmidt, Privatmitteilung); sebmilzt, bei 50—60° getrocknet, bei 217—218° (РОММЕВЕНИЕ, Ar. 242, 296). Sehr leicht löslich; die Lösung färbt sieb beim

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Salicylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 43.

Stehen an der Luft oder bei längerem Erwärmen rot (K.). — C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N + HI. Farblose Tafeln (P.). Schmilzt lufttrocken bei 213—214° (K.; E. SCHMIDT, Privatmitteilung).

2-Methylamino-3-methoxy-benzoesäure, Damasceninsäure, "Damascenin Stathligan — CH3 NH-C<sub>6</sub>H3(0-CH3)·CO<sub>2</sub>H. B. Beim Kochen von salzsaurem Damascenin (s. u.) mit verdümter alkoholischer Kalilauge am Rückflußkühler (KELLER, Ar. 246, 28). — Krystallisiert aus Wasser in Tafeln mit 3 Mol. H<sub>2</sub>O (Pommerener. Ar. 239, 35; K., Ar. 242, 306). Die wasserhaltigen Krystalle sind monoklin prismatisch (Schwantke, Z. Kr. 46, 91; Groth, Ch. Kr. 4, 514); sie schmelzen bei 76—77° (P., Ar. 239, 35), 78° (K., Ar. 242, 306). Sie verwittern an der Luft, verlieren das Krystallwasser beim Trocknen über Schwefelsäure oder bei 50° und schmelzen dann bei 140—141° (P., Ar. 239, 35), 143—144° (K., Ar. 242, 306). Krystallisiert aus einem Gemisch von absol. Alkohol und Chloroform wasserfrei in Tafeln vom Schmelzpunkt 144° (K., Ar. 242, 307). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, Ather. Essigester und Chloroform, noch schwerer in Äther; die Lösungen in Alkohol, Ather. Essigester und Chloroform fluorescieren blau; die wäßt. Lösung reagiert sauer und zersetzt Carbonate (K., Ar. 242, 306). — Reagiert in absolut-alkoholischer Lösung mit 2 At. Gew. Brom unter Bildung des Hydrobromids der x-Brom-2-methylamino-3-methoxy-benzoesäure (S. 589) (K., Ar. 242, 314). Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure 2-Methylnitrosamino-3-methoxy-benzoesäure (S. 589) (K., Ar. 242, 311). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure (Kp: 1279) werden je nach den Bedingungen 2-Methylamino-3-vy-benzoesäure (S. 587), 2-Amino-3-oxy-benzoesäure (S. 589) (K., Ar. 242, 323). Beim Erhitzen mit Jüderschüssigem Methyljoidid in Methylalkohol im geschlossenen Rohr im Wasserbade entsteht das Hydrojoidid der 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure (S. 589) (K., Ar. 242, 317). Beim Erhitzen des Silbersalzes der Damasceninsäure mit überschüssigem Methyljoidid in Methylalkohol im geschlossenen Rohr im Wasser unter Silberabscheidung (K., Ar. 242, 310). — Ba(C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N) + H<sub>2</sub>O. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Ammoniak und Salptersäure; zersetzt sich beim Erwärmen mit W

2-Methylamino-3-methoxy-benzoesäure-methylester, Damasceninsäure-methylester, Damascenin  $C_{10}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Ewins, Soc. 101 [1912], 544. — V. In den Samenschalen von Nigella damascena L. (Schneider, Dissertation [Erlangen 1890], S. 10, 39; P. C. H. 31, 173, 191). In den Samen von Nigella aristata Sb. et Sm. (Keller, Ar. 246, 7). — B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Damasceninsäure (s. o.) mit überschüssigem Methyljodid im geschlossenen Rohr im Wasserbade (Ke., Ar. 246, 29). — Darst. Man zieht die zerquetschten Samen von Nigella damascena L. wiederholt mit Benzin aus, schüttelt die durch Absitzenlassen geklärten Benzinlösungen mit verd. Salzsäure und versetzt die filtrierte salzsaure Lösung mit einem Überschuß von Sodalösung; man löst den so erhaltenen Niederschlag in absol. Alkohol, filtriert, läßt die alkoh. Lösung verdunsten und reinigt den erhaltenen Rückstand durch wiederholtes Schmelzen und Krystallisierenlassen (SCHNEIDER). Man zieht die nicht zerquetschten Samen von Nigella damascena L. mit salzsaurem Wasser kalt aus und schüttelt die mit Soda alkalisch gemachten Auszüge mit Benzin; die Benzinlösungen werden wie oben verarbeitet Soda alkalisch gemachten Auszuge mit Benzin; die Benziniosungen werden wie oben verarbeitet (Schneider). — Bläulich fluorescierende, narkotisch riechende (Schn.; Pommerehne, Ar. 238, 543) Prismen (aus absol. Alkohol). F: 26° (P., Ar. 238, 543), 27° (unkort.) (Schn.). Kp<sub>10</sub>: 157° (Schimmel & Co., C. 1899 II, 880; vgl. Kaufmann, Rothelin, B. 49 [1916], 584), Kp<sub>750</sub>: ca. 270° (E.). Mit Wasserdampf flüchtig (Schn.). Unlöslich in kaltem Wasser, wenig löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzin; die Lösungen fluorescieren blau (Schn.). — Wird sehr leicht, z. B. schon beim Umkrystallieren seines Hydrochlorids aus Wasser zu Damasceninsäure (s. o.) verseift (Ke., Ar. 248, 29, 263 [1925] 482; F. vgl. Schl. & Co.). Gibt mit selpotrigen Säure 2 Methylnitres 246, 29; 263 [1925], 482; E.; vgl. Schi. & Co.). Gibt mit salpetriger Säure 2-Methylnitrosamino-3-methoxy-benzoesäure-methylester (S. 589) (KE., Ar. 246, 11). Liefert beim Kochen mit Methyljodid und Methylalkohol am Rückflußkühler das Hydrojodid des 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure-methylesters (S. 589) (KE., Ar. 246, 10). —  $C_{10}H_{13}O_3N +$ HCl + H<sub>2</sub>O. Prismen oder Nadeln. Verliert im Vakuum 1 Mol. Wasser (KE., Ar. 248, 9).

- F: 121° (Schn.; Ke., Ar. 246, 9). Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in Äther; die alkoh. Lösung fluoresciert nicht (Ke., Ar. 246, 9).  $C_{10}H_{13}O_3N + H_2SO_4$ . Nädelchen. F: 168—170° (Schn.). Nitrat. Säulen (aus Wasser). F: 98°; ist bei 180° blau gefärbt (Schn.).  $2C_{10}H_{13}O_3N + 2HCl + PtCl_4$ . Gelbe Nadeln. F: 191° (Ke., Ar. 246, 9, 29).
- 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure  $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch  $2^4/_2$ -stdg. Erhitzen von Damasceninsäure (S. 588) mit überschüssigem Methyljodid in Methylalkohol im geschlössenen Rohr im Wasserbade; man zersetzt das entstandene Hydrojodid mit Sodalösung (Keller, Ar. 242, 317, 318). Farblose Blättchen (aus Essigester + Petroläther). F: 118—119°; leicht löslich in Alkohol, Essigester und Chloroform, etwas schwerer in Wasser, fast unlöslich in Petroläther (K.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlössenen Rohr im Wasserbade 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure-jodmethylat (s. u.) (K.). Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Pommerehne, Ar. 238, 552).  $C_{10}H_{13}O_3N + HI + 2H_2O$ . Farblose Nadeln oder Blättchen. Schmilzt lufttrocken bei 168—170° (P.), 172—173°; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (K.). Nitrat. Nadeln (aus Wasser oder absol. Alkohol). F: 120—121°; färbt sich an der Luft gelb (P.).  $C_{10}H_{13}O_3N + HCl + AuCl_3$ . Dunkelgelbe Tafeln oder Nadeln. F: 153—155° (P.).  $2C_{10}H_{13}O_3N + 2HCl + PtCl_4$ . Rötlichgelbe Nadeln. Schmilzt lufttrocken bei ca. 181—183° (P.).
- 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure-methylester  $C_{11}H_{15}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_5H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Das Hydrojodid entsteht beim Kochen von Damascenin (S. 588) mit Methyljodid und Methylalkohol am Rückflußkühler (Keller, Ar. 246, 10).  $C_{11}H_{15}O_3N+HI$ . Nadeln und Tafeln (aus Wasser). F: 140°. Leicht löslich in Wasser.
- 2 Dimethylamino 3 methoxy benzoesäure hydroxymethylat  $C_{11}H_{17}O_4N=(CH_3)_3N(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 2-Dimethylamino-3-methoxy-benzoesäure (s. o.) mit Methyljodid und Methylalkohol im geschlossenen Rohr im Wasserbade (Keller, Ar. 242, 319). Chlorid. Verwitternde Nadeln (aus verdunstendem Alkohol). F: 185—186°. Jodid  $C_{11}H_{16}O_3N\cdot I+H_2O$ . Weiße Krystalle (aus Wasser). Schmilzt nach dem Trocknen über Schwefelsäure oder bei 50—60° bei 164—166°, lufttrocken bei 175—176°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 2-[Acetylmethylamino]-3-methoxy-benzoesäure  $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von Damasceninsäure (S. 588) mit Essigsäureanhydrid (Keller, Ar. 242, 315). Rechteckige Tafeln (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 203—204°. Fast unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.
- **2-Methylnitrosamino-3-methoxy-benzoesäure**  $C_9H_{10}O_4N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf Damasceninsäure (S. 588) in salzsaurer Lösung (Keller, Ar. **242**, 321). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 150—1529. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, ziemlich leicht in heißem, schwer in kaltem Wasser.
- 2 Methylnitrosamino 3 methoxy benzoesäure methylester  $C_{10}H_{12}O_4N_2 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . Bei der Einw. von Natriumnitrit auf Damascenin (S. 588) in salzsaurer Lösung (Keller, Ar. 246, 11). Strahlig-krystallinische Masse (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 60°, schmilzt dann allmählich und ist bei 72° ganz geschmolzen.
- **x** Brom 2 methylamino 3 methoxy benzoesäure  $C_9H_{10}O_3NBr=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2Br(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht beim Hinzufügen einer konz. Lösung von Brom in absol. Alkohol zu einer absolut-alkoholischen Lösung von Damasceninsäure (Keller, Ar. 242, 314).  $C_9H_{10}O_3NBr+HBr$ . Nadeln. F: 206—208°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

### 4-Amino-3-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

4-Amino-3-oxy-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 4-Nitro-3-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 146) mit Zinn und Salzsäure (Einhorn, Pfyl. A. 311, 43; Er., D. R. P. 97335; C. 1898 II, 526).—Blättehen (aus verd. Alkohol). Schmiltz bei 216° nach vorheriger Dunkelfarbung. Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Gibt mit FeCl<sub>3</sub> dunkelblaue Färbung bezw. braunen Niederschlag.

Methylester  $C_8H_9O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-3-oxy-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 146) mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure (E1.,

Pf., A. 311, 44; El., D. R. P. 97335; C. 1898 II, 526). Beim Kochen von 4-Amino-3-oxybenzoesäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler (El., Pf.; El.). — Blättehen (aus Benzol oder Wasser). F: 120—121°; leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton und heißem Benzol, schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin; gibt mit FeCl<sub>3</sub> Braunfärbung (El., Pf.; El.). Wirkt anästhesierend. — Wurde unter der Bezeichnung "Orthoform" als Lokalanästhetikum empfohlen (El., Heinz, C. 1897 II, 673; El., A. 311, 33). — Hydrochlorid. Krystalle. In Wasser sehr leicht löslich; die Lösung reagiert sauer (El., Heinz). — Salz der "Benzylsulfonsäure" (Bd. XI, S. 116). Nadeln. F: 210° (Zers.) (Höchster Farbw., D. R. P. 147580; C. 1904 I, 130).

Äthylester  $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion von 4-Nitro-3-oxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 146) mit Zinnchlorür und Salzsäure (El., Pf., A. 311, 45; El., D. R. P. 97335; C. 1898 II, 526). Beim Behandeln von 4-Amino-3-oxy-benzoesäure mit Äthylalkohol und Schwefelsäure (El., Pf.; El.). — Blättchen (aus Chloroform-Ligroin). F: 98°; schwer löslich in Wasser, Ligroin oder Chloroform; sonst leicht löslich; gibt mit FeCl<sub>3</sub> eine braungelbe Färbung (El., Pf.; El., Heinz, C. 1897 II, 672; El.).

**4-Isoamylamino-3-oxy-benzoesäure**  $C_{12}H_{17}O_3N = C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . *B.* Bei der Behandlung des **4-**Amino-**3-oxy-benzoesäure-methylesters mit** Natrium und Isoamylalkohol (El., Hütz, *A.* **311**, 74). — Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 171—172°.

Äthylester  $C_{14}H_{21}O_3N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen einer mit Salzsäure gesättigten alkoh. Lösung der 4-Isoamylamino-3-oxy-benzoesäure unter Rückfluß (El., Hütz, A. 311, 75). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 108—109°. Löslich in verd. Natronlauge und Mineralsäuren.

- 4- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-äthylidenamino]-3-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_8O_3NCl_3=CCl_3\cdot CH:N\cdot C_0H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Zusammenreiben von 4-Amino-3-oxy-benzoesäure-methylester mit der äquimolekularen Menge Chloral oder durch Eintragen des Esters in geschmolzenes Chloralhydrat (Kalle & Co., D. R. P. 112216; C. 1900 II, 791). Gelbe Krusten. F: 135°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in warmem Alkohol und Äther.
- 4-Chloracetamino-3-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_4NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Bei mehrstündigem Kochen einer Suspension des 4-Amino-3-oxybenzoesäure-methylesters in Benzol mit Chloracetylehlorid auf dem Wasserbade (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 157, 161; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Nadeln (aus Alkohol). F: 187—188° (El., O.). Unlöslich in Benzol (El., O.). Liefert beim Auflösen in verd. Natronlauge oder beim Erwärmen der verd. alkoh. Lösung mit Pottasche 3-Oxobenzoparoxazindihydrid-carbonsäure-(7)-methylester  $CH_3\cdot O_2C\cdot C_6H_3$  (Syst. No. 4330) (El., O.).
- 4-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-3-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_4N_2=(C_2H_5)_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Neben 3-Oxo-benzoparoxazindihydrid-carbonsäure-(7)-methylester (Syst. No. 4330), bei der Einw. von Diäthylamin auf 4-Chloracetamino-3-oxy-benzoesäure-methylester (Ei., O., A. 311, 168; Ei., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 157—158°. Leicht löslich in Äther und Aceton. Hydrochlorid. Nadeln (aus Aceton). F: 95—96°. Gibt mit FeCl<sub>3</sub> eine violette Färbung.
- 4 Isoamylnitrosamino 3 oxy benzoesäure  $C_{12}H_{16}O_4N_2 = ON \cdot N(C_5H_{11}) \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . B. Beim Behandeln einer angesäuerten Lösung der 4-Isoamylamino-3-oxy-benzoesäure mit Natriumnitrit (Einhorn, Hütz, A. 311, 75). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 152° bis 153°.
- 2.6 Dinitro 4 amino 3 oxy benzonitril, 2.4 Dinitro 6 amino 3 cyan-phenol  $C_7H_4O_5N_4=H_2N\cdot C_6H(NO_2)_2(OH)\cdot CN$ . B. Das Kaliumsalz entsteht beim Erwärmen von Pikraminsäure (Bd. XIII, S. 394) mit Cyankalium in wenig Wasser auf dem Wasserbade [neben dem Kaliumsalz des 6-Nitro-2-hydroxylamino-4-amino-3-oxy-benzonitrils (Syst. No. 1939)]; man zerlegt das Kaliumsalz durch Salzsäure (Borsche, Heyde, B. 38, 3940). Rotgelbes Pulver (aus Methylalkohol). Verpufft beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser. Liefert durch Entamidierung 2.6-Dinitro-3-oxy-benzonitril (Bd. X, S. 147). NH4C7H3O5N4. Dunkelrote Krystalle.

Zersetzt sich gegen 150° explosionsartig. Leicht löslich in Wasser. — KC<sub>7</sub>H<sub>3</sub>O<sub>5</sub>N<sub>4</sub>. Dunkelbraune, metallglänzende Krystalle. In Wasser mit dunkelroter Farbe löslich. — Salz des Anilins C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>5</sub>N<sub>4</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N. Dunkelrote Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 150° explosionsartig. Leicht löslich in Wasser.

6.6′-Diamino - diphenylsulfon - diearbonsäure - (3.3′)¹⟩  $HO_2C$   $CO_2H$   $C_{14}H_{12}O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Amino-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure auf 170—190° (Michael, Norton, B. 10, 581). — Farnkrautähnliche Krystallbüschel (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 350°. Leicht löslich in heißem Wasser, viel weniger in Alkohol und Äther, schwer löslich in Chloroform. —  $Ag_2C_{14}H_{10}O_4N_2S$ . Blättchen. In kaltem Wasser fast unlöslich. — Bariumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser. — Bleisalz. Fast unlöslich in Wasser.

### 6-Amino-3-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

6-Amino-3-oxy-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitro-benzoesäure (Bd. IX, S. 370) in konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 27, 1932). Neben Azoxybenzoldicarbonsäure-(2.2') (Syst. No. 2214) und anderen Produkten, beim Kochen von 2-Hydroxylamino-benzoesäure (Syst. No. 1939) mit Wasser in einem Kohlendioxydstrom (BAMBERGER, PYMAN, B. 42, 2309). Beim Erwärmen von 6-Benzolazo-3-oxy-benzoesäure (Syst. No. 2143) mit Zinnchlorür (Limpricht, A. 263, 234) oder mit Phenylhydrazin (Puxedd, G. 36 II, 310). — Prismen (aus wäßr. Lösung). Der Schmelzpunkt variiert mit der Art des Erhitzens; bei Benutzung eines auf 218° vorgewärmten Bades wurde der Schmelzpunkt 248° gefunden (B., Py.). Sehr schwer löslich in Wasser (L., A. 263, 234; Pu.) und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Säuren und in verd. Alkalien mit blauer Fluorescenz (Pu.). — Die wäßr. Lösung der Säure giht mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung (G.; Pu.). Die ammoniakalische Lösung der Säure färbt sich beim Stehen intensiv violett und reduziert Silbersalzlösung in der Kälte (G.). Beim Erhitzen des Hydrochlorids in einem Kohlendioxydstrom auf 150—200° entsteht 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) (L., A. 263, 235). Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit Anilin entstehen 4-Oxydiphenylamin (Bd. XIII, S. 444) und N.N'-Diphenyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 80) (L., B. 22, 2912). — C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (L., A. 263, 234). — C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (L., A. 263, 234).

Methylester  $C_8H_9O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_2$ . B. Durch Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitro-benzoesäure-methylester in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1933). — Nadeln (aus Wasser). F: 153°; die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid rot gefärbt; reduziert ammoniakalische Silbersalzlösung in der Kälte (G.). — Wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 672).

Äthylester  $C_6H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Analog der vorhergehenden Verbindung. — Nadeln (aus Wasser). F: 146° (GATTERMANN, B. 27, 1933).

- 6-Anilino-3-methoxy-benzoesäure, 4-Methoxy-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_3N = C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Bei 1—2-stdg. Kochen einer Lösung von 1 g 6-chlor-3-methoxy-benzoesaurem Kalium (Bd. X, S. 143) in 5 ccm Isoamylalkohol mit 2—3 g Anilin, 1 g Kaliumcarbonat und ca. 0,05 g Kupferpulver unter Rückfluß (ULLMANN, KIPFER, B. 38, 2125). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit gelber Farbe, schwer in Benzol, sehr wenig in siedendem Ligroin; die Lösungen in Alkalien sind fast farblos. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 2-Methoxy-acridon (Syst. No. 3239).
- 6-β-Naphthylamino-3-methoxy-benzoesäure  $C_{18}H_{15}O_3N=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen einer Lösung von 6-chlor-3-methoxy-benzoesaurem Kalium in Isoamylalkohol mit β-Naphthylamin, Kaliumearbonat und etwas Kupferpulver (Ullmann, Kipper, B. 38, 2126). Gelbe Nadeln. F: 171°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit gelber Farbe, wenig in Ligroin, unlöslich in Wasser.

6-o-Anisidino-3-methoxy-benzoesäure, 4.2'-Dimethoxy-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{15}H_{15}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Bei 2-3-stdg. Erhitzen einer Lösung von 2 g 6-Chlor-3-methoxy-benzoesäure in 15 ccm Isoamylalkohol mit 3,6 g

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung von M. T. BOGERT.

- o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358), 2 g Kaliumcarbonat und ca. 0,1 g Kupfer (ULLMANN, KIPPER, B. 38, 2126). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 192°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, ziemlich in Alkohol, Eisessig und Benzol in der Wärme mit gelber Farbe; die smaragdgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen braun und fluoresciert grün.
- 6-[2-Nitro-benzalamino]-3-oxy-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln gleicher Mengen 2-Nitro-benzaldehyd und 6-Amino-3-oxy-benzoesäure in Alkohol (Puxedor, G. 39 II, 23). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 220°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Ligroin, Äther, Benzol und Chloroform, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und kaltem Eisessig.
- 6-[3-Nitro-benzalamino]-3-oxy-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Amino-3-oxy-benzoesäure und 3-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (Puxeddur, G. 39 II, 24). Gelbgrüne Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 240°.
- 6-[4-Nitro-benzalamino]-3-oxy-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_9H$ . B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und 6-Amino-3-oxy-benzoesäure durch Schütteln in Alkohol (P., G. 39 II, 24). Grünlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 240°.
- 6-Salicylalamino-3-oxy-benzoesäure  $C_{14}H_{11}O_{4}N=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot CO_{2}H.$  B. Aus Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und 6-Amino-3-oxy-benzoesäure in Alkohol (P., G. 39 II, 25). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 248°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform; löslich in warmem Eisessig und warmem Alkohol; leicht löslich in verd. Salzsäure.
- **6 Anisalamino 3 oxy benzoesäure**  $C_{15}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_3 \cdot OH) \cdot CO_2H$ . B. Aus Anisaldehyd und 6-Amino-3-oxy-benzoesäure durch Schütteln in Alkohol (P, G, 39 II, 26).  $\longrightarrow$  Gelbe Nadeln (aus schwach verdünntem Alkohol). F: 227,8°. Unlöslich in Wasser und fast allen organischen Solvenzien, löslich in warmem Alkohol mit blauer Fluorescenz.
- 6 Vanillalamino 3 oxy benzoesäure  $C_{15}H_{13}O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus Vanillin (Bd. VIII, S. 247) und 6-Amino-3-oxy-benzoesäure in Alkohol (P., G. 39 II, 27). Rote und gelbe Krystalle. F: 267° (Zers.).
- 3. Aminoderivate der 4-Oxy-benzoesäure  $C_7H_6O_3=HO\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 149).

Monoaminoderivate der 4-Oxy-benzoesäure.

### 2-Amino-4-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

- 2-Amino-4-oxy-benzoesäure (?) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel.

  B. Bei 12-stdg. Erhitzen von 3-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 401) mit wäßr.

  Ammoniumcarbonatlösung unter Druck auf 110° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 50835; Frdl. 2, 139). Nadeln (aus Äther). Schmilzt bei 148° unter Zersetzung in 3-Amino-phenol und Kohlendioxyd. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol, Toluol und Chloroform. Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser. Hydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Sulfat. Nadeln. Schwer löslich in Wasser.
- 2-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure (?)  $C_9H_HO_3N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . B. Bei Einw. von Kohlendioxyd auf troeknes 3-Dimethylamino-phenol-natrium oder -kalium (Bd. XIII, S. 405) bei 120—140° unter Druck (Ges. f. ch. Ind., D. R. P. 50835; Frdl. 2, 139). Nadeln (aus Toluol). Schmilzt bei 145—146° unter Entwicklung von Kohlendioxyd. Schwer löslich in Wasser, leichter in heißem Alkohol und Benzol. Das Hydrochlorid und die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser.
- 2-Anilino-4-methoxy-benzoesäure, 2-Anilino-anissäure 1), 5-Methoxy-diphenylamin-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_3N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Chloranissäure (Bd. X, S. 175) und Anilin in amylalkoholischer Lösung in Gegenwart von Pottasche und etwas Kupferpulver (ULLMANN, WAGNER, A. 355, 370). Blättchen (aus Benzol). F: 178°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, schwer in kaltem Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 3-Methoxy-acridon (Syst. No. 3239).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X. S. 154.

### 3-Amino-4-oxy-benzoesäure und ihre Derivate.

3-Amino-4-oxy-benzoesäure  $C_7H_7O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei  $^1$ /2-stdg. Kochen des 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-äthylesters (S. 594) mit verd. Salzsäure (1 Vol. konz. Salzsäure + 1 Vol. Wasser) (Auwers, Röhrlig, B. 30, 992). Beim Behandeln der 3-Nitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 181) mit Zinn und Salzsäure (Barth, Z. 1866, 648; Diepolder, B. 29, 1757). — Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser); wird bei  $100^0$  wasserfrei; schmilzt wasserfrei bei  $201^0$ ; fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in heißem Eisessig und Wasser (Au., R.). — Gibt bei der Destillation 2-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 354) (D.). Das salzsaure Salz gibt bei der Oxydation mit Kalium-dichromat und Schwefelsäure die Aminophenoxazoncarbonsäure der nebenstehenden Formel (s. bei der entsprechenden Leukoverbindung, Syst. No. 4386) (D.). Gibt mit salpetriger Säure 3-Diazo-4-oxy-benzoesäure  $C_7H_4O_3N_2$  (Syst. No. 2201) (D.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 55649, 58271, 60494, 62003, 86314; Frdl. 2, 329; 3, 614, 617, 629; 4, 795; Erdmann, Borgmann, D. R. P. 78409; Frdl. 4, 785. —  $C_7H_7O_3N$  + HCl. Blättchen (aus Alkohol) (Au., R.). — Sulfat. Nadeln (Barth).

3-Amino-4-methoxy-benzoesäure, 3-Amino-anissäure  $^1$ )  $C_8H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Beim Verseifen des 3-Amino-anissäure-methylesters (S. 594) mit Natronlauge (AUWRS, B. 30, 1477). Beim Behandeln von 3-Nitro-anissäure (Bd. X, S. 181) mit alkoh. Schwefelammonium (ZININ, A. 92, 327; Cahours, A. 109, 21; Au., B. 30, 1477) oder besser mit Zinn und Salzsäure (Au.). Beim Behandeln von 5-Brom-3-amino-anissäure (S. 598) mit Zink und Salzsäure (Balbiano, G. 14, 247). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 2040 (Au.), 204—2050 (Zers.) (Bal.). Löst sich in ca. 800 Tln. siedendem Wasser (Z.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Bariumoxyd in Kohlendioxyd und o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) (C.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 63069; Frdl. 3, 630. — AgC\_8H\_8O\_3N. Käsiger Niederschlag (Z.). — Ca(C\_8H\_8O\_3N)\_2 (bei 800). Krystallisiert schwer. Sehr leicht löslich in Wasser (Bal.). —  $C_8H_9O_3N + HCl$ . Nadeln. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in Wasser, kaum löslich in überschüssiger Salzsäure (C.). —  $C_8H_9O_3N + H$ I. Blättehen oder Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Griess, A. 117, 54). —  $2C_8H_9O_3N + H_2SO_4$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser (C.). —  $C_8H_9O_3N + HNO_3$ . Prismen (C.). —  $2C_8H_9O_3N + 2HCl + PtCl_4$ . Goldgelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser und in heißem Alkohol (C.).

3-Amino-4-äthoxy-benzoesäure  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von 3-Acetamino-4-äthoxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 603) und Abspaltung der Acetylgruppe (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 189838; C. 1908 I, 423). — F: 198—199°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Äthylalkohol oder Methylalkohol. — Hydrochlorid. Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser.

3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_8H_9O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Sättigen von 3-Amino-4-oxy-benzoesäure in der zehnfachen Menge Methylalkohol mit Chlorwasserstoff und 8-stdg. Kochen der Flüssigkeit (EINHORN, PFYL, A. 311, 46; EI., D. R. P. 97333; C.1898 II, 525). Durch Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 182) in wäßr. Alkohol mit Aluminiumamalgam (Auwers, Röhrig, B. 30, 991), mit Zinn und Salzsäure (EI., D. R. P. 97334; C. 1898 II, 526) oder mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure (EI., PF.). — Dimorph; scheidet sieh aus Chloroform, Benzol oder Eisessig gewöhnlich in Nadeln vom Schmelzpunkt 142° ab (EI., PF.), aus Chloroform gelegentlich auch in Krystallen vom Schmelzpunkt 110—411° (Au., Rö.; EI., PF.). Die Form vom Schmelzpunkt 110—111° entsteht stets beim langsamen Verdunsten einer mit etwas Äthylendiamin versetzten wäßrigen Lösung (EI., Rupper, A. 325, 305). Die Form vom Schmelzpunkt 110° bis 111° zeigt nach dem Erstarren den Schmelzpunkt 142° (EI., PF.). Leicht löslich in heißem Wasser, Äther und Alkohol, schwer in Benzol (EI., D. R. P. 97333). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: Auwers, Orton, Ph. Ch. 21, 350. Löst sich in konz. Salpetersäure mit intensiv roter Farbe, die auf Zusatz von Wasser wieder verschwindet (EI., Ru.). Gibt mit Eisenchlorid Grünfärbung bezw. schmutziggrünen Niederschlag (EI., PF., A. 311, 46; EI., Heinz, C. 1897 II, 672); das salzsaure Salz gibt mit Eisenchlorid Rotfärbung (EI., Ru.). — Liefert beim Stehen mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid in alkoholisch-alkalischer Lösung

 $<sup>^{1}</sup>$ ) Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 154.

- 3-Dimethylamino-anissäure-jodmethylat  $(CH_3)_3NI \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2H$  (S. 595), beim Koehen mit überschüssigem Methyljodid in alkoh. Lösung dagegen 3-Methylamino- und 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester (S. 595) (E1., Ru.). Wurde unter der Bezeichnung "Orthoform neu" als Lokalanästhetikum eingeführt (E1., A. 311, 33).  $C_8H_9O_3N$ nung "Orthoform neu als Lokalanashetikum engeluht (El., A. 31, 35). —  $C_8H_9O_3N$  + HCl. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 225° (Zers.); leicht löslich in Wasser (El., Ru.). —  $C_8H_9O_3N + H$ Br. Nadeln (aus Alkohol). F: 232° (Zers.); löslich in Wasser (El., Ru.). —  $2C_8H_9O_3N + H_2SO_4$ . Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (El., Ru.). —  $C_8H_9O_3N + HNO_3$ . Nadeln (aus absol. Alkohol) (El., Ru.). —  $2C_8H_9O_3N + 2HCl + ZnCl_2$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 243° (El., Ru.). —  $C_8H_9O_3N + HgCl_2$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Alkohol). F: 165°; schwer löslich in kaltem Wasser; zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser Alkohol). F: 165°; schwer lösich in kaltem Wasser; zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser unter Abscheidung von Quecksilberoxyd und Quecksilber (Ei., Ru.). —  $C_8H_9O_3N + HCl + H_2Cl_2 + H_2O$ . Schwach rötlich gefärbte Nadeln (aus wäßriger, chlorwasserstoffhaltiger Lösung). F: 185°; ziemlich leicht löslich in Wasser (Ei., Ru.). —  $2 C_8H_9O_3N + 2 HCl + PtCl_4$ . Nadeln. F: 225°; scheidet beim Erwärmen in wäßr. Lösung leicht Platin ab (Ei., Ru.). — Salz der Benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 116). Nadeln. F: 235° (Zers.) (Höchster Farbw., D. R. P. 147580; C. 1904 I, 130). — Salz der m-Benzoldisulfonsäure (Bd. XI, S. 199). Nadeln. F: 142° (Zers.) (Ritsert, D. R. P. 150070; C. 1904 I, 975).
- 3 Amino 4 methoxy benzoesäure methylester, 3 Amino-anissäure methylester  $^1$ )  $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-anissäure-methylester (Bd. X, S. 182) in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Aluminiumamalgam (Auwers, B. 30, 1477) oder in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (Cahours, A. 109, 26). — Nadeln (aus Ligroin). F: 85—86° (Au.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (Au.). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 213°; wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 672). — 2C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + 2HCl + PtCl<sub>4</sub>. Rötliche Prismen. Leicht löslich in warmem Alkohol (C.).
- 3-Amino-4-benzoyloxy-benzoesäure-methylester  $C_{16}H_{13}O_4N=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CO\cdot C_{16}H_{13}O_4N)$ C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>) · CO<sub>2</sub> · CH<sub>3</sub>. Nadeln. F: 157—158°; wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 672).
- 2 Amino 4 carbomethoxy phenoxyessigsäure amid  $C_{10}H_{12}O_4N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-carbomethoxyphenoxyessigsäure-amid (Bd. X, S. 182) durch Reduktion mit Aluminiumamalgam in alkoh. Lösung (EINHORN, RUPPERT, A. 325, 337).—Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Löslich in Alkohol, Methylalkohol und Essigester, unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Chloroform; leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Geht durch längere Einw. verd. Mineralsäuren sowie beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt (etwa 190°) in 3-Oxo-benzoparoxazindihydrid-carbonsäure-(6)-methylester  $\text{CH}_3 \cdot \text{O}_2\text{C} \cdot \text{C}_6\text{H}_3$   $O = \text{CH}_2$  (Syst. No. 4330) über. -CH<sub>2</sub> (Syst. No. 4330) über.
- 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-äthylester  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Kochen der mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 3-Amino-4-oxy-benzoesäure mit Alkohol (Einhorn, Pfyl., A. 311, 46; El., D. R. P. 97333; C. 1898 II, 525). Aus 3-Nitro-4-oxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 182) durch Reduktion mit Aluminiumamalgam (Auwers, Röhrig, B. 30. 991), mit Zinn und Salzsäure (El., D. R. P. 97334; C. 1898 II, 526) oder mit Zinnehlorur und alkoh. Salzsäure (EL, PF.). Aus 4-Oxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 159) durch Kuppelung mit p-Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) und Reduktion der entstehenden Azoverbindung mit Zinnehlorür und Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 111 932; C. 1900 II, 650). — Dimorph (El., Pr.). Nädelchen (aus Chloroform und wenig Ligroin) vom Schmelzpunkt 84° bezw. Blättchen (aus Eisessig) vom Schmelzpunkt 112° (El, Pr.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther (El., D. R. P. 97334), schwer in Chloroform, Benzol und Ligroin (El., Pr.). Gibt mit Eisenchlorid Grünfärbung (El., Pr.; El., Heinz, C. 1897 II, 672). Wirkt anästhesierend (El., H.). — Das Hydrochlorid ist in Wasser leicht, in Salzsäure schwer löslich (El., D. R. P. 97334).
- o-amino-4-methoxy-benzoesäure-äthylester, 3-Amino-anissäure-äthylester  $^1$ )  $C_{10}H_{13}O_3N=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$  B. Durch Reduktion von 3-Nitro-anissäure-äthylester (Bd. X, S. 182) in alkoh. Lösung mit Schwefelammonium (Cahours, A. 109, 25). Prismen. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Ather.  $C_{10}H_{13}O_3N+HCl$ . Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, Ather, heißem Wasser.  $2C_{10}H_{13}O_3N+2HCl+PtCl_4$ . Bräunlichrote Prismen. Unlöslich in Ather.
- 3-Amino-4-oxy-benzonitril, 2-Amino-4-cyan-phenol  $C_7H_8ON_2=H_2N\cdot C_6H_3(OH)$ -CN. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-benzonitril (Bd. X, S. 183) mit Aluminium-

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 154.

amalgam in verd. Alkohol (Auwers, Röhrig, B. 30, 997). — Blättehen (aus Wasser). F: 157° bis 158°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser, ziemlich löslich in Eisessig, sehwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

- 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure  $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Man kocht 16,7 g 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester (S. 593) und 57,8 g Methyljodid 5—6 Stdn. in alkoh. Lösung, destilliert einen Teil des Lösungsmittels ab und fällt mit Äther die jodwasserstoffsauren Salze des 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure-methylesters und 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylesters aus; man macht mit Soda das Gemisch der beiden Basen frei und erwärmt es mit Brenzcatechincarbonat (Syst. No. 2742) auf dem Wasserbade; Äther nimmt aus dem Reaktionsgemisch den 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester auf, während er 3-Methyl-benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester (Syst. No. 4330) ungelöst läßt; aus letzterer Verbindung erhält man durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° die 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure (Einhorn, Ruppert, A. 325, 327). Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Hydrochlorid. Kryställehen (aus Alkohol) + Essigester). F: 220°.
- **3-Methylamino-4-methoxy-benzoesäure, 3-Methylamino-anissäure**  $^1$ )  $C_9H_{11}O_3N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$  B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 3-amino-anissaures Kalium (Greess, B. 5, 1042). Nadeln. Schmilzt oberhalb 200°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Alkohol oder Äther, leicht in heißem Alkohol.  $C_9H_{11}O_3N+HCl+H_2O.$  Blättehen. Schr leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in kalter Salzsäure.
- 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_9H_{11}O_3N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Man sättigt die methylalkoholische Lösung von 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure mit Chlorwasserstoff und kocht 1 Stde. (Einhorn, Ruppert, A. 325, 329). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154°.
- 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. s. im Artikel 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 59,5—60°; leicht löslich in Natronlauge, schwieriger in Sodalösung; färbt sich mit Eisenchlorid violett (El., R., A. 325, 330). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmedt, M. 27, 862, 871.  $C_{10}H_{13}O_3N+HCl$ . Nadeln (aus Wasser). F: 176° (El., R.). Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 197° (El., R.).
- 3-Dimethylamino-4-methoxy-benzoesäure-methylester, 3-Dimethylamino-anissäure methylester  $^1)$   $C_{11}H_{15}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3.$  B. Bei der trocknen Destillation von 3-Dimethylamino-anissäure-methylbetain (s. u.) (Griess, B.6, 588; Einhorn, Ruppert, A.325, 326). Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht beim Erwärmen von 3-Amino-anissäure-methylester (S. 594) und<br/>Methyljodid in methylalkoholischer Lösung (Ei., R.). Farbloses, an der Luft sich dunkelbraun färbendes, stark lichtbrechendes Öl. Kp: 288° (Gr.; Ei., R.). Unlöslich in Wasser (Gr.).  $C_{11}H_{15}O_3N+HI.$  Warzen (aus Alkohol). F: 177° (Ei., R.).
- 3-Dimethylamino-4-methoxy-benzoesäure-hydroxymethylat, 3-Dimethylamino-anissäure-hydroxymethylat  $^1$ ), Ammoniumbase des 3-Dimethylamino-4-methoxy-benzoesäure-methylbetains, Ammoniumbase des Trimethylanisbetains  $C_{11}H_{17}O_4N=(CH_3),N(OH)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Das Jodid entsteht bei mehrtägigem Stehen von 3-Amino-anissäure (S. 593) mit 3 Mol.-Gew. Methyljodid und konz. Kalilauge in Methylalkohol (Griess, B. 6, 587) sowie bei mehrtägigem Stehen von 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester (S. 593) mit Methyljodid in alkoh.-alkalischer Lösung (Einhorn, Ruppert, A. 325, 325); aus dem Jodid erhält man durch Behandlung mit Bleihydroxyd das 3-Dimethylamino-anissäure-methylbetain (s. u.) (G.). Jodid  $C_{11}H_{16}O_3N\cdot I+H_2O$ . Nadeln (aus Wasser). F: 206° (El., R.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, noch weniger in Alkohol, unlöslich in Äther (Gr.). Chloroplatinat  $2C_{11}H_{16}O_3N\cdot CI+PtCl_4$ . Gelbe Blättchen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (G.).

Anhydrid, 3-Dimethylamino-4-methoxy-benzoesäure-methylbetain, 3-Dimethylamino-anissäure-methylbetain, Trimethylanisbetain  $C_{11}H_{15}O_3N=(CH_3)_3N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO\cdot O$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen mit  $5\,H_2O$  (aus

Wasser). Schmeckt bitter (GRIESS, B. 6, 587). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in kaltem Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther (G.). Gibt bei der Destillation 3-Dimethylamino-anissäure-methylester (G.; EINHORN, RUPPERT, A. 325, 326).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 154.

- [3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester]-jodmethylat  $C_{11}H_{15}O_3NI=(CH_3)_3NI\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester (S. 595) in methylakoholischer Lösung durch Methyljodid (Einhorn, Ruppert, A. 325, 330). Nadeln (aus Alkohol). F: 190°.
- 3-Äthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{13}O_3N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Kochen von 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester mit Äthyljodid in alkoh. Lösung entsteht ein Gemisch der Hydrojodide von 3-Äthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester und 3-Diäthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester; man macht die Basen mit Soda frei, löst sie in verd. Natronlauge und schüttelt mit einer Phosgen-Toluol-Lösung unter Eiskühlung, bis saure Reaktion eintritt; 3-Diäthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester bleibt gelöst, während 3-Äthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester in 3-Äthyl-benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester (Syst. No. 4330) übergeht, der ausfällt; man erhitzt diese Verbindung mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° und verestert die erhaltene 3-Äthylamino-4-oxy-benzoesäure durch Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure (El., R., A. 325, 330). Nadeln (aus Alkohol). F: 117° (El., R.). Verhalten beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 863, 871. Hydrochlorid  $C_{10}H_{13}O_3N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 210° (El., R.).
- 3-Diäthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{12}H_{17}O_3N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Man läßt eine Mischung von 25 g 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester, 70 g Äthyljodid und 15 g Ätzkali 2 Tage in alkoh. Lösung stehen (Et., R., A. 325, 332). Eine weitere Bildung s. im vorangehenden Artikel. Helles, stark lichtbrechendes Öl. Erstarrt unterhalb 0°. Kp: 285°. Gibt mit Eisenchlorid braunrote Färbung. Hydrobromid. Nadeln (aus Alkohol). F: 202°.  $C_{12}H_{17}O_3N+H$ I. Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 188°.
- 3-Isoamylamino-4-oxy-benzoesäure  $C_{12}H_{17}O_3N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Behandlung des 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylesters (S. 593) mit Natrium und Isoamylalkohol (Einhorn, Hütz, A. 311, 76). Amorpher Niederschlag.  $C_{12}H_{17}O_3N+HCl$ . Nadeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 238°.
- Äthylester  $C_{14}H_{21}O_3N=C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch 1-stdg. Kochen der mit Chlorwasserstoff gesättigten alkoh. Lösung von 3-Isoamylamino-4-oxy-benzoesäure (s. o.) (El., H., A. 311, 77). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 69—71°.
- 3-[ $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ -Trichlor-äthylidenamino]-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_8O_3NCl_3=CCl_3\cdot CH:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und Chloral (Kalle & Co., D. R. P. 412246; C. 1900 II, 791). Gelbe Krusten. F: 152°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Äther, sehwer in Wasser. Spaltet beim Erwärmen mit verd. Minoralsäuren Chloral ab.
- **3-Acetamino-4-oxy-benzoesäure-methylester**  $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und Acetylchlorid in Benzol beim Kochen (Einhorn, Ruppert, A. **325**, **320**). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 198°. Löslich in Alkalilauge.
- 3-Chloracetamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{10}H_{10}O_4NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und Chloracetylchlorid in Benzol (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 161; El., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). Aus 1 g 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und etwa 5 g Chloressigsäure durch Zusammenschmelzen bei 150-160° (El., Ruppert, A. 325, 332). Nädelchen (aus Alkohol). F: 191-192°.
- 3-Acetamino-4-oxy-benzoesäure-äthylester  $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Neben 2-Methyl-benzoxazol-carbonsäure-(5)-äthylester (Syst. No. 4308) bei der Reduktion des 3-Nitro-4-acetoxy-benzoesäure-äthylesters (Bd. X, S. 183) mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoholischer oder essigsaurer Lösung (EINHORN, PFYL, A. 311, 67). Aus 2-Methyl-benzoxazol-carbonsäure-(5)-äthylester durch Kochen mit verd. Alkohol oder Essigsäure (EI., PF.). Rhomben oder Prismen (aus Eisessig, Alkohol oder Äthylacetat). F: 199°. Schwer löslich in Äther, Wasser und Benzol, unlöslich in Ligroin. Spaltet beim Erwärmen mit Zinkchlorid im Ölbade Wasser ab unter Bildung von 2-Methyl-benzoxazol-carbonsäure-(5)-äthylester.
- 3-Isobutyrylamino-4-oxy-benzoesäure-äthylester  $C_{12}H_{17}O_4N = (CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 3-Nitro-4-isobutyryloxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 183) durch Eintragen in die berechnete Menge Zinnehlorür und konz. Salzsäure (El., Pf., A. 311, 70). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 135—136°. Löslich in Natronlauge, unlöslich in Säuren.

- 3-Benzamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{15}H_{13}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot$ CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Durch Reduktion des 3-Nitro-4-benzoyloxy-benzoesäure-methylesters (Bd. X, S. 182) mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 72; Ei., Heinz, C. 1897 H, 672). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 2416. Wirkt anästhesierend (Er., H.).
- 3 Carbäthoxyamino 4 oxy benzoesäure, [6-Oxy-3-carboxy-phenyl]-urethan  $C_{10}H_{11}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-benzoesäure-methylester (s. u.) beim Erwärmen mit Natronlauge (Einhorn, Ruppert, A. 325, 323). — Nadeln (aus Methylalkohol). Schmilzt noch nicht bei 280°.
- 3-Ureido-4-methoxy-benzoesäure, 3-Ureido-anissäure ), [6-Methoxy-3-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_0H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . R. Man versus Man versus R. Man versus Man versus R. Man versu setzt eine Lösung von salzsaurer 3-Amino-anissäure mit der äquivalenten Menge Kalium-cyanat (Bd. III, S. 34) (МЕNSCHUTKIN, A. 153, 99). — Nadeln (aus heißem Wasser). Löslich in ca. 2000 Tln. siedendem Wasser. —  $Ca(C_9H_9O_4N_2)_2 + 7H_2O$ . Nadeln.
- 3 Carbathoxyamino 4 athoxy benzoesaure, [6-Athoxy-3-carboxy-phenyl]urethan  $C_{12}H_{13}O_5N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-4-āthoxybenzoesäure (S. 593) in verd. Sodalosung mit Chlorameisensäureäthylester (Bd. III, S. 10) (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 189838; C. 1908 I, 423). — Nadeln (aus Alkohol). F: 2116 bis 212°. Schwer löslich in Wasser und Benzol, löslich in Alkohol und Methylalkohol. — Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-benzoesäure-methylester, [6-Oxy-3-carbomethoxyphenyl]-urethan  $C_{11}H_{13}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und Chlorameisensäure-äthylester in Pyridinlösung (Einstein HORN, RUPPERT, A. 325, 323). - Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 158°. Gibt in verd. alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine nach einiger Zeit verschwindende Grünfärbung.
- $\begin{array}{c} [6\text{-Oxy-3}\text{-}\operatorname{earbomethoxy-phenyl}]\text{-}\operatorname{carbamids\"{a}ure-}\\ [2\text{-}\operatorname{oxy-phenyl}]\text{-}\operatorname{ester}\ C_{15}H_{13}O_6X,\ s.\ nebenstehende\ Formel. \end{array}$ Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester in äther. Lösung beim Erwärmen mit Brenzcatechinearbonat (Syst. No. 2742) auf dem Wasserbade (El., R., A. 325, 325). — Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 161°. Löslich in Alkalilauge. — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine grüne Färbung. Zerfällt in alkoh. Lösung unter Rotfärbung leicht in Brenzcatechin und Benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester

6-Oxy-3-carbomethoxy-anilinoessigsäure-äthylester,

CO2 CH3

 $CO_2 \cdot CH_3$ 

- (Syst. No. 4330).
- 3-Ureido-4-oxy-benzoesäure-methylester, [6-Oxy-3-carbomethoxy-phenyl]-harnstoff  $C_9H_{10}O_4N_2=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester in verdünnter salzsaurer Lösung und Kaliumcyanat (Bd. III, S. 34) (El., R., A. 325, 321). — Prismatische Kryställchen (aus Methylalkohol). F: 183<sup>o</sup>.
- 3-Thioureido-4-oxy-benzoesaure-methylester, [6 - Oxy - 3 - carbomethoxy phenyl]-thioharnstoff  $C_9H_{10}O_3N_2S=H_2N\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus salzsaurem 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester in wäßr. Lösung und Kaliumrhodanid (Bd. III, S. 150) beim Erwärmen auf dem Wasserbade (El., R., A. 325, 322). — Nadeln (aus Wasser). F: 163°.
- N-[6-Oxy-3-carbomethoxy-phenyl]-glycin-äthylester  $C_{12}H_{15}O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-oxybenzoesäure-methylester und Chloressigsäureäthylester in alkoh.  $\mathbf{y} \cdot \mathbf{NH} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CO_2} \cdot \mathbf{C_2H_5}$ Lösung beim Kochen unter Zugabe von Soda (Et., R., A. 325, 322). — Nadeln mit Krystallalkohol (aus verd. Alkohol). Wird beim Liegen an der Luft alkoholfrei. Schmilzt alkoholhaltig bei 99—100°, alkoholfrei bei 126°. Leicht löslich in Natronlauge. Farbt sich mit Eisenchlorid in verd. alkoh. Lösung grün.
- 3-[(N.N-Diäthyl-glycyl)-amino]-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{14}H_{20}O_4N_2 = c_{3}$ <sub>2</sub>N·CH<sub>2</sub>·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)·CO<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>. B. Neben 3-Oxo-benzoparoxazindihydrid- $(C_2H_5)_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3.$ Neben 3-Oxo-benzoparoxazindihydridcarbonsäure-(6)-methylester  $CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_3 < O_2$ NH-·CO (Syst. No. 4330) bei der Einw. von Diathylamin (Bd. IV, S. 95) unter Eiskühlung auf 3-Chloracetamino-4-oxy-benzoesäure-

methylester (S. 596) (EINHORN, OPPENHEIMER, A. 311, 171; Et., D. R. P. 106502; C. 1900 I, 883). — Blättehen (aus Aceton). F: 174,5°. Leicht löslich in Äther und Alkohol. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol + Ather). Sehr hygroskopisch. Erweicht bei 60—80°, erstarrt dann und schmilzt schließlich bei 162°. Färbt sich mit Eisenchlorid violett.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 154.

[6-Oxy-3-carboxy-anilinoessigsäure]-[6-oxy-3-carbomethoxy-anilid] oder [6-Oxy-3-carbomethoxy-anilinoessigsäure]-[6-oxy-3-carboxy-anilid]  $C_{12}H_{18}O_{2}N_{2}=$ 

$$\begin{array}{c|cccc} CO_2 \cdot CH_3 & CO_2H & CO_2H & CO_2 \cdot CH_3 \\ \hline & NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot \\ OH & OH & OH & OH \\ \hline \end{array}$$

- B. Aus 2 g 3 · Amino · 4 · oxy · benzoesäure · methylester und 0,57 g Chloressigsäure bei 190° (Einhorn, Ruppert, A. 325, 334). Amorph. Schmilzt noch nicht bei 280°.
- 3-Benzolsulfamino-4-oxy-benzoesäure-methylester  $C_{14}H_{13}O_5NS=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester und Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) bei Gegenwart von Pyridin unter Eiskühlung (EI, R., A. 325, 324). Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Unlöslich in Alkohol, Essigester und anderen gebräuchlichen Mitteln. Unlöslich in Mineralsäuren. Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenehlorid eine bald mißfarbig werdende Grünfärbung.
- 3-Thionylamino-4-methoxy-benzoesäure-äthylester, 3-Thionylamino-anissäure-äthylester  $^1$ )  $C_{10}H_{11}O_4NS=OS:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 15 g 3-Aminoanissäure-äthylester, gelöst in 75 g Benzol, und 9 g Thionylchlorid (Herre, B. 28, 600). Gelbe Prismen (aus Ligroin). F: 45°. Siedet auch im Vakuum nicht unzersetzt.
- 3-Isoamylnitrosamino-4-ожу-benzoesäure  $C_{12}H_{16}O_4N_2=ON\cdot N(C_5H_{11})\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Isoamylamino-4-оху-benzoesäure in angesäuerter Lösung mit Natriumnitrit (Еімнови. Hütz, A. 311, 77). Blättchen (aus sehr verd. Alkohol). Zers. sich bei 157—158°.
- 5-Brom-3-amino-4-methoxy-benzoesäure, 5-Brom-3-amino-anissäure  $^1)$   $C_8H_8O_3NBr=H_2N\cdot C_6H_2Br(O\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$  B. Aus 5-Brom-3-nitro-anissäure (Bd. X. S. 183) in wäßr. Ammoniak beim Einleiten von Schwefelwasserstoff (Balbiano, G. 14, 245). Nadeln (aus  $50^0/_0$ igem Alkohol). Schmilzt unter Bräunung bei 185—187°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Alkohol.  $Ca(C_8H_7O_3NBr)_2+5^1/_2H_2O.$  Nadeln.  $Ba(C_8H_7O_3NBr)_2+3^1/_2H_2O.$  Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser.  $C_3H_8O_3NBr+HCl.$  Nadeln. Erweicht unter Zersetzung bei 190°. Wenig löslich in kaltem Wasser oder Alkohol. Verliert beim Kochen mit Wasser die Salzsäure.
- 5-Nitro-3-amino-4-oxy-benzoesäure  $C_7H_6O_5N_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot CO_2H$ . Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Offiller, D. R. P. 151332; C. 1904 I, 1506; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 172983; C. 1906 II, 986).
- 6-Nitro-3-amino-4-oxy-benzoesäure  $C_7H_8O_5N_2=H_2N\cdot C_8H_2(NO_2)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Man läßt Phosgen auf 3-Amino-4-oxy-benzoesäure einwirken, nitriert das Reaktionsprodukt und verseift die entstandene Verbindung durch Erhitzen mit Calciumhydroxyd oder Soda (Höchster Farbw., D. R. P. 184689; C. 1907 II, 764). Gelbe Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser. Löslich in Alkalien mit gelbbrauner Farbe. Die salzsaure Lösung gibt mit Nitrit eine gelbe, schwer lösliche Diazoverbindung. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 184689, 188819; C. 1907 II, 764, 1571.
- 3-Amino-4-phenylsulfon-benzoesäure, 2-Amino-diphenylsulfon-carbonsäure-(4)  $C_{13}H_{11}O_4NS = H_2N \cdot C_6H_3(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus 2-Nitro-diphenylsulfon-carbonsäure-(4) (Bd. X, S. 186) durch Reduktion mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Ullmann, Pasdermadjian, B. 34, 1156). Krystalle (aus Alkohol). F: 270—275°. Schwer löslich in Benzol, leicht in heißem Eisessig. Die heiße alkoholische Lösung fluoresciert blau.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anissäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 154.

### Diaminoderivat der 4-Oxy-benzoesäure.

3.5-Diamino-4-oxy-benzoesäure  $C_7H_8O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion der 3.5-Dinitro-4-oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 183)
mit Zinn und Salzsäure oder mit hydroschwefligsaurem Natrium  $Na_2S_2O_4$ (Reverdin, Bl. [4] 3, 593; C. 1908 II, 159). — Blättchen. F: 205°. Oxydiert sich leicht. — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt gegen 260° unter

OH
Zersetzung. Leicht löslich in Wasser. — Sulfat. Prismatische Nadeln. Löslich in Wasser.

## 2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_8H_8O_3$ .

- 1. Aminoderivate der 2 Oxy phenylessigsäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_9H$  (Bd. X, S. 187).
- a-Anilino-2-oxy-phenylessigsäure-nitril, [2-Oxy-a-cyan-benzyl]-anilin  $C_{14}H_{12}ON_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CN.$  B. Durch Einw. von wasserfreier Blausäure auf ein Gemisch von Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) und Anilin (HAARMANN, B. 6, 339). Durch Einw. von wasserfreier Blausäure auf eine alkoh. Lösung von Salicylal-anilin (Bd. XII, S. 217) (H.). Man erwärmt das aus Salicylal-anilin und Natriumdisulfilösung entstehende Produkt in verd. Alkohol mit Kaliumcyanid 10 Minuten auf dem Wasserbade (KNOEVENAGEL, B. 37, 4084). Gelbe Nadeln. F: 113—1140 (K.). Leicht zersetzlich (K.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (H.).
- a-Anilino 2 methoxy phenylessigsäure nitril, [2-Methoxy-a-cyan-benzyl]-anilin  $C_{15}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus 2-Methoxy-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 410) und Anilin (Bd. XII, S. 59) bei  $100^{\circ}$  (Voswinckel, B. 15, 2026). Tafeln (aus verd. Alkohol). F:  $61^{\circ}$ . Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- a-{[1-Chlor-naphthyl-(2)]-amino}-2-oxy-phenylessigsäure-nitril  $C_{18}H_{13}ON_2Cl=HO\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_6Cl)\cdot CN.$  B. Aus N-Salicylal-1-chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1309) und wasserfreier Blausäure (Morgan, Soc. 77, 1218). Blättchen. F: 148°.
- $\begin{array}{lll} & a-\{[1\text{-Brom-naphthyl-(2)}]\text{-amino}\}\text{-}2\text{-oxy-phenylessigs\"{a}ure-nitril} & C_{18}H_{13}ON_{2}Br \\ & HO\cdot C_{8}H_{4}\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_{6}Br)\cdot CN. & B. & \text{Aus N-Salicylal-1-brom-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1311) und wasserfreier Blaus\"{a}ure (Morgan, Soc. 77, 1216). & Blättchen (aus Benzol). F: 152°. \end{array}$
- a.a'-Imino-bis-[2-methoxy-phenylessigsäure-nitril], C.C'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-iminodiessigsäure-dinitril  $C_{18}H_{17}O_2N_3=[CH_3\cdot O\cdot C_eH_4\cdot CH(CN)]_2NH$ . B. Durch Erhitzen von 2-Methoxy-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 410) mit alkoh. Ammoniak auf 60° bis 70° (Voswinckel, B. 15, 2025). Täfelchen (aus Chloroform). F: 123°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Benzol.
- 2. .1minoderivate der 4-Oxy-phenylessigsäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 190).
- a-Amino-4-methoxy-phenylessigsäure C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N = CH<sub>3</sub>·O·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH(NH<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Das Nitril entsteht beim Erhitzen von 4-Methoxy-mandelsäure-nitril (Bd. X, S. 411) mit alkoh. Ammoniak auf 60—80°; man verseift das Nitril durch Kochen mit Alkohol und verd. Salzsäure (Tiemann, Köhler, B. 14, 1979). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Sublimiert bei 225°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in heißem, fast unlöslich in Alkohol und Ather. Cu(C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub>. Hellblauer amorpher Niederschlag. Hydrochlorid. Nadeln.
- Nitril, 4-Methoxy- $\alpha$ -cyan-benzylamin  $C_9H_{19}ON_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(NH_2)\cdot CN$ . B. s. bei der Säure. Öl (T., K., B. 14, 1979).
- a-Diäthylamino-4-methoxy-phenylessigsäure-amid  $C_{13}H_{20}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH[N(C_2H_5)_2] \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Durch Verseifung des a-Diäthylamino-4-methoxy-phenylessigsäure-nitrils (s. u.) (KNOEVENAGEL, MERCKLIN, B. 37, 4091). → Nadeln (aus Benzol). F: 161°.
- a-Diäthylamino-4-methoxy-phenylessigsäure-nitril, Diäthyl-[4-methoxy-α-cyan-benzyl]-amin  $C_{13}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH[N(C_2H_5)_2] \cdot CN$ . B. Man behandelt das aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67), Natriumdisulfitlösung und Diäthylamin (Bd. IV, S. 95) entstehende Produkt mit Kaliumcyanid in wäßr. Lösung (ΚΝΟΕΥΕΝΑCEL, ΜΕΚΟΚΙΙΝ, B. 37, 4090). Nadeln (aus Ligroin). F: 44°. Kp<sub>11</sub>: 166°. Leicht löslich in Essigester und Aceton, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Liefert beim Verseifen α-Diäthylamino-4-methoxy-phenylessigsäure-amid (s. o.).
- a-Anilino-4-methoxy-phenylessigsäure-nitril, [4-Methoxy-a-cyan-benzyl]-anilin  $C_{15}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Man kocht das aus äquimolekularen Mengen Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und Anilin durch Verrühren mit Natriumdisulfitlösung gewonnene Produkt 40 Minuten mit Kaliumcyanid in alkoh. Lösung (KNOEVENAGEL, B. 37, 4085). Nadeln. F: 104—105°.

- a-{[1-Chlor-naphthyl-(2)]-amino}-4-oxy-phenylessigsäure-nitril  $C_{18}H_{13}ON_{2}Cl = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(NH \cdot C_{10}H_{6}Cl) \cdot CN$ . B. Aus N-[4-Oxy-benzal]-1-oblor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1309) und wasserfreier Blausäure (Morgan, Soc. 77, 1218). Platten (aus Benzol). F: 451— $152^{\circ}$ .
- $\alpha$  {[1 Chlor naphthyl (2)] amino} 4 methoxy phenylessigsäure nitril  $C_{19}H_{15}ON_2Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot C_{19}H_6Cl) \cdot CN.$  B. Durch Einw. von wasserfreier Blausäure auf das Kondensationsprodukt aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und 1-Chlornaphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1308) (M., Soc. 77, 1218). Nadeln. F: 132°.
- a- {[1 Brom naphthyl (2)] amino} 4 methoxy phenylessigsäure nitril  $C_{10}H_{15}ON_2Br=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_6Br)\cdot CN. B. Durch Einw. von wasserfreier Blausäure auf das Kondensationsprodukt aus Anisaldehyd (Bd. VIII, S. 67) und 1-Bromnaphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 4310) (M., Soc. 77, 1216). Nadeln (aus Benzol und Petroläther). F: 150—1519.$
- 3. Aminoderivate der a-Oxy-phenylessigsäure (Mandelsdure)  $C_8H_8O_3=C_8H_5\cdot CH(OH)\cdot CO_8H$  (Bd. X, S. 192).
- 2-Acetamino-mandelsäure  $C_{10}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ . B. Entsteht beim Behandeln einer essigsauren Lösung von 2-Acetamino-phenylglyoxylsäure (S. 649) mit Natriumamalgam (Suida, B. 11, 586). Nadeln. F: 142°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin. Beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor oder mit Natriumamalgam entstehen Essigsäure und Oxindol (Syst. No. 3183). Bleisalz. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser.
- **4-Dimethylamino-mandelsäure**  $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$ . B. Durch mehrstündiges Kochen des **4-Dimethylamino-mandelsäure-amids** (s. u.) mit Barytwasser (Sachs, Lewin, B. **35**, **3572**). Aus [4-Dimethylamino-phenyl]-acetyl-glykolsäure-methylester (S. 674) durch Einw. wäßr. Kalilauge (Guyot, Badonnel, C. r. **148**, 848).  $B_4(C_{10}H_{12}O_3N)_2$ . Nädelchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser (S., L.).

Amid  $C_{10}H_{14}O_2N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Eintragen des 4-Dimethylamino-benzaldehyd-cyanhydrins (s. u.) in konz. Schwefelsäure in der Kälte (S., L., B. 35, 3572). — Krystalle (aus Wasser). F: 195°. Unlöslich in Alkohol.

- Nitril, 4-Dimethylamino-benzaldehyd-cyanhydrin  $C_{10}H_{12}ON_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CN$ . B. Durch Einw. von wasserfreier Blausäure auf 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) bei 35—40° (S., L., B. 35, 3571). F: 113—114°. Unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich.
- 4. Aminoderivate der 3-Oxy-2-methyl-benzoesäure  $C_bH_aO_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 214).
- 4 oder 5-Amino-3-oxy-2-methyl-benzoesäure, 4 oder 5-Amino-3-oxy-0-toluylsäure¹)  $C_8H_9O_3N$ , Formel I oder II. B. Durch Reduktion der 4 oder 5-Nitro-3-oxy-2-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 214) mit Zinn und Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 53). Krystalle (aus Wasser). F: 202—2040 (Zers.).

Methylester  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Veresterung der 4 oder 5-Amino-3-oxy-2-methyl-benzoesäure (s. o.) mit Methylalkohol und Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 54). — Nadeln (aus Chloroform). F:  $129^6$  (El., Pf.). — Wirkt anästhesierend (El., Heinz, C. 1897 II, 672).

Äthylester  $C_{10}H_{18}O_3N = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion von 4 oder 5-Nitro-3-oxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 214) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 54). — Nadeln (aus Chloroform). F: 109—110° (Ei., Pf.). — Wirkt anästhesierend (Ei., Heinz, C. 1897 II, 672).

6-Amino-3-oxy-2-methyl-benzoesäure, 6-Amino-3-oxy-o-toluyl-säure ¹)  $C_8H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 6-Nitro-3-oxy-2-methyl benzoesäure (Bd. X, S. 214) mit Zinn und Salzsäure  $H_2N$  (Einhorn, Pfyl., A. 311, 55). — Prismen (aus Wasser). F: 221—222°. — Läßt sieh durch Alkohol und Salzsäure nicht verestern.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 462.

 $CO_2 \cdot C_2H_3$ 

 $\sim CH_3$ 

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_3N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Reduktion des 6-Nitro-3-oxy-2-methyl-benzoesäure-āthylesters (Bd. X, S. 214) mit Zinn und Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 56). — Krystalle (aus Benzol). F: 113° (Ei., Pf.). — Wirkt anästhesierend (Ei., Heinz, C. 1897 II, 672).

- 5. Aminoderivate der 5-Oxy-2-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 215).
- 4-Amino-5-oxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester, 4-Amino-5-oxy-o-toluylsäure-äthylester $^1$ )  $C_{10}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 4-Nitro-5-oxy-2-methyl-benzoesäure-äthylesters (Bd. X, S. 217) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (EINHORN, PFYL, A. 311, 58). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 92—94 $^0$  (EI., PF.). Wirkt anästhesierend (EI., Heinz, C. 1897 II, 672).
- 6-Amino-5-oxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester, 6-Amino-5-oxy-o-toluylsäure-äthylester  $^1$ )  $C_{10}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des 6-Nitro-5-oxy-2-methyl-benzoesäure-äthylesters (Bd. X, S. 217) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 59). Prismen (aus Ligroin). F: 52° (El., Pf.). Wirkt anästhesierend (El., Heinz, C. 1897 II,
- 672).  $C_{10}H_{13}O_3N+HCl.$  Krystalle. F: 110—111° (Zers.) (El., Pf.). 4-Brom-6-amino-5-oxy-2-methyl-benzoesäure, 4-Brom-6-amino-5-oxy-0-toluylsäure 1°)  $C_8H_8O_3NBr=H_2N\cdot C_6HBr(CH_3)(OH)\cdot CO_2H.$  B. Aus 4-Brom-6-nitro-5-oxy-2-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 217) durch Reduktion mit Zinkstaub in neutraler Lösung oder durch Schwefelalkali (Zincke, Fischer, A. 350, 267). — Nadeln (aus Wasser). F: 179—180°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Läßt sich diazotieren.
- 4-Brom-6-acetamino-5-acetoxy-2-methyl-benzoesäure, 4-Brom-6-acetamino-5-acetoxy-0-toluylsäure  $C_{12}H_{12}O_5NBr=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6HBr(CH_3)(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Brom-6-amino-5-oxy-2-methyl-benzoesäure (s. o.) und Essigsäureanhydrid (Z., F., A. 350, 267). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189—190°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Äther, ziemlich schwer in Benzol und Wasser.
- 6. Aminoderivat der 2 Oxymethyl benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 218).
- 4-Amino-2-oxymethyl-benzoesäure, 4-Amino-2l-oxy-o-toluyl-säure l)  $C_8H_{\bullet}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Auflösen des 5-Aminophthalids  $H_2N$  CH<sub>2</sub>>O (Syst. No. 2643) in heißer Kalilauge (Hoenig, B. 18, 3452).  $Cn(C_8H_8O_3N)_2$  (bei 120°). Schwarzgrüner Niederschlag. NH<sub>2</sub>
- 7. Aminoderivate der 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 220).
- 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-Amino-2-oxy-m-toluylsäure  $^2$ ), Amino-o-kresotinsäure  $C_8H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Oxy-5-methyl-azobenzol-carbonsäure-(3) (Syst. No. 2143) mit Zinnchlorür (Nietzki, Ruppert, B. 23, 3476) H<sub>2</sub>N·CH<sub>3</sub> oder mit Phenylhydrazin (Puxeddu, Maccioni, G. 37 I, 76). Blätchen Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 300° (N., R.), gegen 267° (P., M.). Sehr schwer löslich in Wasser und in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (N., R.). Bei der Destillation mit Ätzkalk oder Natriumearbonat entsteht 5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 576) (N., R.).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_3N \cong H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus 5-Nitro-2-oxy-3-methyl-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 225) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 49). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 106° (Fortner, M. 22, 941). Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid braunrote Färbung bezw. roten Niederschlag (El., Pf.). — Wirkt anästhesierend (El., Heinz, C. 1897 II, 672).

2'.4'-Dinitro-4-oxy-5-methyl-diphenylamin-carbon-säure-(3)  $C_{14}H_{11}O_7N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und dem Natriumsalz der 5-Amino-2-oxy-3-methylbenzoesäure (s. o.) in Gegenwart alkalisch wirkender Natrium-

$$\begin{array}{c|c} NO_2 & CO_2H \\ \hline O_2N \cdot & NH \cdot & OH \\ \hline \\ CH_2 & \end{array}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "o-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 462.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

salze; man zerlegt das Natriumsalz mit Säuren (Kalle & Co., D. R. P. 133940; C. 1902 II. 774). — Krystallinisch. Schwer löslich in heißem Alkohol. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 120—160° entsteht ein schwarzer substantiver Farbstoff. — Natriumsalz. Gelbbraunes krystallinisches Pulver. Leicht löslich in warmem Wasser mit rotbrauner Farbe, schwer in Alkohol.

- 5-[2-Nitro-benzalamino]-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-[2-Nitro-benzalamino]-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und 2-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (Puxeddur, G. 39 I, 124). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Verändert sich von 223° an und schmilzt bei 233° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in organischen Solvenzien außer in Alkohol und Eisessig. Hydrochlorid. Farblose Nadeln.
- 5-[3-Nitro-benzalamino]-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-[3-Nitro-benzalamino]-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und 3-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (P., G. 38 I, 16). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Bräunt sich bei 245° und schmilzt bei 250° unter Zersetzung. Schwer löslich in organischen Solvenzien.
- 5-[4-Nitro-benzalamino]-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-[4-Nitro-benzalamino]-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und 4-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (P., G. 39 I, 122). Rötlichgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 260° (Zers.). Sehr wenig löslich in organischen Mitteln außer in Alkohol und Eisessig. Fast farblos löslich in warmer verdünnter Salzsäure, mit roter Farbe in warmer verdünnter Salzsäure. Natriumsalz. Orangefarbige Nadeln (aus Wasser). Löslich in warmem Wasser und in siedendem Alkohol, sonst unlöslich. Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln. Schwer löslich in Wasser, etwas löslicher in Alkohol.
- 5-Cinnamalamino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-Cinnamalamino-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{17}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) durch Schütteln in Alkohol (P., G. 38 I, 17). Weinrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich langsam oberhalb 175°. Ziemlich schwer löslich in organischen Solvenzien, mit Ausnahme von Alkohol und Eisessig.
- 5-Salicylalamino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-Salicylalamino-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{15}H_{13}O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) durch Schütteln in Alkohol (P., G. 38 I, 16). Kryställchen (aus Alkohol). Verändert sich bei 223° und schmilzt bei 230° unter Zersetzung. Löslich in heißer Salzsäure unter Zersetzung.
- 5-Vanillalamino 2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-Vanillalamino 2-oxy-m-toluylsäure  $C_{16}H_{16}O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H.$  B. Aus 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure und Vanillin (Bd. VIII, S. 247) durch Schütteln in Alkohol (P., G. 39 I, 125). Orangefarbenes Pulver. F: 274° (Zers.). Fast unlöslich in organischen Solvenzien.
- 5-Acetamino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure, 5-Acetamino-2-oxy-m-toluylsäure  $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Man behandelt 5-Amino-2-oxy-3-methyl-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat und erwärmt das dabei erhaltene O.N-Diacetylderivat mit verd. Alkalilauge (NIETZKI, RUPPERT, B. 23, 3477). Nadeln. F: 275°. Gibt in warmem Eisessig mit rauchender Salpetersäure 3-Nitro-5-acetamino-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 578).
- 8. Aminoderivate der 4-Oxy-3-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 225).
- 4-Oxy-3-[dimethylamino-methyl]-benzoesäure-methylester,  $^{\rm CO_2\cdot CH_3}$ 3¹-Dimethylamino-4-oxy-m-toluylsäure-methylester¹)  $^{\rm Cl_1H_{16}O_3N}$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-3-chlormethyl-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 226) und Dimethylamin (Bd. IV, S. 39) (Bayer & Co., D. R. P. 121051; C. 1901 I, 1394). F: 85°.
- 4-Oxy-8-[dimethylamino-methyl]-benzoesäure-äthylester, 3¹-Dimethylamino-4-oxy-m-toluylsäure-äthylester  $C_{12}H_{17}O_3N=(CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Oxy-3-chlormethyl-benzoesäure-äthylester und Dimethylamin (B. & Co., D. R. P. 121051; C. 1901 I, 1394). F: 62°.
- 9. Aminoderivate der 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 227).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd IX, S. 475.

eso-Amino-6-oxy-3-methyl-benzoesäure-äthylester, eso-Amino-6-oxy-m-toluyl-säure-äthylester  $^1$ ), Amino-p-kresotinsäure-äthylester  $^1$ 0,  $^1$ 1,  $^1$ 2,  $^1$ 3,  $^1$ 4,  $^1$ 3,  $^1$ 4,  $^1$ 5,  $^1$ 5,  $^1$ 5,  $^1$ 7,  $^1$ 8. Aus x-Nitro-6-oxy-3-methyl-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 232) durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure (Einhorn, Pfyl., A. 311, 51). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F:  $^1$ 6,  $^1$ 7,  $^1$ 8,  $^1$ 9,  $^1$ 1,  $^1$ 9,

6-Oxy-3-[dimethylamino-methyl]-benzoesäure, 3¹-Dimethylamino-6-oxy-m-toluylsäure¹)  $C_{10}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-3-chlormethyl-benzoesäure (Bd. X, S. 231) und Dimethylamin (Bd. IV, S. 39) (BAYER & Co., D. R. P. 121051; C. 1901 I, 1394). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 210°.

6 - Oxy - 3 - [p - phenetidino - methyl] - benzoesäure,  $3^1$  - p - Phenetidino - 6 - oxym-toluylsäure  $C_{16}H_{17}O_4N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ . B. Aus 6-Oxy-3-chlormethyl-benzoesäure und p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) (B. & Co., D. R. P. 121051; C. 1901 I, 1394). — Nädelchen (aus Alkohol). F:  $161^0$ . Löslich in verd. Sodalösung.

10. Aminoderivate der 2-Oxy-4-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 233).

3 (?)-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure-äthylester, 3 (?)-Amino-2-oxy-p-toluylsäure-äthylester²), Äthylester einer Amino-m-kresotinsäure C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der äther. Lösung des 3 (?)-Nitro-2-oxy-4-methyl-benzoesäure-äthylesters (Bd. X. S. 237) mit Zinn und Salzsäure (EINHORN, Pfyl., A. 311, 50). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung gelbbraun bezw. gibt braunen Niederschlag.

5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, 5-Amino-2-oxy-p-toluyl-säure <sup>2</sup>), Amino-m-kresotinsäure C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion von 4-Oxy-2-methyl-azobenzol-carbonsäure-(5)
(Syst. No. 2143) mit Zinnehlorür (Nietzki, Ruppert, B. 23, 3478) oder H<sub>2</sub>N
mit Phenylhydrazin (Puxeddu, Maccioni, G. 37 I, 80). Bei der Elektrolyse einer Lösung von 1 Tl. 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. IX, S. 502)
in 7 Tln. konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 26, 1851). — Blättchen. F: 265° (N., R.), 266° (P., M.). — Bei der Destillation mit Natriumcarbonat entsteht 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 593) (N., R.). — C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N + HCl. Nadeln. F: 263° (Zers.); löslich in Wasser (unter Hydrolyse) und Alkohol, unlöslich in Äther; zeigt in Sodalösung grünblaue Fluorescenz (Puxeddu, G. 39 II, 32).

Methylester  $C_9H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_2(CH_3)(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure-methylester (Bd. IX, S. 502) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1934). — Nadeln (aus Benzol). F:  $92^{\circ}$  (G.). — Wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, C. 1897 II, 672).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_3N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Bei der Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitro-4-methyl-benzoesäure-äthylester in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1934). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 71—72°.

2'.4'-Dinitro-4-oxy-2-methyl-diphenylamin-carbonsäure-(5)  $C_{14}H_{11}O_7N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und dem Natriumsalz der 5-Amino-2-oxy-4-methylbenzoesäure (s. o.) in Gegenwart alkalisch wirkender Salze; man zerlegt das Natriumsalz durch Säuren (Kalle & Co., D. R. P. 133940; C. 1902 II. 774). — Rotgelbes krystallinisches Pulver. — Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelnatrium auf 120—160° entsteht ein schwarzer Farbstoff. — Natriumsalz. Ziegelrotes krystallinisches Pulver.

5-[2-Nitro-benzalamino]-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, 5-[2-Nitro-benzalamino]-2-oxy-p-toluylsäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_8H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H.$  B. Aus 5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure und 2-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (Puxeddu, G. 39 I, 127). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 227° (Zers.); färbt sich am Licht rosa (P., G. 39 I, 127). — Natriumsalz. Rote Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol (P., G. 39 I, 127). — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Zersetzt sich bei hoher Temperatur; löslich in Alkohol (P., G. 39 II, 32).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 475.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "p. Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

- 5-[4-Nitro-benzalamino]-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, 5-[4-Nitro-benzalamino]-2-oxy-p-toluylsäure  $C_{15}H_{12}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H.$  B. Aus 5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure und 4-Nitro-benzaldehyd durch Schütteln in Alkohol (P., G. 39 I, 126). Gelbe Nadeln (aus Eiscssig). F: 232° (Zers.). Unlöslich in organischen Mitteln außer Eisessig und Alkohol; löslich in warmen verdünnten Säuren. Natriumsalz. Rote hygroskopische Nadeln. Löslich in siedendem Wasser.
- 5-Cinnamalamino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, 5-Cinnamalamino-2-oxy-p-toluylsäure  $C_{17}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesaure mit Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) durch Schütteln in Alkohol (P., G. 38 I, 18). Schuppen. Zersetzt sich bei 174°.
- 5-Salicylalamino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure, 5-Salicylalamino-2-oxy-p-toluylsäure  $C_{15}H_{13}O_4N=H0\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot C_8H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Amino-2-oxy-4-methyl-benzoesäure und Salicylaldehyd (Bd. VIII, S. 31) durch Schütteln in Alkohol (P., G. 38 I, 18). Braungrüne dichroitische Krystalle (aus Alkohol). F: 223° (Zers.).
- 11. Aminoderivat der 3-Oxy-4-methyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3=HO\cdot C_9H_3(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 237).
- x-Amino-3-oxy-4-methyl-benzoesäure-methylester, x-Amino-3-oxy-p-toluyl-säure-methylester  $^1$ )  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . Hydrochlorid. Blättchen, die bei 270° noch nicht schmelzen; wirkt anästhesierend (Einhorn, Heinz, G. 1897 II, 672).
- 12. Aminoderivat der 4-Oxymethyl-benzoesäure  $C_8H_8O_3 = HO \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_9H$  (Bd. X, S. 239).
- 3-Amino-4-oxymethyl-benzonitril, 3-Amino-4¹-oxy-p-toluylsäurenitril¹), 2-Amino-4-cyan-benzylalkohol  $C_8H_8ON_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des Acetats des 2-Nitro-4-cyan-benzylalkohols (Bd. X, S. 240) mit Zinn und Salzsäure (Banse, B. 27, 2167). Schwefelgelbe Nadeln. F:  $102-103^6$ . Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. Schmeckt intensiv süß.

### 3. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_9H_{10}O_3$ .

- 1. Aminoderivate der  $\beta$ -[2-Oxy-phenyl]-propionsäure  $C_8H_{10}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 241).
- β-Amino-β-[2-oxy-phenyl]-propionsäure, β-Amino-hydro-o-cumarsäure  $C_9H_HO_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Bei mehrstündigem Kochen von o-Cumarsäure (Bd. X, S. 288) oder Acetyl-o-cumarsäure (Bd. X, S. 290) mit alkoh. Hydroxylaminlösung (Posner, B. 42, 2530). Aus β-Hydroxylamino-hydro-o-cumarhydroxamsäure (Syst. No. 1939) beim Eindampfen der wäßrigen, etwas Alkohol oder Ammoniak enthaltenden Lösung (Francesconi, Cusmano, G. 39 I, 195, 199; 40 I [1910], 204; R. A. L. [5] 18 II, 187; Posner, Hess, B. 46 [1913], 3816). Aus β-Hydroxylamino-hydro-o-cumarhydroxamsäureoximhydrat  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C(OH)(NH \cdot OH)_2$  (Syst. No. 1939) beim Kochen mit Alkohol (P., B. 42, 2529). Durch Erwärmen von Cumarin (Syst. No. 2464) mit 3 Mol.-Gew. Hydroxylamin in Alkohol oder Methylalkohol (F., C.; P.; P., H.). Nadeln (aus heißem Wasser durch Alkohol). F: ca. 2080 (F., C., G. 39 I, 199), bei raschem Erhitzen: 212—2150 (F., C., G. 40 I [1910], 209; R. A. L. [5] 18 II, 187); F: 2140 (F.). Ziemlich löslich in heißem Wasser, schwer in heißem Alkohol (F., C., G. 39 I, 199; sehr leicht löslich in verd. Säuren, Alkalien und Alkalicarbonaten (F.). Läßt sich durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und nachfolgendes mehrmaliges Abdampfen mit Alkohol in 4-Diacetylamino-hydrocumarin  $C_6H_4$  (CO· $CH_3$ )2]· $CH_2$  (Syst. No. 2643) überführen; mit Benzoylchlorid und Natron-

lauge entsteht das N-Benzoylderivat  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$  (s. u.) (P.).

- N-Benzoylderivat  $C_{16}H_{15}O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus  $\beta$ -Amino-hydro-o-cumarsaure durch Benzoylchlorid und Natronlauge (Posner, B. 42, 2531). Krystalle (aus 50% legem Alkohol). F: 168—169%. Leicht löslich in Alkohol. Unlöslich in verd. Säuren, leicht löslich in Sodalösung.
- a-Amino- $\beta$ -[2-oxy-phenyl]-propionsäure,  $\alpha$ -Amino-hydro-o-cumarsäure,  $\beta$ -[2-Oxy-phenyl]-alanin  $C_9H_{11}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Das N-Benzoylderivat entsteht durch Reduktion von  $\alpha$ -Benzimino-2-oxy-hydrozimtsäure ( $\alpha$ -Benzamino-

 $<sup>^{1})</sup>$  Bezifferung der vom Namen "p-Toluylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 483.

2-oxy-zimtsäure) (Bd. X, S. 955) in alkal. Lösung mit Natriumamalgam; man zerlegt es durch Kochen mit  $20^0/_0$ iger Salzsäure (Blum, A. Pth. 59, 292, 293). — Krystalle (aus Wasser). F: 249—250°. Löslich in 500 Tln. Wasser bei 17°, unlöslich in Äther; löslich in Essigsäure beim Erwärmen. — Wird im menschlichen Organismus nicht vollständig verbrannt, sondern scheidet sich zum Teil in Form von 2-Oxy-phenylessigsäure im Harn wieder aus.

- N-Benzoylderivat  $C_{16}H_{15}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. Krystalle (aus Wasser). F: 176° (Blum, A. Pth. 59, 293).
- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -[3-Oxy-phenyl]-propionsäure  $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 244).
- a-Amino-β-[3-oxy-phenyl]-propionsäure, a-Amino-hydro-m-cumarsäure, β-[3-Oxy-phenyl]-alanin  $C_9H_{17}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Das N-Benzoylderivat entsteht durch Reduktion von a-Benzimino-3-oxy-hydrozimtsäure (a-Benzamino-3-oxy-zimtsäure) (Bd. X, S. 955) in wäßr. Suspension mit Natriumamalgam; man zerlegt es durch Kochen mit  $20^9/_0$ iger Salzsäure (BLUM, A. Pth. 59, 288, 289). → Blättchen (aus Wasser). F: 280—281°. Löslich in 120 Tin. Wasser von 17°, in 22 Tln. siedendem Wasser; sehr wenig löslich in Alkohol; löslich in kalter verdünnter Essigsäure. Wird, dem Menschen eingegeben, im Harn teilweise als 3-Oxy-phenylessigsäure ausgeschieden.
- N-Benzoylderivat  $C_{16}H_{15}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. Krystalle (aus Wasser). F: 180° (Blum, A. Pth. 59, 288).
- 3. Aminoderivate der  $\beta$ -[4-Oxy-phenyl]-propionsäure  $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 244).

### a-Amino-hydro-p-cumarsäure, Tyrosin.

 $\begin{array}{l} \alpha\text{-}Amino\text{-}\beta\text{-}[4\text{-}oxy\text{-}phenyl]\text{-}propions\"{a}ure, } \alpha\text{-}Amino\text{-}hydro\text{-}p\text{-}cumars\"{a}ure,} \\ \beta\text{-}[4\text{-}Oxy\text{-}phenyl]\text{-}alanin, Tyrosin } C_9H_{11}O_3N = HO\cdot 4 \xrightarrow{\delta-6} 1 \cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H. \end{array}$ 

Diese Stellungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten vom Namen

"Tyrosin" abgeleiteten Namen.

Geschichtliches. Tyrosin ist zuerst von Liebig (A. 57, 127) bei der Zersetzung des Käses durch schmelzendes Kali beobachtet und danach ( $\tau v_0 o_5 = \text{Käse}$ ) benannt worden (Liebig. A. 62, 269). Seine Zusammensetzung wurde von de La Rue (A. 64, 36) und Hinterberger (A. 71, 74) ermittelt; die Konstitution stellten Erlenmeyer, Lipp (A. 219, 161) fest.

- a) Rechtsdrehende a-Amino- $\beta$ -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, d-Tyrosin  $C_9H_{11}O_3N = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Man löst 1 g N-Benzoyl-dl-tyrosin (S. 622) und 1 g Cinchonin (Syst. No. 3513) in 150 cem heißem Wasser und läßt den beim Erkalten sich ausscheidenden Sirup mehrere Wochen stehen, wobei das Cinchoninsalz des N-Benzoyl-dt-tyrosins krystallisiert; unter Verwendung des krystallisierten Cinchoninsalzes lassen sich bequem weitere Mengen gewinnen; zu diesem Zwecke löst man 20 g N-Benzoyl-dl-tyrosin und 20,6 g Cinchonin in 3 l siedendem Wasser, impft die noch warme Lösung mit einigen Kryställchen des Cinchoninsalzes des N-Benzoyl-d-tyrosins und läßt 24 Stunden stehen; man zerlegt das ausgeschiedene und mehrmals aus heißem Wasser umkrystallisierte Cinchoninsalz mit Kalilauge und führt das so erhaltene N-Benzoyl-d-tyrosin durch Erhitzen mit  $10^0$ /ojeger Salzsäure im Druckrohr auf  $100^0$  in d-Tyrosin über (E. Fischer, B. 32, 3644, 3645).

  Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung wie l-Tyrosin (S. 608). [ $\alpha$ ] $\beta$ :  $+8,64^0$  (in  $21^0$ )-iger Salzsäure; p=4,607) (E. F.). Die wäßr. Lösung zeigt bei der Einw. von Tyrosinase Rotfärbung, jedoch erst viel später als l-Tyrosin (Abderhalden, Guggenheim, H. 54, 337).
- N-Benzoyl-d-tyrosin  $C_{16}H_{15}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. s. im vorhergehenden Artikel (E. F., B. 32, 3644). F: 165,5° (korr.). [a] $_{D}^{90}$ : —19,59° (in alkal. Lösung; p = 7,72). Cinchoninsalz s. Syst. No. 3513.
- b) Linksdrehende a-Amino- $\beta$ -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, l-Tyrosin  $C_0H_{11}O_3N=H0\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ .

### Vorkommen, Bildung und Darstellung von l-Tyrosin.

Vorkommen in Pflanzen (vgl. auch Bildung durch enzymatische Zersetzung pflanzlicher und tierischer Produkte, S. 607). Findet sich in den Knollen von Dahlia variabilis (Leitgeb, C. 1888, 1397; Schulze, L. V. St. 48, 45; Sch., Winterstein, H. 35, 313; 45, 80). In etiolierten Kürbiskeimlingen (Sch., Barbieri, B. 11, 711, 1234; J. pr. [2] 20, 401; Sch., J. pr. [2] 32, 441; Sch.; Wi., H. 35, 308). In den Beeren von Sambucus nigra L. (Sack, Tollens, B. 37, 4113). In Kartoffelknollen (Sch., Barbieri, J. 1879, 914; B. 12, 1924; Sch., L. V. St. 27, 362, 364; Scovell, Menke, Am. 9, 107; Sch., Wi., H. 35, 309). In den Knollen von Stachys Sieboldii (v. Planta, L. V. St. 35, 475; B. 23, 1699; v. P., Sch.,

L. V. St. 40, 278). In der Selleriewurzel (Bamberger, Landsiedl, M. 25, 1031). Im Endosperm etiolierter Keimpflanzen von Ricinus communis; in einem späteren Entwicklungsstadium enthalten die Keimpflanzen kein Tyrosin (Sch., Ch. Z. 21, 626; H. 24, 62). In den Fruchthülsen und unreifen Samen von Phaseolus vulgaris (Pfenninger, C. 1909 II, 636). In etiolierten (6—7-tägigen) Keimpflanzen von Pisum sativum (Sch., H. 30, 268, 273). In den Fruchthülsen von Vicia faba (Bourquelot, Herissey, C. 1898 II, 1180). In 6—7-tägigen Keimpflanzen von Vicia sativa (Sch., H. 30, 249, 256; vgl. v. Gorup-Besanez, B. 10, 782). In Erdnußkeimen (Arachis hypogaea) (Sch., Castoro, H. 41, 471). In den Cotyledonen 6—8-tägiger Keimpflanzen von Lupinus luteus; aus 2—3-wöchigen Keimpflanzen wurde kein Tyrosin erhalten (Sch., Ch. Z. 21, 626; H. 24, 107). In den Cotyledonen 6—7-tägiger Keimpflanzen von Lupinus albus (Sch., H. 30, 277; Wassillew, L. V. St. 55, 50; vgl. auch Sch., Ca., H. 38, 252; 48, 387; Sch., C. 1903 I, 885; Bertel, C. 1903 I, 178). In etiolierten (6-tägigen) Keimpflanzen von Lupinus angustifolius (Sch., H. 24, 109). In Trifolium pratense (Orlow, C. 1897 I, 1234). In den Wurzeln von Brassica napobrassica Mill. (Sch., L. V. St. 48, 43). Im Runkelrübensaft nur in sehr geringen Mengen (Sch., H. 50, 521; vgl. auch Graffe, Österr.ungar. Ztschr. f. Zucker-Ind. u. Landw. 37, 60); Litemann (B. 17, 2837) isolierte l-Tyrosin aus den Abfall-Laugen, die bei der Entzuckerung der Melasse nach dem Elutionsverfahren erhalten werden. In Spargelsprossen (Winterstein, Huber, Ztschr. f. Unters. d. Nahrungs. u. Genuβmittel 7, 729). In Bambusschößlingen (Shibata; vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl. Bd. II [Jena 1920], S. 287). In dem Adlerfarn (Pteris aquilina) (Sch., H. 20, 329; L. V. St. 48, 51). In Lycoperdon Bovista (Bamberger, Landsierl, M. 26, 1112).

Vorkommen in tierischen Organismen (vgl. auch Bildung durch enzymatische Zersetzung pflanzlicher und tierischer Produkte, S. 607). In der Cochenille (de La Rue, A. 64, 35; v. Miller, Rohde, B. 26, 2660). In Fleisch und Schalen von Hummern (Suzuki, Joshimura, Irie, H. 62, 27, 29). Im Krabbenextrakt (Ackermann, Kutscher, Ztschr. f. Unters. d. Nahrungs. u. Genußmittel 13, 181, 610). Im Dünndarminhalt des Hundes bei normaler Verdauung (Kölliker, Müller, vgl. Kutscher, Seemann, H. 34, 529; Kühne, J. 1867, 795; Ku., See., H. 34, 533). In der Leber bei gestörter Funktion (nicht in gesunder Leber) (Frenchs, Staedeler, J. 1854, 675; 1856, 702), bei Leberatrophie auch im Blut (Neuberg, Richter, C. 1904 I, 1282) und im Harn (Fr., St., J. 1856, 703; Schultzen, Riess, J. 1869, 810). Im Harn bei Cystinurie (Moreigne, C. 1899 I, 538; Abderhalden, Schittenhelm, H. 45, 468), bei Diabetes (Abd., H. 44, 40, 51). Im Pferdeharn bei Peritonealsarkom (Christiani, Biochem. Zentralbl. 2, 440). In den melanotischen Geschwülsten des Pferdes (Gessard, C. r. 136, 1088). Bei akuter Phosphorvergiftung in der Leber (Wyss; vgl. Blendermann, H. 6, 236) und im Harn (Bl., H. 6, 241) des Menschen, in der Leber von Hunden (Sotnischewsky, H. 3, 393; Bl., H. 6, 246; Jacoby, H. 30, 175; vgl. dagegen Schotten, H. 7, 34) und im Hundeharn (Abd., Barker, H. 42, 525; vgl. dagegen Bl., H. 6, 247; Scho., H. 7, 34). Über Vorkommen des l-Tyrosins vgl. ferner Blendermann, H. 6, 235; Abd., Biochemisches Hand-

lexikon, Bd. IV, [Berlin 1911], S. 682.

Bildung durch chemische Zersetzung pflanzlicher Produkte. 1-Tyrosin entsteht bei der Hydrolyse vieler pflanzlicher Eiweißstoffe durch Säuren. Es wurde erhalten bei der Hydrolyse von Leukosin aus Weizenkorn (Syst. No. 4811) (O.SBORNE, CLAPP, C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Legumelin aus Erbsen (Syst. No. 4811) (O., Heyl, C. 1908 II, 1937), Legumin (Syst. No. 4812) aus Erbsen (O., Cl., C. 1907 II, 615; Fr. 48, 698), Legumin aus Wickensamen (O., H., C. 1908 II, 1368), Vignin aus der Kuherbse (Vigna sinensis) (Syst. No. 4812) (O., H., C. 1908 II, 1188), Glycinin aus Sojabohnen (Syst. No. 4812) (O., Cl., C. 1908 I, 50; Fr. 48, 628), Phaseolin aus Gartenbohnen (Phaseolus vulgaris) (Syst. No. 4812) (Abderhalden, Babkin, H. 47, 355; O., Cl., C. 1908 I, 1188; Fr. 48, 108), Conglutin aus Lupinensamen (Syst. No. 4812) (Retthausen, J. pr. [1] 103, 234; Schulze, H. 9, 66, 98; Abd., Herrick, H. 45, 480), Vicilin aus Erbsen (Syst. No. 4812) (O., Heyl., C. 1908 II, 1937), Amandin aus Prunus Amygdalus var. dulcis (Syst. No. 4812) (O., Cl., C. 1908 I, 1188), Excelsin aus Paranüssen (O., Cl., C. 1907 II, 1799; Fr. 48, 622), krystallisiertem Globulin (Edestin) (Syst. No. 4812) aus Kürbissamen (Abd., Berghausen, H. 49, 16; O., Cl., C. 1908 I, 50; Fr. 49 [1910], 152; vgl. Sch., Barbieri, B. 16, 1711; H. 9, 70), aus Hanfsamen (Abd., H. 37, 504), von Edestin aus Baumwollsamen (Abd., Rostoski, H. 44, 273), aus Sonnenblumensamen (Abd., Reinbold, H. 44, 290), Glutenin aus Weizenmehl (Syst. No. 4812a) (Kutscher, H. 38, 114; Abd., Malengreau, H. 48, 514; O., Cl., C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Weizenprolamin (Gliadin) (Syst. No. 4813) (Abd., Samuely, H. 44, 282; O., Cl., C. 1907 I, 485; Fr. 47, 81), Roggenprolamin ("Ghadin aus Roggenmehl") (Syst. No. 4813) (O., Cl., C. 1908 I, 1189), Hordein aus Gersteumehl (Syst. No. 4813) (O., Cl., C. 1907 II, 1799; Fr. 47, 596; Kleinschmitt, H. 54, 118), Zein aus Maismehl (Syst. No. 4813) (Ku., H. 38, 114; O., Cl., C. 1908 I, 1188).

Bildung durch chemische Zersetzung tierischer Produkte. 1-Tyrosin entsteht bei der Säurehydrolyse vieler tierischer Eiweißstoffe, so bei der Hydrolyse von Eieralbumin (Syst. No.

4825) (ABDERHALDEN, PREGL, H. 46, 30; LEVENE, BEATTY, C. 1907 II, 614; SKRAUP, HUMMEL-BERGER, M. 30, 139; OSBORNE, JONES, LEAVENWORTH, C. 1909 II, 39; vgl. Bopp, A. 69, 26; Erlenmeyer, Schöffer, J. 1859, 597), Serumalbumin aus Pferdeblut (Syst. No. 4826) (ABD., H. 37, 498), Serumalbumin aus Gänseblut (Syst. No. 4826) (ABD., SLAVU, H. 59, 248), Lactalbumin aus Kuhmilch (Syst. No. 4827) (ABD., Paibram, H. 51, 414), Bence-JONESSchem Eiweißkörper (Syst. No. 4828) (ABD., Rostoski, H. 48, 135), Blutfibrin (Syst. No. 4828) (ABD., Volthovici, H. 52, 371, 374; vgl. Bopp, A. 69, 26; Erlenmeyer, Schöffer, J. 1859, 596), Syntonin aus Rindfleisch (Syst. No. 4828) (ABD., Sasaki, H. 51, 408), Serumglobulin aus Pferdeblut (Syst. No. 4828) (LAMPEL, SKRAUP, M. 30, 373), Serumglobulin giodum aus Fierdeblut (Syst. No. 4828) (LAMPEL, SKRAUF, M. 30, 373), Serumglobulin aus Gānseblut (Syst. No. 4828) (ABD., SL., H. 59, 248), Thyreoglobulin aus der Schilddrüse von Ochsen (Syst. No. 4828) (NÜRENBERG, Bio. Z. 16, 97, 110), Protoalbumose aus Witte-Pepton (Syst. No. 4830) (Pick, H. 28, 263; Levene, C. 1906 I, 766), Heteroalbumose aus Witte-Pepton (Syst. No. 4830) (Le., C. 1906 I, 766; vgl. Pick, H. 28, 261), Protalbinsäure und Lysalbinsäure aus Oyalbumin (Syst. No. 4830) (Skraup, Hummelberger, M. 30, 139, 141). Protalbinsäure aus Oyalbumin (Syst. No. 4830) 141), Protalbinsäure und Lysalbinsäure aus dem Serumglobulin des Pferdebluts (Syst. No. 4830) (LAMPEL, Sk., M. 30, 365), Plastein aus Witte-Pepton (Syst. No. 4830) (LEVENE, VAN SLYKE, Bio. Z. 13, 473), Pepton aus Ovalbumin (Syst. No. 4831) (SKR., Hu., M. 30, 142), Pepton aus dem Serumglobulin des Pferdebluts (Syst. No. 4831) (LA., SKR., M. 30, 374), Pepsinfibrinpepton (Syst. No. 4831) (Mühle, C. 1901 I, 1205), Thymushiston (Syst. No. 4832) (Kutscher, H. 38, 114; Abd., Rona, H. 41, 282), Cyclopterin (Syst. No. 4833) (Kossel, Ku., H. 31, 187), β-Cyprinin (Syst. No. 4833) (Ko., Dakin, H. 40, 570), Conchiolin aus den Schalen der Miesmuschel (Syst. No. 4837) (WETZEL, C. 1899 II, 59; H. 29, 397), Elastin (Syst. No. 4837) (Horbaczewski, M. 6, 644; Schwarz, H. 18, 498; vgl. Erlenmeyer, Schöffer, J. 1859, 596), Gorgonin (Cornein) (Syst. No. 4837) (Drechsel, Z. B. 33, 95; Henze, H. 38, 68), Ichthylepidin aus den Schuppen von Cyprinus Carpio (Syst. No. 4837) (Abd., Voitinovici, H. 52, 369), Keratinen verschiedenen Ursprungs (aus Horn, Federn, Habren usw.) (Syst. No. 4837) (Hinterberger, A. 71, 74; Piria, A. 82, 251; Leyer, Köller, Haaren usw.) (Syst. No. 4837) (Hinterberger, A. 71, 74; Piria, A. 82, 251; Leyer, Koller, A. 83, 335, 336; Erl., Schö., J. 1859, 597; Beyer, Z. 1867, 436; Horbaczewski, J. 1879, 878; Abd., Wells, H. 46, 39; Abd., Le Count, H. 46, 46; Abd., Voit., H. 52, 350, 351; vgl. auch Galimard, C. 1905 II, 58), Neurokeratin (Syst. No. 4837) (Argiris, H. 54, 94), Koilin (Syst. No. 4837) (Hofmann, Pregl., H. 52, 467), der Substanz aus den Eihäuten von Scyllium stellare (Syst. No. 4837) (Pregl., H. 56, 9), von Fibroin aus verschiedenen Seidenarten (Syst. No. 4837) (E. Fischer, Skita, H. 33, 181, 192; Abd., Rilliet, A. 58, 340; Abd., Behend, H. 59, 237; Abd., Brahm, H. 61, 258; Abd., Sington, H. 61, 260; Abd., Brossa, H. 62, 130; Abd., Spack, H. 62, 132; Suzuki, Yoshimura, Inouye, C. 1909, II, 829; vgl. Waltenderger, J. 1853, 616; Stödeler, H. 11, 45; Crampe, Leye [11] 66, 875 632; vgl. Waltenberger. J. 1853, 616; Städeler, A. 111, 15; Cramer, J. pr. [1] 96, 87; Weyl, B. 21, 1530), der Spinnenseide (von Nephila madagascariensis) (E. Fi., H. 53, 137), von Seidenleim (Sericin) (Syst. No. 4837) (CRAMER, J. pr. [1] 96, 92; E., Fl., SKITA, H. 35, 224; ABD., WORMS, H. 62, 143), Byssus aus Pinna nobilis (Syst. No. 4837) (ABD., H. 55, 237), krystallisiertem Oxyhāmoglobin aus Pferdeblut (Syst. No. 4840) (ABD., H. 37, 493), Hamocyanin (Syst. No. 4841) (Henze, H. 43, 297), Nucleoproteid (Syst. No. 4842) aus der Leber (Wohlgemuth, H. 44, 538), Nucleoproteid aus der Milz (Le., Mandel, Bio. Z. 5, 35), Nucleoproteid aus der Milchdrüse (Man., Bio. Z. 23, 247). Casein (Syst. No. 4845) aus Kuhmilch (ABD., H. 44, 23; vgl. Bopp, A. 69, 26; Hlasiwetz, Habermann, A. 169, 160; Cohn, H. 22, 165), Casein aus Ziegenmilch, Casein aus Frauenmilch (ABD., Schittenhelm, H. 47, 460, 464), Vitellin (aus Eigelb) (Syst. No. 4846) (ABD., HUNTER, H. 48, 505; HUGOUNENG, C. r. 142, 174; A. ch. [8] 8, 122; Levene, Alsberg, C. 1906 II, 1343; Osborne, Jones, C. 1909 I, 1766), der amyloiden Substanz aus pathologischer Leber (Syst. No. 4847) (Modrezelewski, J. Th. 1873, 31; Neuberg, C. 1904 II, 1576), von Paramucin (Syst. No. 4847) (PREGL, H. 58, 232), Pseudomucin (Syst. No. 4847) (Otori, H. 42, 460; 43, 80), Clupeovin aus Heringsrogen (Syst. No. 4848) (Hug., C. r. 138, 1063; 143, 693), Ranovin (Syst. No. 4848) (Galimard, C. r. 138, 1355). — l-Tyrosin wurde ferner erhalten bei der sauren Hydrolyse der Muskeln der Jakobsmuschel (Pectens irradians) (Osborne, Jones, C. 1909 I, 1771), des Heilbutts (Hippoglossus vulgaris) (Os., Heyl, C. 1909 I, 92), von Hühnerfleisch (Os., HEYL, C. 1908 II, 1368), von Seidenspinnerraupen (ABD., DEAN, H. 59, 173) und Seidenspinnerschmetterlingen (Abd., Weichardt, H. 59, 175), der koagulierbaren Eiweißstoffe des Colostrums (Winterstein, Strickler, H. 47, 67). — Tabellarische Übersicht über die Ausbeuten an Tyrosin bei der Säurehydrolyse verschiedener Eiweißstoffe s. ABDERHALDEN.

Ausbeuten an Lyrosin der Gauten-Vuloyse verschieden Enweidstoffe S. Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 683f.

Bildung durch enzymatische Zersetzung pflanzlicher und tierischer Produkte (vgl. auch Vorkommen in pflanzlichen und tierischen Organismen, S. 605 u. S. 606). Bei der Selbstverdauung der Keimpflanzen von Lupinus luteus (Butkewitsch, H. 32, 41) und Lupinus albus (Schulze, Castoro, H. 38, 240; 43, 175). Bei der Spaltung von Conglutin (Syst. No. 4812) durch enzymhaltigen Extrakt aus Lupinenkeimlingen (Bu., H. 32, 34). Durch enzymatische Zersetzung der Sonnenblumensamen bei mehrtägigem Digerieren mit essig-

säurehaltigem Wasser bei 30-35° (Scurti, Parrozzani, G. 38 I, 225). Bei der Verdauung von Edestin (verschiedener Herkunft) (Syst. No. 4812) mit Pankreassaft (Abderhalden, Reinbold, H. 44, 291; Abd., Rei., H. 46, 161; Brown, Miller, Soc. 89, 152). Bei der Selbstvergärung der Hefe (Schützenberger, Bl. [2] 21, 205; Salkowski, H. 13, 527; Kutscher, H. 32, 63), des Hefepreßsaftes (Geret, Hahn, B. 31, 202, 2335). Bei der tryptischen Verdauung von Casein (Syst. No. 4845) (RÖHMANN, B. 30, 1979; BIFFI, C. 1898 I, 1179; E. FISCHER, ABD., H. 39, 82; ABD., GIGON, H. 53, 120; ABD., VÖGTLIN, H. 53, 316), Ovalbumin (Syst. No. 4825) (KÜHNE, J. 1867, 794; Brown, MILLER, Soc. 89, 152), Blutfibrin (Syst. No. 4828) (KÜ., J. 1867, 794), Thyreoglobulin (Syst. No. 4828) (Oswald, H. 27, 43), Chondromucoid (Syst. No. 4835) (Posner, Giess, C. 1904 II, 999), Protalbumose (Syst. No. 4830) (KÜHNE, CHITTENDEN, Z. B. 20, 46; PICK, H. 28, 277), Heteroalbumose (KÜ., Chi., Z. B. 20, 46; vgl. Pick, H. 28, 273, 274), α-Pepsinfibrinpepton (Syst. No. 4831) (Воркев, H. 38, 304, 309). Über die Mengen von Tyrosin, welche bei der Verdauung verschiedener Eiweißstoffe durch Trypsin entstehen: Reach, C. 1899 II, 1030. Bei der peptischeaterief Erweinstoffe durch Trypsin emisterieff: Reach, C. 1889 II., 1930. Bei der peptischen Verdauung von Eiweiß aus Blutserum (Langstein, B. Ph. P. 1, 515; vgl. dagegen Praundler, H. 30, 91, 96, 99), von Casein (Syst. No. 4845) (E. Fischer, Abd., H. 40, 217), von Ovalbumin (Syst. No. 4825) (La., B. Ph. P. 2, 234; vgl. Salaskin, Kowalevsky, H. 38, 571), von Hämoglobin aus Pferdeblut (Syst. No. 4840) (Sa., Ko., H. 38, 573). Bei der Verdauung von Blutfibrin (Syst. No. 4828) mit Papayotin (Merck) (Emmerling, B. 35, 697; Kutscher, Lohmann, H. 46, 386; vgl. auch Harlay, C. 1900 I, 676). Aus Blutfibrin darch Eiger von Structuscher, Lohmann, H. 20, 4864) vgl. auch Harlay, C. 1900 I, 676). durch Einw. von Streptococcus longus (Emmerling, B. 30, 1864), von Bacillus fluorescens liquefaciens (Em., Retser, B. 35, 701). Durch Fäulnis von Eieralbumin, Serumalbumin (Syst. No. 4826), Blutfibrin, Casein (Bopp, A. 69, 33). Infolge bakterieller Zersetzung der ursprünglichen Käsemasse findet sich l-Tyrosin im Emmenthaler und anderen Käsearten (Beneke, Schulze, C. 1888, 260; Winterstein, Thöny, H. 36, 38; Wi., H. 41, 498). Wurde auch aus infiziertem Brunnenwasser infolge bakterieller Zersetzung der darin enthaltenen Eiweißstoffe erhalten (CAUSSE, C. r. 130, 1197; Bl. [3] 23, 493). Entsteht ferner bei der Autolyse der Lunge (Jacoby, H. 33, 127), der Leber (Salkowski, C. 1890 II, 525; Jacoby, H. 30, 162; LEVENE, H. 41, 401), des Pankreas (Ku., Lo., H. 39, 313; 44, 385), der Schleimhaut des Dünndarms (Ku., Seemann, H. 35, 436).

Bildung von l-Tyrosin durch Zerlegung von dl-Tyrosin. Man behandelt N-Benzoyldl-tyrosin (S. 622) in siedendem Wasser mit Brucin; beim Erkalten der Lösung scheidet sieh das Brucinsalz des N-Benzoyl-l-tyrosins (Syst. No. 4792) ab; man zerlegt das Salz mit Kalilauge und führt das so erhaltene N-Benzoyl-l-tyrosin durch Erhitzen mit  $10^9/_0$ iger Salzsäure im geschlossenen Gefäß auf  $100^9$  in l-Tyrosin über (E. FISCHER, B. 32, 3641, 3642).

Darstellung. Zur Darstellung von l-Tyrosin kocht man 100 g Seidenabfälle mit 300 ccm rauchender Salzsäure (D: 1,19) 6 Stdn. am Rückflußkühler, entfernt die Hauptmenge der Salzsäure durch Eindampfen der Lösung unter vermindertem Druck, löst den Rückstand in Wasser und bringt die filtrierte Lösung auf ein bestimmtes Volumen; man bestimmt in einem aliquoten Teil der Flüssigkeit den Salzsäuregehalt titrimetrisch, fügt die auf die gesamte Lösung berechnete Menge Natronlauge unter Rühren und Eiskühlung hinzu, saugt nach 1-stdg. Stehen im Eiswasser den ausgeschiedenen Niederschlag ab, löst ihn in heißem Wasser und kocht die Lösung mit ca. 10 g Tierkohle; aus dem Filtrat scheidet sich beim Abkühlen reines Tyrosin ab (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 10. Aufl. [Braunschweig 1922], S. 91; vgl. Abderhalden, Teruucht, H. 48, 528). — Zur Darstellung größerer Mengen l-Tyrosin empfehlen Alov, Rabaut (Bl. [4] 3, 391) als Ausgangsmaterial die Rückstände der Peptonfabrikation; man zieht dieselben erschöpfend mit ammoniakhaltigem Wasser aus, dampft die Lösung bei gelinder Wärme zur Trockne und krystallisiert wiederholt aus ammoniakhaltigem Alkohol um; man entfernt die letzten Spuren von Leucin durch Behandlung mit einem Gemisch gleicher Volumteile Alkohol und Eisessig (vgl. Habermann, Ehrenfeld, H. 37, 26).

Zur Isolierung von l-Tyrosin aus Pflanzen vgl. Abderhalden, Handbuch der biochemischen

Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin und Wien 1910], S. 515.

Zur Isolierung von l-Tyrosin aus Eiweiß-Spaltungsgemischen vgl. Abderhalden, Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. II [Berlin und Wien 1910], S. 470, 485.

### Physikalische Eigenschaften von l-Tyrosin.

Nadeln (aus Wasser). Ist triboluminescent (TSCHUGAJEW, B. 34, 1822; TRAUTZ, Ph. Ch. 53, 57). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen zwischen 290° und 295°, bei schnellem Erhitzen zwischen 314° und 318° (korr.) (E. FISCHER, B. 32. 3644). Geschwindigkeit der Sublimation im Vakuum: KEMPF, J. pr. [2] 78, 242, 258. 1 Tl. löst sich in 2491 Tln. Wasser von 17° (ERLENMEYER, LIPP, A. 219, 173). 1 Tl. löst sich in 13500 Tln. kaltem 90°/ojgem Alkohol (STÄDELER, A. 116, 64). 100 Tle. 95°/ojger Alkohol lösen bei 17° 0.01 Tle. (STUTZER, Fr. 31, 503).

Unlöslich in Äther (Stä., A. 116, 64). 100 Tle. Eisessig lösen bei 16° 0,14 Tle., bei Siedehitze 0,19 Tle. (Habermann, Ehrenfeld, H. 37, 24). Linksdrehend; [a]<sub>5</sub><sup>16,2</sup>: —7,98° (in 21°/<sub>0</sub>iger Salzsäure; c = 4,51); [a]<sub>5</sub><sup>20,5</sup>: —9,01° (in 11,6°/<sub>0</sub>iger Kalilauge; c = 5,8) (Mauthner, M. 3, 345); [a]<sub>5</sub><sup>20</sup>: —8,07° (in 21°/<sub>0</sub>iger Salzsäure; c = 3,9203) (Landolt, B. 17, 2838); [a]<sub>6</sub>: —8,48 (in 21°/<sub>0</sub>iger Salzsäure; 1 g Substanz in 20 cem Lösung) (Schulze, H. 9, C8); [a]<sub>5</sub><sup>20</sup>: —8,64° (in 21°/<sub>0</sub>iger Salzsäure; p = 3,94), —13,2° (in 4°/<sub>0</sub>iger Salzsäure; p = 4,68) (E. F., B. 32, 3643, 3644). Drehungsvermögen von Präparaten verschiedener Herkunft: Schulze, Winterstein, H. 35, 308; 45, 79. Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Blyth, Soc. 75, 1165. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1071,2 Calorien, bei konstantem Volumen: 1070,8 Calorien (Berthelot, André, Bl. [3] 4, 227; A. ch. [6] 22, 14). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 320. Konstante der sauren Dissoziation k, bei 25°: 4×10-° (berechnet aus dem durch Leitfähigkeitsmessungen ermitteltem Hydrolysegrad des Natriumsalzes), Konstante der basischen Dissoziation k, bei 25°: 2,6×10-¹² (berechnet aus dem durch Leitfähigkeitsmessungen ermitteltem Hydrolysegrad des Hydrochlorids) (Kanitz, C. 1907 II, 697). Löst sich in Säuren und in Alkalien (Streckee, A. 73, 74; Städeler, A. 116, 67), auch in Ammoniak (Stä., A. 116, 67; Baumann, H. 4, 321). Eine alkal. Lösung von 1 Mol.-Gew. Tyrosin vermag ¹/<sub>2</sub> Mol.-Gew. Kupferoxyd in Lösung zu halten (Hofmeister, A. 189, 40). Verhalten von Tyrosin bei der Titration mit Alkali in Gegenwart von Formaldehyd mit Phenolphthalein als Indicator: H. Schiff, A. 319, 65; Sörensen, Bio. Z. 7, 59, 83, 84.

### Chemisches Verhalten von l-Tyrosin.

Zerfällt bei vorsichtigem Erhitzen auf 270° in Kohlendioxyd und  $\beta$ -[4-Oxy-phenyl]äthylamin (Bd. XIII, S. 625) (SCHMITT, NASSE, A. 133, 214). Einw. des elektrischen Gleichstromes: Neuberg, Bio. Z. 17, 276. Zersetzung durch Ozon: Harries, Langheld, H. 51, 379. Wird durch Wasserstoffsuperoxyd auf Zusatz geringer Mengen von Eisentannat als Katalysator oxydiert (DE STOECKLIN, C. r. 147, 1491). Angaben über die Einw. von Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure auf Tyrosin: Fröhde, J. pr. [1] 79, 485; J. 1860, 579; THUDICHUM, WANKLYN, Soc. 22, 277; Z. 1869, 669. Beim Erwärmen der Lösung, welche aus Tyrosin in 1 Mol.-Gew. Natronlauge mit 1 Mol.-Gew. unterchlorigsaurem Natrium in der Kälte entsteht, erhält man 4-Oxy-phenylacetaldehyd (Bd. VIII, S. 95) (LANGHELD, B. 42, 2371; D. R. P. 226226; C. 1910 II, 1104). Tyrosin läßt sich in salzsaurer Lösung durch chlorsaures Kalium zu farbigen melaninartigen Produkten (Ducceschi, R. A. L. [5] 10 I, 180) und weiter zu Chloranii (Bd. VII, S. 636) (Städeler, A. 116, 99) oxydieren. Bei Ausschluß von Feuchtigkeit wird Tyrosin von Chlor nicht verändert; bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von Wasser entsteht ein gelbes, perchloridartiges Produkt, das sich rasch Robert Vol. Wasset vol. 14 S. 393; vgl. auch Wicke, A. 101, 318; Sta., A. 116, 99). Bei der Einw. von Bromdämpfen auf Tyrosin wird bromwasserstoffsaures 3.5-Dibromtyrosin (S. 619) gebildet (Goruf-Besanez, A. 125, 282; vgl. Blum, Vaubel, J. pr. [2] 57, 389). Dieselbe Verbindung entsteht, wenn man zu einer Lösung von Tyrosin in Bromwasserstoffsaures 3.5-Dibromstyrosin (S. 619) gebildet (Goruf-Besanez, A. 125, 282; vgl. Blum, Vaubel, J. pr. [2] 57, 389). Dieselbe Verbindung entsteht, wenn man zu einer Lösung von Tyrosin in Bromwasserstoffsaures 3.5-Dibromstyrosin (S. 619) gebildet (Goruf-Besanez, A. 125, 282; vgl. Blum, Vaubel, J. pr. [2] 57, 389). Dieselbe Verbindung entsteht, wenn man zu einer Lösung von Tyrosin in Bromwasserstoffsaures 3.5-Dibromstyrosin (S. 619) gebildet (Goruf-Besanez, A. 125, 282; vgl. Blum, Vaubel, J. pr. [2] 57, 389). stoffsaure Bromwasser bis zum Auftreten eines bleibenden Niederschlages fügt (AL., RA.). Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf die Lösung von Tyrosin in Bromwasserstoffsäure entsteht ein sehr unbeständiges perbromidartiges Produkt (AL., RA.). Über Bildung amorpher schwarzer Produkte bei der Einw. von Bromwasser auf Tyrosin vgl. Ducceschi. R. A. L. [5] 10 I, 183. Tyrosin gibt, in der etwas mehr als 2 Mol.-Gew. KOH entsprechenden Menge n-Kalilauge gelöst, mit 4 At.-Gew. Jod bei 0º 3.5-Dijod-tyrosin (S. 619) (OSWALD, H. 59, 321; vgl. Henze, H. 51, 66). Verhalten des Tyrosins gegen salpetrige Säure: Wicke, A. 101, 317; Thudichum, Wanklyn, Soc. 22, 291; Z. 1869, 669; Ducceschi, R. A. L. [5] 10 I, 182. Bei der Einw. von verd. Salpetersäure auf Tyrosin entsteht (wahrscheinlich neben geringen Mengen des Nitrats des 2-Nitro-tyrosins, vgl. Johnson, Kohmann, Am. Soc. 37 [1915], 1870, 1880) das Nitrat des 3-Nitro-tyrosins (S. 620) (STRECKER, A. 78, 74; STÄDELER, A. 116, 77; vgl. Jo., Ko., Am. Soc. 37, 1872). Beim Kochen von Tyrosin mit Salpetersäure erfolgt völlige Umwandlung in Oxalsäure (STR., A. 73, 74; THU., WAN., Soc. 22, 286, 289; Jo., Ko., Am. Soc. 37 [1915], 2164, 2165, 2166; vgl. STä., A. 116, 82). Beim Erwärmen von Tyrosin mit 4—5 Tln. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade wird Tyrosin-sulfonsäure-(3?) (Syst. No. 1928) gebildet (Städeler, A. 116, 91). Tyrosin wird beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure auf 2400 nicht verändert (Bernthsen, BENDER, B. 15, 1986 Anm.). Beim Erhitzen von Tyrosin mit rauchender Jodwasserstoffsäure im Druckrohr auf 140-1500 erfolgt Abspaltung von NH3 (HÜFNER, Z. 1868, 391). Beim Schmelzen von Tyrosin mit Ätzkali erfolgt glatter Zerfall in 4-Oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 149), Essigsäure und Ammoniak (BARTH, A. 136, 111; vgl. auch BAUMANN, H. 4, 320). Beim abwechselndem Behandeln einer Lösung von Tyrosin in methylalkoholischem Kali mit Methyljodid und mit Kali entstehen O.N.N.-Trimethyl-tyrosin-jodmethylat CH<sub>3</sub>· O· C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH[N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>I]·CO<sub>2</sub>H (S. 613), Methyläther-p-cumarsäure (Bd. X, S. 298) und

Trimethylamin (Körner, Menozzi, G. 11, 549). Tyrosin wird von methylalkoholischem

Chlorwasserstoff in Tyrosin-methylester (S. 612) (E. FISCHER, SCHRAUTH, A. 354, 34), von äthylalkoholischem Chlorwasserstoff in Tyrosin-äthylester (S. 612) übergeführt (Lillenfeld, J. 1894, 2313; E. Fischer, B. 34, 451). Beim Kochen von Tyrosin mit Ameisensäure entsteht N-Formyl-tyrosin (S. 613) (E. FISCHER, B. 40, 3716). Beim Behandeln von Tyrosin mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Kalilauge (SCHULTZE, H. 29, 479) oder von Natriumdicarbonat (E. Fischer, B. 32, 2454 Anm.) entsteht O.N-Dibenzoyl-tyrosin (S. 615). Schüttelt man eine Lösung von Tyrosin in überschüssigem Ammoniak mit überschüssigem Benzoylchlorid unter allmählichem Zusatz von Natronlauge bis zum Verschwinden des Benzoylchlorids, so erhält man [O.N-Dibenzoyl-tyrosin]-amid (S. 615) (ORTON, Soc. 79, 1355). Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von Tyrosin in 1 Mol. Gew. Natronlauge entsteht N.N'-Carbonyl-di-tyrosin (S. 615) (HUGOUNENQ, MOREL, C. r. 142, 49). Beim Kochen der wäßr. Suspension von Tyrosin mit Harnstoff entsteht N-Carbaminyl-tyrosin (S. 615) (LIPPICH, B. 41, 2981); dieses wird auch beim Kochen von Tyrosin mit einer wäßrigen Guanidincarbonatlösung erhalten (Lippich, B. 41, 2983). Tyrosin liefert mit 1 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid in Gegenwart von Kalilauge N-Benzolsulfonyl-tyrosin (S. 618) (HEDIN, B. 23, 3198). Bei der Einw. einer äther. Lösung von überschüssigem β-Naphthalinsulfochlorid auf die alkal. Lösung von Tyrosin erhält man O.N.-Di-\(\beta\)-naphthalinsulfonyl-tyrosin (S. 618) (E. Fischer, Bergell, B. 36, 2605). Tyrosin vereinigt sich mit diazotierter Sulfanilsäure in sodaalkalischer Lösung zu einem in alkal. Lösung roten, in saurer gelben Azofarbstoff (PAULY, BINZ, C. 1904 II, 1583; PAULY, H. 42, 517).

### Biochemisches Verhalten des l-Tyrosins.

Zum Auftreten und Wiederverschwinden des Tyrosins im Stoffwechsel von Keimpflanzen vgl.: Schulze, H. 24, 55; 30, 241; L. V. St. 56, 102; Schul, Castoro, H. 38, 253; 48, 396; ВЕRTEL, С. 1903 I, 178; vgl. auch Сzарек, Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., Bd. III [Jena 1921], S. 123. Über die Bildung melaninartiger Produkte aus Tyrosin bei der Einw. von Tyrosinase pflanzlicher und tierischer Herkunft vgl. Berthand, C. r. 122, 1217; Bl. 131 15, 793; v. Fürth, Schneider, B. Ph. P. 1, 230; v. Fürth, Jerusalem, B. Ph. P. 10, 131; Abderhalden, Guggenhem, H. 54, 331; vgl. auch Oppenhemer, Die Fermente und ihre Wirkungen, 5. Aufl., Bd. II [Leipzig 1926], S. 1804ff. Bei der Vergärung des Tyrosins durch Hefe in Gegenwart von Zucker wird β-[4-Oxy-phenyl]-äthylalkohol (Bd. VI, S. 906) gebildet (Ehrlich, B. 40, 1047). Über Assimilation von Tyrosin durch Pilze und Phanerogamen vgl.: Schulze, L. V. St. 56, 97; Emmerling, B. 35, 2289; Lutz, C. r. 140, 380. Bei der Fäulnis von Tyrosin durch Kloakenschlamm bei gehindertem Luftzutritt entsteht p-Kresol (Bd. VI, S. 389) (Weyl, H. 3, 322; vgl. Baumann, H. 4, 318). Bei der Fäulnis in Gegenwart von etwas Pankreas wird Hydro-p-cumarsäure (Bd. X, S. 244) gebildet (Baumann, R. 12, 1452; H. 4, 318). Diese Säure wurde auch bei der Einw. von Bacillus putrificus auf Tyrosin erhalten (Brasch, Bio. Z. 22, 407). Zur Fäulnis von Tyrosin durch faulende Fleischflüssigkeit vgl.: E. Salkowski, H. Salkowski, H. 7, 451; E. Sal, H. 9, 508; Baumann, H. 7, 555. Bei der Fäulnis in alkal. Lösung in Gegenwart von mit Fäces inflizierter Fleischbrühe wird β-{4-Oxy-phenyl]-athylamin (Bd. XIII, S. 625) gebildet (BARGER, WALPOLE, C. 1909 I, 1591). - 1-Tyrosin wird im tierischen Organismus weitgehend umgewandelt (BRIEGER, H. 2, 258; BLENDERMANN, H. 6, 247; SCHOTTEN, H. 7, 24; JAFFÉ, H. 7, 309; REISS, B. Ph. P. 8, 334). Bei Eingabe von Tyrosin wird die Ausscheidung von Phenolen (bezw. deren Schwefelsäureestern) im Harn von Menschen gesteigert (Brieger, H. 2, 258; Bl., H. 6, 240). Bei der Verfütterung von l-Tyrosin an Kaninchen werden die Mengen von Phenolen, Hydro-p-cumarsäure (Bd. X, S. 244) und von 4-Oxy-phenylessigsäure (Bd. X, S. 190), die durch den Harn ausgeschieden werden, gesteigert (BL., H. 6, 251, 259). Nach dem Verfüttern von großen Mengen l-Tyrosin an Kaninchen isolierte Blendermann (H. 6, 256; Kotake, H. 65 [1910], 397; Journ. Biol. Chem. 35 [1918], 322) aus dem Harn die linksdrehende  $\beta$ -[4-Oxyphenyl]-milchsäure (Bd. X, S. 426). Nach Verfütterung großer Mengen l-Tyrosin an Kaninchen kann, wenn der Harn eingedampft und dann mit Salzsäure gekocht wird, 5-[4-Oxy-benzyl]-hydantoin  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH \stackrel{NH \cdot CO}{CO \cdot NH}$  (Syst. No. 3636) auftreten (BL., H. 6, 256; LIPPICH, B. 41, 2974; DAKIN, Journ. Biol. Chem. 8, 27, 29; C. 1910 II, 990). Tyrosin bewirkt nach intravenöser Injektion bei Kaninchen keine sicher erkennbare Mehrausscheidung von Harnstoff im Harn (STOLTE, B. Ph. P. 5, 25). Geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (WOLKOW, BAUMANN, H. 15, 266; EMBDEN, H. 18, 314; MITTELBACH, C. 1901 II, 1213; vgl. dazu Neubauer. Falta, H. 42, 90; Friedmann, B. Ph. P. 11, 304; Blum, A. Pth. 59, 277; Neubauer, C. 1909 II, 50). Bewirkt eine erhöhte Ausscheidung von  $1-\beta$ -Oxy-buttersaure beim Diabetiker (BAER, BLUM, A. Pth. 56, 97). Bewirkt in künstlich durchbluteter Leber eine beträchtliche Steigerung der Aceton-Bildung (Embden, Salomon, Schmidt, B. Ph. P. 8, 148; Em., Engel, B. Ph. P. 11, 325).

#### Nachweis und Bestimmung von Tyrosin.

Erkennung von 1-Tyrosin durch Überführen in sein charakteristisches Kupfersalz: HOFMEISTER, A. 189, 24; durch Überführen in eine granatfarbene Quecksilbercalciumverbindung CaHg(C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> oder in Tyrosinbarium: CAUSSE, C. r. 130, 1197; Bl. [3] 23, 493. Zum Nachweis von Tyrosin eignen sich seine Farbreaktionen: Mercurinitrat erzeugt in Gegenwart von salpetriger Säure in wäßr. Tyrosinlösungen beim Kochen eine rote Färbung bezw. einen dunkelroten Niederschlag (L. Meyer, A. 132, 156; vgl. R. Hoffmann, A. 87, 124; Städeler, A. 116, 65; v. Vintschgau, J. 1869, 984; Thudichum, Wanklyn, Soc. 22, 283; Z. 1869, 669; PLUGGE, Fr. 11, 174; Ar. 228, 13; BLUM, VAUBEL, J. pr. [2] 57, 388; NASSE, C. 1901 I, 538). Beim Eintröpfeln einer 1% igen Natriumnitritlösung in eine siedende, mit 1% iger Essigsäure versetzte wäßr. Tyrosinlösung entsteht eine violettstichig rote Färbung (Wurster, C. 1887, 1242). Übergießt man Tyrosin mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure, erwärmt auf freiem Feuer bis zu völliger Lösung, verdünnt dann mit Wasser, neutralisiert mit BaCO<sub>3</sub>, kocht auf, filtriert und setzt zum Filtrat tropfenweise verdünnte Eisenchloridlösung, so entsteht eine violette Farbung (STÄDELER, A. 116, 66; vgl. PIRIA, A. 82, 252). Durch Versetzen einer wäßr. Suspension oder einer salzsauren Lösung von Tyrosin mit überschüssigem Chlorwasser und darauf mit Ammoniak wird eine schöne rote Färbung erhalten, die noch bei einer Konzentration von 0,5:1000 deutlich wahrnehmbar ist; bei größerer Verdünnung schüttelt man nach dem Zusatz des Chlorwassers die Flüssigkeit mit Äther; einige Tropfen Ammoniak rufen alsdann an der Trennungszone der beiden Flüssigkeiten die rote Farbe hervor (ALOY, Rabaut, Bl. [4] 3, 393). Beim Kochen von Tyrosin mit einer Mischung von 1 Vol.  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehydlösung, 45 Vol. Wasser und 55 Vol. konz. Schwefelsäure erfolgt Grünfärbung (MÖRNER, H. 37, 87; vgl. auch Denicks, C. r. 130, 585; Bl. [4] 3, 790; POUGNET, Bull. des Sciences Pharmacologiques 16, 144; C. 1909 I, 1508). Gibt man et was Tyrosin zu 2-3 ccm einer Lösung von 1 ccm käuflicher Formaldehydlösung in 50 ccm konz. Schwefelsäure, so erhält man eine hellbraune Lösung, die schließlich einen rötlichen Ton annimmt; erwärmt man dann mit dem doppelten Volum Eisessig, so geht die Farbe der Lösung in Grün über (Denteès, C. r. 130, 585). Setzt man zu 2 ccm konz. Schwefelsäure 3—5 Tropfen einer Lösung von 3 ccm Acetaldehyd in 10 ccm 90-volumproz. Alkohol und dann 1 oder 2 Tropfen einer Tyrosinlösung, so entsteht eine johannisbeerrote Fārbung, welche noch mit  $^{1}/_{100}$  mg Tyrosin sichtbar ist (Denigès, C. r. 130, 584; Bl. [4] 3, 792). Eine siedende wäßr. Lösung von Tyrosin nimmt auf Zusatz von etwas Chinon eine rubinrote Färbung an, die beim Hinzufügen von Soda in Violett übergeht (Wurster, C. 1887, 1242; 1889 I, 392). Reaktion mit diazotierter Sulfanilsäure s. S. 610. Bei der Einw. von Tyrosinase auf Lösung von Tyrosin entsteht eine rote, dann schwarze Färbung und schließlich ein schwarzer Niederschlag (BERTRAND, C. r. 122, 1217; Bl. [3] 15, 796; vgl. auch HARLAY, C. 1899 I, 850; CHODAT, STAUB, C. 1907 II, 77, 1429; ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, H. 54, 335; s. auch S. 610).

Über Isolierung von Tyrosin s. S. 608. Zur Trennung des Tyrosins von Leucin eignet sich ein Gemisch von gleichen Volumteilen Eisessig und Alkohol, worin bei Siedehitze Leucin leicht löslich, Tyrosin praktisch unlöslich ist (Habermann, Ehrenfeld, H. 37, 26).

Zur Bestimmung des Tyrosins — auch in Gegenwart von Proteinen und ihren ersten Spaltprodukten — kann man seine Lösung in kaliumbromidhaltiger Salzsäure mit n/s-Natriumbromatlösung titrieren; das freiwerdende Brom wird von Tyrosin gebunden; den Endpunkt der Reaktion bestimmt man mit Kaliumjodid und Stärke als Indicator (Brown, Millar, Soc. 89, 146). Über das Verhalten von Tyrosin bei der Titration mit Alkali in Gegenwart von Formaldehyd mit Phenolphthalein als Indicator s. S. 609.

### Salze des l. Tyrosins.

 $\mathrm{Cu}(\mathrm{C_9H_{10}O_9N})_2$ . Dunkelblaue Nadeln. 1 Tl. löst sich in 1230 Tln. kaltem und in 240 Tln. kochendem Wasser (Hofmeister, A. 189, 24), bei 21° in 1306 Tln. Wasser (Erlenmeyer, LIPP, A. 219, 177), in 2495 Th. kaltem Wasser (v. MILLER, ROHDE, B. 26, 2660). Unlöslich in Alkohol und Ather (H.). Scheidet beim Kochen mit Wasser Kupferoxyd ab (H.). AgC<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N. Prismen. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, leicht löslich in Ammoniak und Salpetersäure (E., L., A. 219, 177). —  $AgC_9H_{10}O_3N + \frac{1}{2}H_2O$ . Tafeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in Ammoniak und Salpetersäure (Städeler, A. 116, 71). — Ag<sub>2</sub>C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N + H<sub>2</sub>O. Amorpher Niederschlag, wenig löslich in Wasser, leicht in Ammoniak und Salpetersäure (Sr., A. 116, 72). — Ba C<sub>9</sub> H<sub>9</sub>O<sub>3</sub> N + 2 H<sub>2</sub>O. Prismen. Ziemlich schwer löslich in Wasser, in kaltem reichlicher als in heißem; die wäßr. Lösung Ziemich schwer lositch in Wasser, in Rattem Feichicher als in helbem; die Wabr. Losing wird durch Alkohol gefällt (St., A. 116, 68). —  $C_9H_{11}O_3N + 2 HgO + H_2O$ . Krystallinisches Pulver (v. Vintschgau, J. 1869, 985). —  $C_9H_{11}O_3N + 2 HgO + 2 H_2O$ . Nadeln (v. V.). —  $C_9H_{11}O_3N + 3 HgO + H_2O$ . Amorphes Pulver (v. V.).  $C_9H_{11}O_3N + HCl$ . B. Durch Lösen von Tyrosin in konz. Salzsäure (Wicke, A. 101, 315; Städeler, A. 116, 74). Schuppen oder Prismen. Monoklin sphenoidisch (v. Zepharovich,

Sitzungsber. der K. Akad. d. Wissensch. Wien 59 II, 793; HAUSHOFER, Z. Kr. 8, 390; J. 1883, 1177; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 590). Wird durch Wasser und in kurzer Zeit auch durch Alkohol zersetzt (W.; St.). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + HCl + 2H<sub>2</sub>O. B. Durch Verdunsten der Lösung von Tyrosin in verd. Salzsäure über Schwefelsäure (Erlenmeyer, Lipp, A. 219, 175). Prismen. Verliert das Krystallwasser bei 100°; wird durch Wasser und in kurzer Zeit auch durch Alkohol zersetzt. — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + HBr. Nadeln, die durch Wasser zersetzt werden. Löslich in Alkohol (ALOY, RABAUT, Bl. [4] 3, 392). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + HI. Nadeln. Löslich in Alkohol; wird durch Wasser zersetzt (A., R.). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nadeln. Monoklin sphenoidisch(?) (v. Zeph., vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 591). Löst sieh in Wasser unter Zersetzung (St., A. 116, 76). — Salpetersaures Tyrosin: St., A. 116, 75. — 2 C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Gelbbraune Krystalle. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (GINTL, Z. 1869, 704).

### Funktionelle Derivate des l-Tyrosins.

[1-Tyrosin]-methylester  $C_{10}H_{13}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 1-Tyrosin, Methylalkohol und Chlorwasserstoff (E. Fischer, Schrauth, A. 354, 34; E. Fischer, B. 41, 855 Anm. 2.). — Prismen (aus Essigester). F: 135—136° (korr.); sehr wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol, leicht in Alkohol und Essigester, sehr leicht in Methylalkohol; löslich in Alkalien;  $[a]_0^{\text{pc}}: +25,75°$  (in Methylalkohol; 0,4078 g Substanz in 6,8218 g Lösung) (E. F., Sch.). — Gibt beim Erhitzen je nach der Dauer [1-Tyrosin]-anhydrid  $HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C_6\cdot H_4\cdot OH$  (Syst. No. 3637) oder ein Gemisch dieser Verbindung mit inakt. Tyrosinanhydrid (E. F., Sch.). — Hydrochlorid. Nadeln (E. F., Sch.).

[1-Tyrosin]-äthylester C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N = HO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH(NH<sub>2</sub>)·CO<sub>3</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Suspension des l-Tyrosins (Lilienfeld, J. 1894, 2313). Man übergießt 5 g l-Tyrosin mit 35 ccm Alkohol, leitet Chlorwasserstoff ein, bis Lösung erfolgt ist, fügt das doppelte Volum Alkohol hinzu, kocht mehrere Stunden, destilliert den Alkohol unter vermindertem Druck ab, verdünnt den Rückstand mit Wasser, versetzt mit überschüssigem Kaliumcarbonat und schüttelt mit Essigester aus (E. Fischer, B. 34, 451). — Prismen (aus Essigester). F: 108—109,5° (L.), 108—109° (korr.) (E. F.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, schwer in Äther, leicht in Alkohol, löslich in ca. 3 Tln. siedendem Benzol oder Essigester (E. F.). [a]<sub>b</sub><sup>∞</sup>: +20,4° (in Alkohol; p = 4,85) (E. F.). — Gibt mit flüssigem Ammoniak [1-Tyrosin]-amid (s. u.) (Koenigs, Mylo, B. 41, 4441). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf das salzsaure Salz entsteht a-Diazo-β-[4-oxy-phenyl]-propionsäure-äthylester (Syst. No. 3690) (Curtius, B. 17, 953; J. pr. [2] 38, 396; Curtius, Müller, B. 37, 1265). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol-Äther oder Essigester). F: 166°; leicht löslich in Wasser (Röhmann, B. 30, 1979).

[1-Tyrosin]-amid  $C_9H_{12}O_2N_2=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_3)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus [1-Tyrosin]-āthylester und flüssigem Ammoniak (Koenics, Mylo, B. 41, 4441). — Prismen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 153—154° (korr.). Leicht löslich in Äthylalkohol und Methylalkohol, löslich in Wasser. Reagiert stark alkalisch. [a] $^{\infty}_{0}$ : +19.47° (in Wasser; 0,2652 g Substanz in 4,3606 g Lösung). Gibt mit alkal. Kupferlösung eine violette Färbung. — Gibt mit Chlorameisensäure-āthylester je nach den Mengenverhältnissen [N-Carbäthoxy-l-tyrosin]-amid (S. 615) oder [O.N-Diearbäthoxy-l-tyrosin]-amid (S. 616).

 $\begin{array}{ll} \textbf{N-[1-Tyrosyl]-glycin-$athylester} & C_{13}H_{18}O_4N_2 = \textbf{HO}\cdot C_6H_4\cdot \textbf{CH}_2\cdot \textbf{CH}(\textbf{NH}_2)\cdot \textbf{CO}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{CH}_2\cdot \textbf{CO}_2\cdot \textbf{C}_2H_5. & \textit{B.} & \textit{Man erwärmt das [N-Glycyl-l-tyrosin]-anhydrid} \end{array}$ 

 $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}<\mathrm{NH}\cdot\mathrm{OC}>\mathrm{CH}_2$  (Syst. No. 3636) mit wäßr. Natronlauge auf 37° und verestert das neben etwas N-Glycyl-l-tyrosin (S. 616) entstandene N-[l-Tyrosyl]-glycin mit Alkohol und Chlorwasserstoff (E. FISCHER, SCHRAUTH, A. 354, 30). —  $\mathrm{C_{13}\,H_{18}\,O_4\,N_2} + \mathrm{H\,Cl.}$  Nadeln (aus Alkohol + Ather), Nadeln oder zugespitzte Platten (aus Alkohol). F: 230—235° (korr.) (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Methylalkohol, löslich in ca. 25—30 Tln. heißem Alkohol. In wäßr. Lösung rechtsdrehend. — 2  $\mathrm{C_{13}\,H_{18}\,O_4\,N} + 2 \mathrm{\,H\,Cl} + \mathrm{Pt\,Cl_4}$ . Blaßgelbe Krystalle. Schmilzt unscharf gegen 224—227° (korr.) unter Zersetzung.

N-Methyl-1-tyrosin¹), Ratanhin, Surinamin  $C_{10}H_{13}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . Zur Formulierung vgl. Goldschmiedt, M. 34 [1913], 660, 664; E. Fischer, Lipschitz, B. 48 [1915], 361, 377. — V. Im amerikanischen Ratanhiaextrakt (Wittstein, J. 1854, 656; vgl. Ruce, J. pr. [1] 96, 106; J. 1862, 493; Kreitmark, A. 176, 65). Im Harz des Splintraums (Peckolt, J. 1869, 773; vgl. Gintl, J. pr. [1] 106, 116, 121; J. 1869, 774) und in der Rinde (Hiller-Bombien, Ar. 230, 548) von Andira spectabilis (Ferreirea

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezüglich der sterischen Zuordnung und des optischen Verhaltens vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] E. FISCHER, LIPSCHITZ, B. 48, 361, 378.

spectabilis). In der Rinde von Andira retusa (Geoffroya surinamensis), Andira inermis (Geoffroya Jamaicensis) und Andira anthelmintica (H.-B., Ar. 230, 534, 538, 547, 548, Blau, H. 58, 153). — Darst. Man kocht die Geoffroya- oder Ferreirea-Rinde wiederholt mit Wasser aus, befreit die vereinigten filtrierten Auszüge durch Fällen mit Bleiessig von Gerbstoffen, entbleit mit Schwefelwasserstoff und dampft das Filtrat ein; man löst den mit Wasser gewaschenen Rückstand in Salzsäure, neutralisiert die filtrierte Lösung mit Natriumearbonat und krystallisiert das ausgeschiedene N-Methyl-l-tyrosin aus Ammoniak um (H.-B., Ar. 230, 538). — Nadeln. Beginnt bei 233° sich zu zersetzen; ist bei 246° geschmolzen (Blau, H. 58, 154). F: 257° (korr.) (Zers.) (H.-B., Ar. 230, 541). Löslich in 200 Tln. siedendem Wasser, bei Zimmertemperatur in 695 Tln. Wasser, in 3186 Tln. 97°/ojegem Alkohol, in 15000 Tln. absol. Alkohol, in 914 Tln. Eisessig (H.-B., Ar. 230, 541). Leicht löslich in Ammoniak (Rv.). Verbindet sich mit Säuren und Basen (Ru.). Wird durch Bleiessig nicht gefällt (Ru.). — Liefert bei der Trockendestillation eine Base ¹), deren Platinsalz bei 205° schmilzt (Blau, H. 58, 154). Wird beim Erhitzen mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure im Wasserbade in N-Methyl-tyrosin-sulfonsäure-(31) (Syst. No. 1928) übergeführt (Ru.). Liefert bei der Kalischmelze 4-Öxy-benzoesäure (Blau). — Setzt man zu dem mit wenig Wasser angerührten N-Methyl-1-tyrosin tropfenweise Salpetersäure, so daß ein Teil der Krystalle noch ungelöst bleibt, so tritt beim Erwärmen Lösung ein; beim Kochen färbt sich die Flüssigkeit rosenrof, dann rubinrot, blau und schließlich grün mit roter Fluorescenz (Kreitmark, 176, 69; vgl. auch Ru.). Gibt beim Kochen der wäßr. Lösung mit Millonschem Reagens Rotfärbung (H.-B., Ar. 230, 545). — Na<sub>2</sub>Cl<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N. Amorph. Zerfließlich; durch CO<sub>2</sub> zerlegbar (Ginte, J. 1869, 774). — Ke<sub>2</sub>Cl<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N. Amorph. Zerfließlich; durch CO<sub>2</sub> zerlegbar (Ginte, J. 1869, 774). — Ke<sub>2</sub>Cl<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N. Amorph. Zerfließlich in Ammoniak und i

O.N.N - Trimethyl - [1 - tyrosin] - jodmethylat  $C_{13}H_{20}O_3NI = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH[N(CH_3)_3I] \cdot CO_2H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht beim abwechselnden Versetzen einer Lösung von l-Tyrosin in methylalkoholischem Kali mit Methyljodid (5 Mol.-Gew.) und Kali (im ganzen 5 Mol.-Gew.) (Körner, Menozzi, G. 11, 550). —  $KC_{13}H_{19}O_3NI$ . Tafeln und Prismen. Löslich in Wasser, ziemlich leicht in warmem Alkohol. Zerfällt beim Erwärmen mit Kalilauge in Trimethylamin und das Kaliumsalz der Methyläther-p-cumarsäure (Bd. X, S. 298).

N-Formyl-1-tyrosin  $C_{10}H_{11}O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CHO)\cdot CO_2H$ . B. Aus l-Tyrosin und  $98^0/_0$ iger Ameisensäure im Wasserbade (E. Fischer, B. 40, 3716). — Prismen oder vierseitige Blättchen mit 1 Mol. Wasser (aus Wasser); verliert das Wasser bei  $100^0$  im Vakuum. Schmilzt wasserfrei zwischen  $171^0$  und  $174^0$  (korr.) unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Wasser, kaltem Alkohol und Aceton, löslich in Äther, sehr wenig löslich in Chloroform und Petroläther.  $[a]_0^m: +84,8^0$  (in Alkohol; 0,3649 g in 6,5123 g Lösung).

N-Formyl-O-carbomethoxy-l-tyrosin  $C_{12}H_{13}O_6N=CH_3\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CHO)\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Formyl-l-tyrosin in n-Natronlauge mit Chlorameisensäuremethylester unter Kühlung (E. FISCHER, B. 41, 2870). — Dünne Blättchen (aus Wasser), die sich beim Stehen in kompakte, scharfkantige Krystalle umwandeln. Sintert bei 142°, schmilzt bei 147° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer löslich in Essigester, Chloroform, Benzol, Äther und Petroläther, sehr wenig löslich in kaltem Wasser. [a] $_0^{\infty}$ : +66,7° (in Alkohol; 0,3517 g in 6,6481 g Lösung). Löst sich leicht in verd. Sodalösung und wird von Alkalien fast momentan partiell verseift.

N-Formyl-O-carbāthoxy-l-tyrosin  $C_{13}H_{15}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CHO)\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Formyl-l-tyrosin in n-Natronlauge mit Chlorameisensäureāthylester unter Kühlung (E. Fischer, B. 41, 2871). — Nadeln (aus Wasser). Beginnt gegen 173° zu sintern, schmilzt unter Zersetzung bei 177—179° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, löslich in Essigester, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Chloroform und Äther. Dreht in alkoh. Lösung stark nach rechts.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] wurde von Goldschmiedt (M. 34, 662, 665 Amn. 2) die Identität dieser Base mit [ $\beta$ -(4-Oxy-phenyl)-äthyl]methylamin bewiesen.

N-Chloracetyl-1-tyrosin  $C_{11}H_{12}O_4NCl=HO\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2Cl)\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Chloracetylchlorid auf die alkal. Lösung von l-Tyrosin bei 0° (E. FISCHER, B. 37, 2494). Durch Einw. von Chloracetylchlorid auf [l-Tyrosin]-āthylester in Chloroform bei 0° und Verseifung des entstandenen N-Chloracetyl-[l-tyrosin]-āthylesters mit n-Natronlauge (E. FISCHER, B. 37, 2494). — Prismen (aus Wasser). F: 155--156° (korr.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Chloroform und Äther, fast unlöslich in Petrolāther. — Gibt in wäßr. Lösung die Millonsche Reaktion. Liefert hei 1-stdg. Erhitzen mit 25°/0igem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 100° N-Glycyl-l-tyrosin (S. 616).

N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-l-tyrosin  $C_{13}H_{14}O_6NCl=CH_3\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2Cl)\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Chloracetyl-l-tyrosin in n-Natronlauge mit Chlorameisensäuremethylester unter Kühlung (E. Fischer, C. 1908 II, 314; B. 41, 2863). — Blättchen (aus Wasser). F: 116° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Aceton, löslich in Chloroform, Toluol und Äther, schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Petroläther.  $[\alpha]_D^{\infty}: +48,7°$  (in absol. Alkohol; 0,325 g in 3,2561 g Lösung). Gibt mit Millons Reagens erst bei stärkerem Erhitzen schwache Rosafärbung.

N-Chloracetyl-[l-tyrosin]-äthylester  $C_{13}H_{16}O_4NCl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. s. im Artikel N-Chloracetyl-l-tyrosin. — Nadeln (aus Chloroform+Petroläther). F: 87—88° (korr.); sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, heißem Benzol, schwerer in Äther, sehr wenig löslich in Petroläther und heißem Wasser; gibt die Millonsche Reaktion (E. Fischer, B. 37, 2494).

N-Jodacetyl-[1-tyrosin]-äthylester  $C_{13}H_{16}O_4NI = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2I) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus [1-Tyrosin]-äthylester und Jodacetylchlorid in Chloroform (ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, B. 41, 2853). — Platten (aus Chloroform und Petroläther oder aus Benzol). F:  $120^{\circ}$  (korr.). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und heißem Benzol.

N-[d-a-Brom-propionyl]-1-tyrosin  $C_{12}H_{14}O_4NBr=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Äthylester (s. u.) durch Verseifen mit n-Natronlauge (Abderhalden, Hirszowski, B. 41, 2843). — Blättchen (aus Essigester). Sintert bei 156°, schmilzt bei 165,2° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Essigester und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Chloroform, Äther und Petroläther. Gibt die Millonsche Reaktion.

Äthylester  $C_{14}H_{18}O_4NBr = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus [l-Tyrosin]-āthylester und d-a-Brom-propionylchlorid in Chloroform (A., H., B. 41, 2842). — Blättchen (aus Wasser). F: 133,5—134,5° (korr.). Schwer löslich in kaltem Wasser, in kaltem Benzol und Äther, leicht in heißem Wasser, Benzol, Chloroform, unlöslich in Petrol-āther. Gibt die Millonsche Reaktion.

N-[a-Jod-propionyl]-[1-tyrosin]-äthylester  $C_{14}H_{18}O_4NI = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CHI \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  (bereitet aus dl-a-Jod-propionylchlorid, daher möglicherweise halbracemische Verbindung). B. Aus [1-Tyrosin]-äthylester und a-Jod-propionylchlorid (Bd. II, S. 261) in Chloroform (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2856). — Platten (aus Benzol). F: 126°. Färbt sich am Licht gelb.

N-[d- $\alpha$ -Brom-isocapronyl]-l-tyrosin  $C_{15}H_{20}O_4NBr=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH[NH\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von d- $\alpha$ -Brom-isocapronylchlorid (Bd. II, S. 330) auf [l-Tyrosin]-äthylester in Chloroform und Verseifung des erhaltenen [N-(d- $\alpha$ -Brom-isocapronyl)-l-tyrosin]-äthylesters mit n-Natronlauge (ABDERHALDEN, HIRSZOWSKI, B. 41, 2846). — Amorphes Pulver; kann in kleinen Mengen auch in krystallinischem Zustand erhalten werden. Sintert bei 118°, schmilzt gegen 141.5° (korr.). Zeigt die Millonsche Reaktion.

N-[\$\alpha\$-Brom-isocapronyl]-1-tyrosin C\$\_{15}H\$\_{20}O\$\_4NBr = \$HO\cdot C\$\_6H\$\_4·CH\$\_2·CH[NH·CO·CHBr·CH\$\_2·CH(CH\$\_3)\$\_2]-CO\$\_2H (bereitet aus racemischem \$\alpha\$-Brom-isocapronylchlorid, daher möglicherweise halbracemische Verbindung). \$B\$. Aus l-Tyrosin und racemischem \$\alpha\$-Brom-isocapronylchlorid (Bd. II, S. 331) in n-Natronlauge bei 0° (E. Fischer, \$B\$. 37, 2497). Durch Behandeln von [l-Tyrosin]-äthylester mit racem. \$\alpha\$-Brom-isocapronylchlorid in Chloroform und Verseifung des entstandenen Esters mit n-Natronlauge (E. F.). — Prismen (aus Aceton + Petroläther) oder Nadeln (aus Wasser). F: 139—140° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Äther, sehr wenig in Chloroform und Petroläther.

N-Benzoyl-1-tyrosin  $C_{16}H_{15}O_4N=H_0\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Lösen von N-Benzoyl-dl-tyrosin (S. 622) mit Bruein in siedendem Wasser und Zerlegung des nach einigem Stehen ausgeschiedenen Brueinsalzes des N-Benzoyl-l-tyrosins mit Kalilauge (E. FISCHER, B. 32, 3641). — Blätter oder Tafeln (aus Wasser). F: 165—1660 (korr.). [a] in 8% jager alkal. Lösung: +19.25%, in 5% jager alkal. Lösung: +18,29%. — Brueinsalz s. Syst. No. 4792.

 $\textbf{O.N - Dibenzoyl - 1 - tyrosin} \quad \textbf{C}_{23}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{5}\textbf{N} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}(\textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{C}_$ CO.H. B. Aus l-Tyrosin mit Benzoylchlorid bei Gegenwart von Kalilauge in dauernd schwach alkalisch gehaltener Lösung (Schultze, H. 29, 479), mit einem großen Überschuß an Benzoylchlorid bei Gegenwart von viel Natriumdicarbonat (E. FISCHER, B. 32, 2454 Anm.). — Nadeln (aus Eisessig). F: 211—2120 (Sch.), 210—2110 (E. F.). Unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Äther (Sch.). Rechtsdrehend (Sch.). —  $KC_{23}H_{18}O_5N$ . Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser (Sch.). — Cd(C<sub>23</sub>H<sub>18</sub>O<sub>5</sub>N)<sub>2</sub>. Nadeln (aus Alkohol) (Sch.).

Amid  $C_{23}H_{20}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Schütteln einer ammoniakalischen Lösung von 1-Tyrosin mit einem Überschuß von Benzoylchlorid und Natronlauge (ORTON, Soc. 79, 1355). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 246°. Ziemlich löslich in Alkohol und Chloroform.

Akt. a-Ureido -  $\beta$ - [4-oxy-phenyl] - propionsäure, N - Aminoformyl - 1-tyrosin, N - Carbaminyl - 1-tyrosin  $C_{10}H_{12}O_4N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO_2H$ . Die nachstehenden Angaben beziehen sich auf Präparate von a-Ureido- $\beta$ - [4-oxy-phenyl]-propionsäure, die aus l-Tyrosin dargestellt wurden. Ihr optisches Verhalten wurde nicht untersucht; ihre optische Einheitlichkeit ist nicht sichergestellt (vgl. dazu Lippich, B. 41, 2958, 2964; vgl. ferner Dakin, Am. 44 [1910], 49; Journ. of Biol. Chem. 8, 27; C. 1910 II, 990). - B. Beim Eintragen von Kaliumcyanat in ein fast kochendes Gemisch von l-Tyrosin und Wasser (JAFFÉ, H. 7, 310). Das Ammoniumsalz entsteht beim Kochen einer wäßr. Suspension von l-Tyrosin mit Harnstoff (Lippich, B. 41, 2981). Beim Kochen von l-Tyrosin mit der wäßr. Lösung von Guanidinearbonat (L., B. 41, 2983). — Prismatische Nadeln. Schmilzt in geschlossenem Capillarrohr bei 218° (L., B. 41, 2982). Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (L., B. 41, 2970). - Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht (linksdrehendes; vgl. Dakin, Am. 44 [1910], 55) 5-[4-Oxy-benzyl]-hydantoin HO·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH<sub>2</sub>·CH·NH CO·NH CO (Syst. No. 3636) (L., B. 41, 2983). Die wäßr. Lösung gibt mit

Millonschem Reagens zunächst einen weißen Niederschlag, dann eine rote Lösung und schließlich einen dunkelroten Niederschlag (L., B. 41, 2970).

Eine wahrscheinlich teilweise oder ganz racemisierte (vgl. Lippich, B. 41, 2958) a-Ureido-β-[4-oxy-phenyl]-propionsäure entsteht beim Kochen von l-Tyrosin mit Harnstoff und Barytwasser (LIPPICH, B. 41, 2969). — Nadeln. Schmilzt im geschlossenen Capillarrohr bei 2180 (Zers.); löslich in 36 Tln. Wasser von 200; löslich in Alkohol, schwer löslich in Aceton, unlöslich in Äther.

Akt. a-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]- $\beta$ -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, N - Anilinoformyl-1-tyrosin  $C_{16}H_{16}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Eintröpfeln von Phenylisocyanat in eine eiskalte natronalkalische Lösung von 1-Tyrosin (PAAL, ZITELMANN, B. 36, 3344; HUGOUNENQ, MOREL, C. r. 142, 49). — Nadeln mit <sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O (aus Wasser). F: 104<sup>0</sup> (P., Z.; H., M., Privatmitteilung). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Essigester, schwer in Wasser, Aceton, Chloroform, sehr wenig in Petroläther (P., Z.). — Geht beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure im Wasserbade in 3-Phenyl-5-[4-oxy-benzyl]hydantoin über (P., Z.). Färbt sich mit Millons Reagens rot (H., M.). —  ${\rm Ag\,C_{16}\,H_{15}\,O_4^2\,N_2}$  +  ${\rm H_2O}$  (P., Z.). —  ${\rm Ba\,(C_{16}H_{15}\,O_4N_2)_2}$  + 6  ${\rm H_2O}$ . Nadeln (P., Z.).

Akt.  $\alpha$ -[ $\omega$ - $\alpha$ -Naphthyl-ureido]- $\beta$ -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, N-[ $\alpha$ -Naphthyl-aminoformyl]-l-tyrosin  $C_{20}H_{18}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7) \cdot CO_2H$ . B. Aus l-Tyrosin und α-Naphthylisocyanat in Gegenwart von Natronlauge (Neuberg, Manasse, B. 38, 2363). — Nadeln. F:  $205-206^{\circ}$ 

N.N'-Carbonyl-glycin-1-tyrosin  $C_{12}H_{14}O_cN_2=HO\cdot C_cH_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . Eine von Morel (C. r. 143, 120) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910]

von Johnson, Hahn (Am. Soc. 39, 1259) als 5-[4-Oxy-benzyl]-hydantoin-essigsäure-(3)  $C_{12}H_{12}O_5N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH \times CO_2H$  (Syst. No. 3636) erkannt worden.

N.N'-Carbonyl-di-l-tyrosin  $C_{19}H_{20}O_7N_2=[HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_(CO_2H)\cdot NH]_2CO$ . B. Aus l-Tyrosin, gelöst in 1 Mol.-Gew. Natronlauge, durch Einleiten von Phosgen (HUGOUNENQ, Morel, C. 7. 142, 49). — Weißes Pulver. Bräunt sich gegen 150°, schmilzt unter Zersetzung bei 240°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Färbt sich mit Millons Reagens rot.

[N-Carbäthoxy-1-tyrosin]-amid  $C_{12}H_{16}O_4N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus [1-Tyrosin]-amid (S. 612) mit 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäureester bei Gegenwart von Natriumcarbonat in wäßr. Lösung (Koenigs, Mylo, B. 41, 4442). — Prismen (aus Wasser). F: 155-157° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkali, schwer in verd. Säuren. — Zeigt deutlich die MILLONsche Reaktion.

[O.N-Dicarbäthoxy-l-tyrosin]-amid  $C_{15}H_{20}O_6N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus [l-Tyrosin]-amid mit 2 Mol.-Gew. Chlorameisensäureester und Natriumcarbonat in wäßr. Lösung (Koenics, Mylo, B. 41, 4441). — Nadeln (aus Wasser). F: 185° (korr.). Leicht löslich in Methylalkohol, Aceton, schwerer in Alkohol; löslich in etwa 400 Tln. Wasser von 100°.

 $\mathbf{N}\text{-Glycyl-1-tyrosin} \quad \mathbf{C}_{11}\mathbf{H}_{14}\mathbf{O}_{4}\mathbf{N}_{2} = \mathbf{HO}\cdot\mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{4}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{2}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{CO}_{2}\mathbf{H})\cdot\mathbf{N}\mathbf{H}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{CH}_{2}\cdot\mathbf{N}\mathbf{H}_{2}. \quad B.$ Bei partieller Hydrolyse von Seidenfibroin durch 4-tägiges Stehen mit 70% jeger Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Abderhalden, H. 62, 315). Durch 1-stdg. Erhitzen von N-{Chloracetyl]-l-tyrosin mit 25% igem Ammoniak im Druckrohr auf 100° (E. Fischer, B. 37, 2495). — Darst. Man läßt N-Chloracetyl-l-tyrosin mit 5 Tln. wäßr. Ammoniak 4 Tage bei 37° stehen, dampft dann die Lösung unter vermindertem Druck zur Trockne, wiederholt (zwecks Entfernung des freien Ammoniaks) das Abdampfen unter Zusatz von Alkohol, löst den Rückstand in möglichst wenig heißem Wasser auf und setzt vorsichtig bis zur beginnenden Trübung Alkohol hinzu; beim Erkalten scheidet sich nach Impfen mit einem Krystall, oft auch spontan, N-Glycyl-l-tyrosin krystallinisch ab (Abderhalden, Oppler, H. 53, 296, 300). — Löst man das bei der Einw. von Ammoniak auf N-Chloracetyl-I-tyrosin zunächst in amorphem Zustande erhaltene N-Glycyl-l-tyrosin in wenig heißem Wasser und versetzt die Lösung im Wasserbade mit soviel siedendem Alkohol, daß in der Hitze eine schwache Trübung bestehen bleibt, so krystallisiert das N-Glycyl-I-tyrosin mit 1 Mol. Wasser in Blättehen aus; diese schmelzen gegen 1856 (korr.) unter lebhaftem Aufschäumen; der gebildete Schaum erstarrt und zersetzt sich gegen 2950 (korr.) (A., O., H. 53, 297). Läßt man eine heiße gesättigte wäßrige Lösung sich gegen 295° (korr.) (A., O., H. 53, 297). Labt man eine heiße gesättigte wäßrige Losung von N-Glycyl-1-tyrosin sich abkühlen, so krystallisiert es mit 2 H<sub>2</sub>O in zu Büscheln vereinigten Nadeln; diese sintern bei 127° und schäumen gegen 129° (korr.) auf; der entstandene Schaum wird fest und zersetzt sich gegen 295° (korr.) (A., O., H. 53, 298). Das krystallisierte N-Glycyl-1-tyrosin löst sich in ca. 25 Th. Wasser; aus der gesättigten Lösung läßt es sich mit gesättigter Ammonsulfatlösung aussalzen (A., O., H. 53, 299). N-Glycyl-1-tyrosin ist in absol. Alkohol schwer löslich, in Äther unlöslich (E. F.). [a]<sub>D</sub>: +50,9° (in Wasser; 0,2134g [wasserfrei] in 8,1468 g Lösung) (Abderhalden, Guggenheim, H. 54, 340). — Wird beim Kochen mit 25°/iger Schwefelsäuse in L-Tyrosin und Glycin zerlegt (A. H. 63, 317). Gibt die MULONsche  $25^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure in l-Tyrosin und Glycin zerlegt (A., H. 62, 317). Gibt die MILLONsche Reaktion (E. F.). - Wird durch den Darmsaft des Hundes und des Rindes in l-Tyrosin und Glycin gespalten (Abderhalden, Teruuchi, H. 49, 10). Diese Spaltung erfolgt auch durch Trypsin (E. Fischer, Bergell, B. 37, 3104; E. F., A., C. 1905 I, 923; H. 48, 63). Zur Beeinflussung dieser Hydrolyse durch Säuren, Alkalien und Aminosäuren vgl. Abderhalden, Rona, H. 47, 364; A., KOELKER, H. 54, 378; A., CAEMMERER, PINCUSSOHN, H. 59, 312, 318. Die Spaltung von N-Glycyl-1-tyrosin in 1-Tyrosin und Glycin erfolgt auch durch den Preßsaft der Hundemuskeln und der Hundeleber (A., Te., H. 49, 6), den Preßsaft von Schweineaugenlinsen (A., Lussana, H. 55, 391), durch rote Blutkörperchen des Pferdes und des Rindes (A., DEETJEN, H. 51, 339; 53, 281; A., Manwaring, H. 55, 379). Auch durch Hefepreßsaft wird N-Glycyl-1-tyrosin in 1-Tyrosin und Glycin gespalten (A., Tr., H. 49, 21). Zusatz von in der Natur vorkommenden optisch-aktiven Aminosäuren wirkt hemmend auf den Abbau von N-Glycyl-l-tyrosin durch Hefepreßsaft (A., Gigon, H. 53, 251; A., Koelker, H. 54, 366, 385; A., Cae., Pl., H. 59, 311). Über Beeinflussung dieses Abbaus durch Salze vgl. A., Cae., Pl., H. 59, 296, 300, 303, 309. Spaltung durch Papayotin in schwach alkal. Lösung: A., TE., H. 49, 24. Die wäßr. Lösung von N. Glycyl-l-tyrosin färbt sich bei der Einw. von Tyrosinase aus Russula delica rosa, die Färbung geht über Carminrot und Grin in Blau über (A., Gu., H. 54, 341). Abbau durch den Preßsaft von Psalliota campestris: A., RILLET, H. 55, 395. Spaltung in l-Tyrosin und Glycin durch die Preßsäfte der keimenden Samen von Lupinen, Weizen, Mais und Gerste: A., Dammhahn, H. 57, 333. N-Glycyl-tyrosin geht im Organismus des Alkaptonurikers in Homogentisinsäure (Bd. X, S. 407) über (A., Bloch, Rona, H. 52, 439). Abbau im Organismus des Hundes: A., Rona, H. 43, 176. Zum physiologischen Verhalten des N-Glycyl-1-tyrosins vgl. auch Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. IV [Berlin 1911], S. 293.

[d-a-Brom-propionyl]-glycyl-l-tyrosin  $C_{14}H_{17}O_5N_2Br = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$ . B. Aus N-Clycyl-l-tyrosin mit d-a-Brom-propionsäure-chlorid in n-Natronlauge (E. FISCHER, B. 40, 3706). — Blättchen (aus Wasser). F: 157° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester und heißem Wasser, schwer in Äther und Petroläther. [a] $_{0}^{\infty}$ : +50,6° (in Wasser; 0,2945 g in 7,1229 g Lösung).

Carbäthoxy-glycyl-1-tyrosin  $C_{14}H_{18}O_6N_2 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Durch Verseifen des aus Carbäthoxy-glycylchlorid (Bd. IV, S. 362) und [l-Tyrosin]-äthylester in Chloroform erhältlichen Esters mit n-Natronlauge (E. Fischer, Bergell, B. 36, 2604). — Sirup. Leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton, schwer in Äther. — Wird von Pankreatin leicht unter Abspaltung von Tyrosin hydrolysiert.

 [d-a-Brom-isocapronyi]-diglycylglycins (Bd. IV, S. 375) und l-Tyrosin in n-Natronlauge unter Kühlung (E. FISCHER, B. 40, 3708). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Wird im luft-trocknen Zustand bei  $100^{\rm o}$  weich und schmilzt gegen  $115^{\rm o}$  unter Schäumen; die bei  $78^{\rm o}$  im Vakuum über Phosphorpentoxyd getrocknete Substanz sintert von  $100^{\rm o}$  ab, wird allmählich dunkelgelb und braun und ist gegen  $220^{\rm o}$  ohne Gasentwicklung geschmolzen. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton und warmem Essigester, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, sehr wenig löslich in Åther.  $[a]_0^{\rm so}$ :  $+28,7^{\rm o}$  (in Wasser; 0,1026 g in 8,435 g Lösung).

[1-Leucyl]-triglycyl-1-tyrosin  $C_{21}H_{31}O_7N_5 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot [CO \cdot CH_2 \cdot NH]_3 \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ . B. Bei  $3^1/_2$ -tägigem Stehen von [d-a-Bromisocapronyl]-triglycyl-1-tyrosin (S. 616) mit  $25^0/_0$ igem Ammoniak bei  $25^0$  (E. FISCHER, B. 40, 3709). — Farblose amorphe, bitter schmeckende Flocken (aus Wasser durch Alkohol). Schäumt gegen  $160^0$ , wird gegen  $180^0$  gelb und zersetzt sich bei höherer Temperatur. Sehr leicht löslich in Wasser.  $[a]_D^{30}: +31,4^0$  (in Wasser; 0,2556 g in 5,1929 g Lösung). Wird aus der wäßr. Lösung durch konz. Ammoniumsulfatlösung und durch Tannin gefällt, ebenso beim Hinzufügen von Kochsalzlösung zu der mit Essigsäure oder Salpetersäure versetzten wäßr. Lösung oder bei Zugabe von Phosphorwolframsäure zu der schwefelsauren Lösung. Zeigt die Biuretreaktion und die Millonsche Reaktion.

[d-Alanyl]-glycyl-1-tyrosin  $C_{14}H_{19}O_5N_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot CH_3$ . B. Aus [d-a-Brom-propionyl]-glycyl-1-tyrosin (S. 616) mit 25°/ $_6$ igem Ammoniak bei 25° (E. FISCHER, B. 40, 3707). — Amorphes körniges Pulver (aus Alkohol). Schäumt von 140° ab auf, wird bei 180° gelb und dann braun. Sehr leicht löslich in Wasser. [a] $_6^{n}$ : +41,9° (in Wasser; 0,2295 g in 5,0034 g Lösung).

Chloracetyl-[d-alanyl]-glycyl-l-tyrosin  $C_{16}H_{20}O_6N_3Cl=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3Cl.$  B. Aus seinem Methylester (s. u.) mit n-Natronlauge bei Zimmertemperatur (E. Fischer, B. 41, 857). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 206—2070 (korr.). Zersetzt sich sofort nach dem Schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in den anderen organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Sodalösung. Gibt mit Millons Reagens Rotfärbung.

Glycyl-[d-alanyl]-glycyl-1-tyrosin  $C_{10}H_{22}O_6N_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2\cdot B$ . Aus Chloracetyl-[d-alanyl]-glycyl-l-tyrosin (s. o.) und  $25^0/_0$ igem wäßrigem Ammoniak bei  $25^0$  (E. Fischer, B. 41, 857). — Weißes amorphes Pulver. Wird gegen  $200^0$  gelb, sintert dann allmählich und zersetzt sich gegen  $229^0$  (korr.).  $[a]_D^{32}: +4,0^0$  (in Wasser; 0,1312 g in 1,3513 g Lösung). Wird durch Phosphorwolframsäure und durch Tannin gefällt; ist durch Ammoniumsulfat schwer auszusalzen. Frischer Pankreassaft greift rasch an.

[β-Naphthalinsulfony1]-glycyl-1-tyrosin  $C_{21}H_{20}O_6N_2S=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7$ . B. Durch Erhitzen von [β-Naphthalinsulfony1]-glycinchlorid [hergestellt durch Eindampfen von [β-Naphthalinsulfony1]-glycin (Bd. XI, S. 475) mit Thionylchlorid unter vermindertem Druck bei  $40^{\circ}$ ] mit [1-Tyrosin]-āthylester in Chloroform zum Sieden und Verseifung des entstandenen Esters mit n-Natronlauge bei Zimmertemperatur (E. Fischer, Bergell, B. 36, 2599). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 166—166,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton; leicht löslich in Alkohol, heißem Essigester; schwer löslich in Åther, Chloroform und heißem Wasser. [α]<sub>0</sub><sup>∞</sup>:  $+17,9^{\circ}$  (0,3430 g Substanz gelöst in 3,5 ccm n-Natronlauge und Wasser zu 6,7936 g Lösung). Leicht löslich in Alkalien. — Das Ammoniumsalz wird von Pankreatin innerhalb 13 Stdn. bei 36—37° nahezu vollständig gespalten.

Chloracetyl-[d-alanyl]-glycyl-[l-tyrosin]-methylester  $C_{17}H_{22}O_6N_3Cl=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Man setzt Chloracetyl-[d-alanyl]-glycin (Bd. IV, S. 384) mit  $PCl_5$  in Gegenwart von Acetylchlorid um und trägt das erhaltene Chlorid in eine Suspension von [l-Tyrosin]-methylester in Aceton ein (E. Fischer, B. 41, 855). — Gelbliche lanzettförmige Blättchen (aus Wasser), rhomben-alholiche Formen (aus absol. Alkohol). F: 163—164,5° (korr.). Leicht löslich in heißem Methylalkohol, schwerer löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, Chloroform und Petroläther; schwer löslich in kohlensauren Alkalien, leicht in Natronlauge. Die verdünnte wäßrige Lösung dreht schwach links. Gibt mit Millons Reagens rote Färbung.

N-Glycyl-[1-tyrosin]-äthylester  $C_{13}H_{18}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$ . B. Beim Aufkochen einer Lösung von N-Glycyl-1-tyrosin in alkoholischer Salzsäure (E. Fischer, B. 37, 2496). Durch Erwärmen von [N-Glycyl-1-tyrosin]-anhydrid  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH \leftarrow CO - NH - CC$  (Syst. No. 3636) mit wäßr. Natronlauge auf 37° und Verestern des neben [1-Tyrosyl]-glycin entstandenen N-Glycyl-1-tyrosins mit Alkohol und Chlorwasserstoff (E. F., Schrauth, A. 354, 22, 30). —  $C_{13}H_{18}O_4N_2 + HCl$ . Wetzsteinartige Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 245° (korr.) unter Gasentwicklung (E. F.); der Schmelz-

- punkt wechselt mit der Art des Erhitzens (E. F., Sch., A. 354, 33). Löslich in 10 Th. heißem Alkohol (E. F., Sch.).  $[a]_0^{\rm pc}$ :  $+15.1^{\rm 0}$  (in  $10^{\rm 0}/_{\rm 0}$ iger wäßr. Lösung) (E. F., Sch.). -2 C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2 HCl + PtCl<sub>4</sub>. Goldgelbe Platten (E. F., Sch.).
- N-[d-Alanyl]-l-tyrosin  $C_{12}H_{16}O_4N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot CH_3$ . B. Aus N-[d- $\alpha$ -Brom-propionyl]-l-tyrosin (S. 614) in 25%/aigem wäßrigem Ammoniak bei 37% (Аврекналден, Hirszowski, B. 41, 2844). Sechsseitige Tafeln (aus Wasser). Bei ginnt gegen 202,3% (korr.) aufzuschäumen, hat keinen konstanten Schmelzpunkt; leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in absol. Alkohol, Äther und Petroläther; [ $\alpha$ ] $_{5}^{\infty}$ : +43,14% (in Wasser; 0,2094 g Substanz in 10,2418 g Lösung) (A., H.). Mullons Reaktion und Xanthoproteinreaktion fallen positiv aus (A., H.). Wird durch Pankreassaft in seine Komponenten gespalten (A., H.). Verhalten gegen Tyrosinase: Abderhalden, Guggenheim, H. 57, 330.
- Chloracetyl-[d-alanyl]-1-tyrosin  $C_{14}H_{17}O_5N_2Cl=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$  B. Aus N-[d-Alanyl]-l-tyrosin in n-Natronlauge und Chloracetylehlorid in Ather unter Kühlung (Аврекнарры, Нтвэгомэкт, B. 41, 2848). Amorphes Pulver (aus Alkohol + Äther). Sintert bei 97°. Schmilzt gegen 108° zu einer schaumigen Masse; gegen 166° verschwinden die Bläschen, die entstehenden Öltröpfehen färben sich gegen 210° gelb; gegen 236° tritt völlige Zersetzung ein. Löslich in Alkohol und Aceton. Zeigt die Millonsche Reaktion.
- Głycyl [d alanyl] l tyrosin  $C_{14}H_{19}O_5N_3 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$ . B. Aus Chloracetyl-[d-alanyl]-l-tyrosin mit  $25^0/_0$ igem wäßrigem Ammoniak bei  $37^0$  (ABDERHALDEN, HIRSZOWSKI, B. 41, 2849). Amorphes Pulver (aus Wasser + Alkohol). Färbt sich gegen  $193^0$ , zersetzt sich gegen  $208^0$  (korr.). Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol). Äther, Petroläther, Chloroform. [a] $_5^{m_2}$ : —4,83 $^0$  (in Wasser; 0,2084 g Substanz in 4,6438 g Lösung). Zeigt die Millonsche Reaktion und die Xanthoproteinreaktion. Gibt mit Phosphorwolframsäure einen im Überschuß des Fällungsmittels löslichen Niederschlag. Die alkal. Lösung färbt sich mit verd. Kupfersulfat-Lösung violettrot.
- N-[1-Leucyl]-1-tyrosin  $C_{15}H_{22}O_4N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ . B. Aus N-[d-a-Brom-isocapronyl]-1-tyrosin (S. 644) und wäßr. Ammoniak bei 37° (ABDERHALDEN, HIRSZOWSKI, B. 41, 2847). Amorphes Pulver (aus Wasser durch Alkohol + Åther). Färbt sich gegen 231° gelb, schmilzt gegen 268,7—269,7° (korr.) unter Zersetzung; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Åther;  $[a]_0^{n_2}:+10,37°$  (in Wasser; 0,1080 g Substanz in 5,1153 g Lösung) (A., H.). Zeigt die Millonsche Reaktion und die Xanthoproteinreaktion; mit Phosphorwolframsäure entsteht ein Niederschlag, der sich im Überschuß des Fällungsmittels löst (A., H.). Verhalten gegen Tyrosinase: A., Guggenheim, H. 57, 330.
- N-Leucyl-1-tyrosin  $C_{15}H_{22}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$  (bereitet aus dem möglicherweise halbracemischen N-[a-Brom-isocapronyl]-1-tyrosin (S. 614), daher vielleicht halbracemische Verbindung). B. Aus N-[a-Brom-isocapronyl]-1-tyrosin und  $25^0/_{\rm o}$ igem Ammoniak durch 1-stdg. Erhitzen auf  $100^0$  neben [N-Leucyl-1-tyrosin]-anhydrid  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot HC < NH \cdot CO > CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$  (Syst. No. 3636) (E. Fischer, B. 37, 2498). Amorphe, schwach sauer reagierende Masse. Sehr leicht löslich in Wasser, ctwas schwerer in Alkohol; löst Kupferoxyd mit tiefblauer Farbe und zeigt die MILLONsche Reaktion (E. F.). Wird durch Pankreassaft in Tyrosin und Leucin gespalten (E. F., Abderhalden, H. 46, 64; C. 1905 I, 923).
- N-Benzolsulfonyl-1-tyrosin  $C_{15}H_{15}O_5NS = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Aus l-Tyrosin und 1 Mol.-Gew. Benzolsulfochlorid in Gegenwart von Kalilauge (HEDIN, B. 23, 3198).
- O.N.-Di- $\beta$ -naphthalinsulfonyl-1-tyrosin  $C_{20}H_{23}O_7NS_2=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7)\cdot CO_2H.$  B. Bei der Einw. der äther. Lösung von überschüssigem  $\beta$ -Naphthalinsulfochlorid auf die alkal. Lösung von l-Tyrosin (E. Fischer, Bergell, B. 36, 2605). Nadeln oder Blättehen (aus verd. Alkohol). Bildet bei 100—102° ein zähes Öl, wird oberhalh 120° völlig flüssig und schäumt bei 145—150° auf. Sehr wenig löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. Ammoniumsalz. Nadeln (aus verd. Ammoniak). Na $C_{20}H_{22}O_7NS_2$ . Nadeln (aus verd. Methylalkohol). F: 252—254° (Schäumen). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.
- Amid  $C_{20}H_{24}O_6N_2S_2=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus [1-Tyrosin]-amid mit 4 Mol.-Gew.  $\beta$ -Naphthalinsulfochlorid und n-Natronlauge (Koenies, Mylo, B. 41, 4442). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 204° (korr.) (nach vorherigem Sintern). Leicht löslich in Eisessig, sonst schwer löslich.

[O.N-Di- $\beta$ -naphthalinsulfonyl-l-tyrosyl]-dl-leucin  $C_{35}H_{34}O_8N_2S_2=C_{10}H_7\cdot SO_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7)\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$  (bereitet aus dl-Leucin, daher möglicherweise halbracemische Verbindung). B. Durch Umsetzen des aus O.N-Di- $\beta$ -naphthalinsulfonyl-l-tyrosin-natrium und Thionylchloridentstehenden Chlorids mit dl-Leucin-äthylester in Chloroform und Verseifen des in wenig Alkohol gelösten Produktes mit sehr verd. Natronlauge (E. FISCHER, BERGELL, B. 36, 2606). — Nadeln (aus kaltem Alkohol durch Wasser). Sintert bei 90° und schmilzt unscharf bei 100—105°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, schwer löslich in Äther, sehr wenig löslich in heißem Wasser. Wird durch Pankreatin nicht gespalten.

### Substitutions produkte des l-Tyrosins.

- 3.5-Dibrom-1-tyrosin  $C_9H_9O_3NBr_2 = HO \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Blum, Vaubel, J.~pr.~[2] 57, 389. Bromwasserstoffsaures 3.5-Dibrom-1-tyrosin entsteht durch Einw. von Bromdämpfen auf trocknes 1-Tyrosin bei gewöhnlicher Temperatur (Gobur-Besanez, A.~125, 281). Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht auch beim Versetzen einer Lösung von 1-Tyrosin in Bromwasserstoffsaure mit Bromwasser bis zum Erscheinen eines bleibenden Niederschlags (Aloy, Rabaut, Bl.~[4] 3, 392). Man erhält das freie Dibromtyrosin durch Kochen des bromwasserstoffsauren Salzes mit Wasser (G.-B.). Krystallisiert aus Wasser mit 2 Mol.  $H_2O$  in Nadeln oder Tafeln. Rhombisch (Pfaff, A.~125, 284). Verliert das Krystallwasser teilweise beim Liegen an der Luft, vollständig bei 120° (G.-B.). Löslich in 218 Tln. Wasser von 16° und in 26 Tln. kochendem Wasser; schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; leicht löslich in Alkalien und verd. Mineralsäuren (G.-B.). Gibt in wäßr. Lösung mit Bleiessig und Mercurinitrat weiße Niederschläge (G.-B.). Gibt an Natriumamalgam alles Brom ab, nicht aber an Silberoxyd (G.-B.). Wird von konz. Salpetersäure unter Entwicklung von Brom in eine in goldgelben Blättchen krystallisierende Verbindung übergeführt (G.-B.). Zeigt nicht die Millonsche Reaktion (Blum, Vaubel, J.~pr.~[2] 57, 389; A., R.). Ag<sub>2</sub>C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBr<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Säulen. Wird von warmer Salpetersäure leicht zerlegt unter Abscheidung von Silberbromid (G.-B.).  $C_9H_9O_3NBr_2 + HCl + 1^1/2 H_9O$ . Nadeln (G.-B.).  $C_9H_9O_3NBr_2 + HBr$ . Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol; wird beim Kochen mit Wasser zersetzt (G.-B.).  $2C_9H_9O_3NBr_2 + H_2SO_4$ . Säulen. Löslich in Wasser und Alkohol (G.-B.).
- 3.5-Dijod-1-tyrosin  $C_9H_9O_3NT_2=HO\cdot C_8H_2I_2\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. die Angaben bei 3.5-Dijod-dl-tyrosin, S. 622. B. Man versetzt die Lösung von 3—5 g 1-Tyrosin in 50—70 ccm n-Kalilauge bei 0° mit 4 At.-Gew. Jod in kleinen Mengen und unter starkem Schütteln (Oswald, H. 59, 321; vgl. Henze, H. 51, 66). Büschelförmig angeordnete Nadeln (aus Wasser oder 70°/0 igem Alkohol). F: 204° (Zers.) (O.. H. 59, 323), 213° (korr.) (Zers.) (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 1238, 1991). Löst sich bei 15° in 347 Tln. Wasser (O., H. 59, 323). Nach Kochen mit verd. Alkohol quellen die Krystalle des 3.5-Dijod-1-tyrosins auf; nach längerem Kochen seiner wäßrig-alkoholischen Lösung scheidet es sich gelatinös ab (H., H. 51, 70; O., H. 59, 324).  $[a]_{55}^{m}$ : +2,27° (in 25°/0 igem wäßr. Ammoniak; 0,2270 g in 5,0320 g Lösung);  $[a]_{55}^{m}$ : +2,89° (in 4°/0 iger Salzsäure; 0,2456 g in 5,0794 g Lösung) (A., G., B. 41, 1238). Beim Erhitzen mit Wasser wird etwas Jod abgespalten (H., H. 51, 68; O., H. 59, 323). Durch konz. Salpetersäure oder durch salpetrige Säure wird aus 3.5-Dijod-1-tyrosin Jod als Jodwasserstoff abgespalten (O., H. 62, 432). Über Abspaltung von Jod aus 3.5-Dijod-tyrosin im tierischen Organismus vgl. A., Slavu, H. 61, 408; O., H. 62, 399.
- 3.5-Dijod-[1-tyrosin]-methylester  $C_{10}H_{11}O_3NI_2=HO\cdot C_6H_2I_2\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-methylalkoholische Suspension von 3.5-Dijod-1-tyrosin (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 1239, 1991). Plättchen (aus Alkohol). Beginnt beim schnellen Erhitzen sich bei 186,5° zu bräunen, zersetzt sich gegen 192° (korr.). Unlöslich in Äther, Benzol, sehr wenig löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, leicht löslich in Eisessig.  $C_{10}H_{11}O_3NI_2+HCl$ . Nadeln (aus Methylalkohol + Äther). Beginnt bei 207,9° sich zu bräunen, zersetzt sich gegen 210,9° (korr.). Löslich in Wasser und Alkohol.
- N-Chloracetyl-3.5-dijod-1-tyrosin  $C_{11}H_{10}O_4NClI_2 = H0 \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO_2H$ . B. Aus dem entsprechenden Methylester (S. 620) durch Verseifung mit n-Natronlauge (A., G., B. 41, 1240, 1991). Prismatische Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Zersetzt sich gegen 221° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr wenig in heißem Wasser.
- N-Jodacetyl-3.5-dijod-1-tyrosin  $C_{11}H_{10}O_4NI_3=HO\cdot C_6H_2I_2\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2I)\cdot CO_2H$ . B. Man verseift den N-Jodacetyl-[1-tyrosin]-äthylester (S. 614) mit n-Natronlauge

und schüttelt die erhaltene Lösung zunächst mit einer Lösung von Jod in Chloroform und dann einer solchen von Jod in n-Natronlauge (A., G., B. 41, 2854). — Prismatische Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Bräunt sich bei 190° und zersetzt sich bei 209° (korr.). — Gibt mit wäßr. Ammoniak N-Glycyl-3.5-dijod-l-tyrosin (s. u.).

N-Chloracetyl-3.5-dijod-[1-tyrosin]-methylester  $C_{12}H_{12}O_4NCII_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Aus 3.5-Dijod-[1-tyrosin]-methylester und Chloracetylchlorid im Chloroform (A., G., B. 41, 1240, 1991). — Prismatische Nadeln (aus Benzol). F: 1490 (korr.). Leicht löslich in heißem Benzol, ziemlich löslich in Chloroform und Alkohol, unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther.

N-[d-a-Brom-propionyl]-3.5-dijod-l-tyrosin  $C_{12}H_{12}O_4NBrI_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Aus N-[d-a-Brom-propionyl]-[l-tyrosin]-äthylester (S. 614) durch abwechselnde Behandlung mit n-Natronlauge und mit Jod in Chloroform (ABDERHALDEN, HIRSZOWSKI, B. 41, 2845). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 217,5° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Essigester, Alkohol, unlöslich in Wasser, Chloroform, Benzol, Äther und Petroläther.

N-[a-Jod-propionyl]-3.5-dijod-l-tyrosin  $C_{12}H_{12}O_4NI_3=HO\cdot C_6H_2I_2\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CHI\cdot CH_3)\cdot CO_2H$  (aus dem möglicherweise halbracemischen N-[a-Jod-propionyl]-[l-tyrosin]-äthylester (S. 614) bereitet, daher vielleicht halbracemische Verbindung). B. Aus N-[a-Jod-propionyl]-[l-tyrosin]-äthylester (S. 614) durch Verseifung und nachfolgende Jodierung in alkal. Lösung (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2856). — Nadeln (aus Alkohol + Wasser). Bräunt sich bei 190°; F: 210,5° (korr.) (Zers.); schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton (A., G.). — Gibt mit Ammoniak N-Alanyl-3.5-dijod-l-tyrosin (s. u.) (A., G.). Zur Abspaltung von Jod aus N-[a-Jod-propionyl]-3.5-dijod-l-tyrosin im tierischen Organismus vgl. A., Slavu, H. 61, 410.

N-Palmitoyl-3.5-dijod-l-tyrosin  $C_{25}H_{39}O_4NI_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$ . Zur Abspaltung von Jod im Organismus vgl. Abderhalden, Slavu, H. 61, 412.

N-Glyeyl-3.5-dijod-1-tyrosin  $C_1H_{12}O_4N_2I_2=HO\cdot C_6H_2I_2\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus N-Glyeyl-1-tyrosin (S. 616) durch Schütteln mit Jod in alkal. Lösung (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 1241, 1991). Aus N-Chloracetyl-3.5-dijod-1-tyrosin (S. 619) mit  $25^{\circ}/_{\circ}$ igem wäßrigem Ammoniak bei  $35^{\circ}$  (A., G., B. 41, 1241). Aus N-Jodacetyl-3.5-dijod-1-tyrosin mit  $15^{\circ}/_{\circ}$ igem wäßr. Ammoniak bei  $37^{\circ}$  (A., G., B. 41, 3855). — Krystallines Pulver. Zersetzt sich bei  $232^{\circ}$  (korr.); sehr schwer löslich in indifferenten Lösungsmitteln, leicht löslich in Eisessig, verd. Alkalien und Säuren; die Lösung in  $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure scheidet allmählich blane Flocken ab (A., G., B. 41, 1241), 1242).  $[a]_{0}^{m}: +52,69^{\circ}$  (in  $25^{\circ}/_{\circ}$ igem wäßr. Ammoniak; 0,2454 g in 4,8424 g Lösung) (A., G., B. 41, 1242). Zur Abspaltung von Jod aus N-Glyeyl-3.5-dijod-1-tyrosin im tierischen Organismus: A., SLAVU, H. 61, 409.

Methylester  $C_{12}H_{14}O_4N_2I_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut methylalkoholische Suspension von N-Glycyl-3.5-dijod-l-tyrosin (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 1242, 1991). — Flockiger Niederschlag. Beginnt gegen 85,5° zu sintern, zersetzt sich gegen 130° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol. Wird durch siedendes Wasser oder kalte Alkalien verseift. —  $C_{12}H_{14}O_4N_2I_2 + HCl$ . Nadeln. Beginnt gegen 166,5° sieh zu bräunen, zersetzt sich gegen 185° (korr.).

N-[d-Alanyl]-3.5-dijod-l-tyrosin  $C_{12}H_{14}O_4N_2I_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3$ . B. Aus N-[d·a·Brom-propionyl]-3.5-dijod-l-tyrosin (s. o.) mit wäßr. Ammoniak bei 37° (ABDERHALDEN, HIRSZOWSKI, B. 41, 2845). — Blättchen (aus wäßr. Ammoniak). Färbt sich gegen 188° gelb, wird bei 205° braun und schmilzt gegen 231,5° (korr.) (Zers.). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aceton, Äther, Benzol; sehr wenig löslich in Natronlauge, löslich in Ammoniak. [a] $_0^\infty$ : +62,88° (in 25°/0 igem Ammoniak; 0,3276 g in 4,1270 g Lösung). Zeigt die Xanthoproteinreaktion.

N-Alanyl-3.5-dijod-1-tyrosin  $C_{12}H_{14}O_4N_2I_2 = HO \cdot C_6H_2I_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_3$  (bereitet aus dem möglicherweise halbracemischen N-[a-Jod-propionyl]-3.5-dijod-1-tyrosin (s. o.) daher vielleicht halbracemische Verbindung). B. Aus N-[a-Jod-propionyl]-3.5-dijod-1-tyrosin mit 25°/0 igem Ammoniak bei 37° (ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, B. 41, 2856). — Konnte nicht krystallinisch erhalten werden. F: 217—219°. [a]20: +47,23° (in 25°/0 igem Ammoniak; 0,2508 g in 3,8714 g Lösung).

3-Nitro-1-tyrosin  $C_2H_{10}O_5N_2=HO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Johnson, Kohmann, Am.~Soc. 37 [1915], 1872. — B. Das Nitrat entsteht (wahrscheinlich neben geringen Mengen des Nitrats des 2-Nitro-1-tyrosins, vgl. J., K., Am.~Soc. 37, 1870, 1880) beim Auflösen von 1-Tyrosin in wäßr. Salpetersäure (Strecker, A. 73, 74;

STÄDELER, A. 116, 78). — Darst. Man übergießt 1 Tl. l-Tyrosin mit 4 Tln. Wasser und setzt allmählich 4 Tle. Salpetersäure (D: 1,3) hinzu; nach 12-stdg. Stehen in der Kälte werden die Krystalle des auskrystallisierenden salpetersauren Salzes abfültriert, in Wasser gelöst und mit so viel Ammoniak versetzt, als ohne Rötung aufgenommen wird (STÄDELER, A. 116, 77, 78). — Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in heißem, unlöslich in Alkohol und Äther (STÄ.). Leicht löslich in Alkalien mit roter Farbe; leicht löslich in verd. Mineralsäuren (STÄ.). Zur Einw. von Salpetersäure auf 3-Nitro-l-tyrosin vgl. STÄ., A. 116, 82; Thudichum, Wanklyn, Soc. 22, 286; Z. 1869, 669; J., K., Am. Soc. 37 [1915], 2164. —  $Ag_2C_9H_8O_5N_2 + H_2O$ . Wird beim Fällen von Silbernitratlösung mit ammoniakalischer 3-Nitro-l-tyrosin-Lösung als voluminöser orangefarbener Niederschlag erhalten, der bald zu einem körnigen tiefroten Pulver zusammenfällt (STÄ.). —  $Ba(C_9H_9O_5N_2)_2$  (bei 100°). Blutrote amorphe Masse (STÄ.). —  $C_9H_{10}O_5N_2 + HCl + \frac{1}{2}H_2O$ . Citronengelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (STÄ.). —  $C_9H_{10}O_5N_2 + HCl$  +  $Ag_2C_9H_9O_5N_2$  (Silpetersäure gefällt (STÄ.). —  $Ag_2C_9H_9O_5N_2 + H_2SO_4$ . Gelbe Nadeln und Körner (STÄ.).

c) Inaktive a - Amino -  $\beta$  - [4 - oxy - phenyl] -  $propions\"{a}ure$ , dl - Tyrosin  $C_9H_1O_3N = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Durch Eintröpfeln einer wäßr. Lösung von etwas über 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit in die auf  $0^0$  bis  $-2^0$  abgekühlte schwefelsaure Lösung von  $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-alanin (S. 507) und Kochen der Flüssigkeit (Erlenmeyer sen., Lift, A. 219, 171). N-Benzoyl-dl-tyrosin (S. 622) entsteht durch Reduktion von  $\alpha$ -Benzoyl-dl-tyrosin (S. 622) entsteht durch Reduktion von  $\alpha$ imino-4-oxy-lydrozimtsäure (a-Benzamino-4-oxy-zimtsäure) (Bd. X, S. 956) in wäßr. Suspension mit Natriumamalgam; zur Überführung in dl-Tyrosin kocht man das N-Benzoyldl-tyrosin 4 Stdn. mit der 60-fachen Menge 20% jeger Salzsäure (E. Fischer, B. 32, 3639, 3640; vgl. Erlenmeyer jun., Halsey, B. 30, 2981; A. 307, 141, 142). Man erhitzt a-Benzimino-β-[4-oxy-phenyl]-propionsäure mit konz. Ammoniak im Druckrohr auf 1000, filtriert, dampft die Lösung ein und zersetzt den Rückstand mit Salzsäure im Druckrohr (E. jun., H., A. 307, 145). Beim Erhitzen von Conglutin (Syst. No. 4812) mit Barytwasser auf 150° bis 160° (SCHULZE, BOSSHARD, B. 17, 1610; H. 9, 108). Beim Kochen von Seide mit Natronlauge oder Barytwasser (Abderhalden, Medigreceanu, Pincussohn, H. 61, 208). -Blättchen bezw. kurze, häufig sternförmig gruppierte Nadeln. Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen zwischen 290° und 295°, bei raschem Erhitzen zwischen 316° und 320° (korr.) (E. F.). 1 Tl. löst sich bei 20° in 2454 Tln. Wasser und bei 100° in 154 Tln. Wasser (E. scn., L.). Fast unlöslich in kaltem, schr wenig löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther; ziemlich leicht löslich in Ammoniak und Alkalien (E. sen., L.). Das Hydrochlorid ist in konz. Salzsäure schwerer löslich als die Hydrochloride der aktiven Formen (E. F.). — Gibt man zu einer Lösung von 3 g dl-Tyrosin in ca. 50 ccm Wasser, das 2 g Kaliumhydroxyd enthält, ca. 7 g Jod in Jodkaliumlösung, bis die Lösung eine deutliche Jodfärbung zeigt, so erhält man 3.5 · Dijod · dl · tyrosin (Jodgorgosäure, S. 622) (Henze, H. 51, 67; vgl. Wherler, Jameson, Am. 33, 368; Wh., Am. 38, 356; Wh., Johns, Am. 43 [1910], 11). — dl-Tyrosin wird durch Tyrosinase vollständig in melaninartige Produkte übergeführt (Bertrand, Rosenblatt, C. r. 146, 305; Bl. [4] 3, 395). Das nach Verfütterung von dl-Tyrosin an Kaninchen im Harn aufgefundene Tyrosin besteht zu ca.  $\frac{1}{4}$  aus der dl-Form, zu ca.  $\frac{3}{4}$  aus der d-Form (Wohlgemuth, B. 38, 2064). —  $\operatorname{Cu}(\mathbb{C}_9 \operatorname{H}_{10} \operatorname{O}_3 \operatorname{N})_2$ . Dunkelblaue Nadeln. 1 Tl. löst sich in 1291 Tln. Wasser bei 21°; leichter löslich in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung, unlöslich in Alkohol (E. sen., L., A. 219, 177). —  $\operatorname{AgC}_9 \operatorname{H}_{10} \operatorname{O}_3 \operatorname{N}$ . Prismen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in siedendem Wasser, leicht in Salpetersäure und Ammoniak (E. sen., L.). —  $\operatorname{AgC}_9 \operatorname{H}_{10} \operatorname{O}_3 \operatorname{N} + \operatorname{H}_2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$ . Verliert das Krystallwasser erst bei 130° unter Dunkelfärbung (E. sen., L.). —  $\operatorname{C}_9 \operatorname{H}_{11} \operatorname{O}_3 \operatorname{N} + \operatorname{HCl} + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$ . Prismen. Wird durch Wasser unter Abscheidung von Tyrosin zersetzt (E. sen., L., A. 307, 175). zu einer Lösung von 3 g dl-Tyrosin in ca. 50 ccm Wasser, das 2 g Kaliumhydroxyd enthält,

Chloracetyl-dl-tyrosyl-glycin  $C_{13}H_{15}O_5N_2Cl = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus N-[Chloracetyl-O-carbomethoxy-dl-tyrosyl]-glycin-äthylester (s. u.) und kalter verdünnter Natronlauge (E. FISCHER, C. 1908 II, 314; B. 41, 2865). — Platten (aus Wasser). F: 188—190° (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Methylalkohol, löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Essigester, Chloroform, Toluol, fast unlöslich in Äther.

[N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-dl-tyrosyl]-glycin-äthylester  $C_{17}H_{21}O_7N_2Cl = CH_3 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2Cl) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Man behandelt N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-l-tyrosin (S. 614) mit Acetylchlorid und PCl<sub>5</sub> und setzt das erhaltene Säurechlorid in Ather oder Chloroform mit Glycinäthylester (Bd. IV, S. 340) um (E. Fischer, C. 1908 II, 314; B. 41, 2864). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol), Spieße (aus Wasser). Beginnt gegen 125° zu sintern; F: 130° (korr.). Leicht löslich in Essigester, Chloroform, Aceton und heißem Alkohol, löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Äther und Wasser, fast unlöslich in Petroläther, unlöslich in Soda. Zeigt weder in alkoholischer, noch in Chloroform-Lösung eine Drehung des polarisierten Lichtes.

[N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-dl-tyrosyl]-glycyl-[d-alanin]-methylester  $C_{19}H_{24}O_8N_3Cl=CH_3\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2Cl)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$  (bereitet aus dem Methylester des Glycyl-d-alanins, daher möglicherweise halbracemische Verbindung). B. Man führt den salzsauren Methylester des Glycyl-d-alanins (Bd. IV, S. 385) mit der berechneten Menge Natriummethylatlösung in den freien Ester über und setzt diesen in Chloroformlösung mit N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-dl-tyrosyl-chlorid (hergestellt aus N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-l-tyrosin, Acetylchlorid und PCl<sub>5</sub>; vgl. den vorhergehenden Artikel) um (E. Fischer, B. 41, 2868). — Gelbstichige Prismen (aus Methylalkohol durch Wasser). Sintert gegen 200°, schmilzt gegen 208° (korr.). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Methylalkohol, Alkohol, Aceton, sehr leicht in Chloroform, Wird von verd. Natronlauge verseift.

N-Benzoyl-dl-tyrosin  $C_{16}H_{15}O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion von a-Benzimino-4-oxy-hydrozimtsäure (a-Benzamino-4-oxy-zimtsäure) (Bd. X, S. 956) in wäßr. Suspension mit Natriumamalgam; man kocht das Reaktionsprodukt mit 33 $^{0}$ /niger Natronlauge, behufs Zerstörung der nicht reduzierten Säure (E. FISCHER, B. 32, 3639; vgl. Erlenmeyer jun., Halsey, A. 307, 141). —Nadeln (aus Eisessig oder 100 Tln. siedendem Wasser). F: 195—197 $^{0}$  (korr.) (E. F.). Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Äther (E. jun., H.). Wird durch Brucin oder Cinchonin in seine optischen Komponenten gespalten (E. F.). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150 $^{0}$  in dl-Tyrosin und Benzoesäure (E. jun., H.; E. F.).

 $\alpha\text{-Ureido-}\textit{$\beta$-[4-oxy-phenyl]-propions}\\ \text{"ure} \quad C_{10}H_{12}O_4N_2 = HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO_2H \ von \ fraglichem \ optischen \ Verhalten \ vgl. \ S. \ 615.$ 

Glyeyl-dl-tyrosyl-glyein  $C_{13}H_{17}O_5N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ . B. Aus Chloracetyl-dl-tyrosyl-glyein (S. 621) und  $25^0/_0$ igem wäßr. Ammoniak bei  $25^0$  (E. Fischer, C. 1908 II, 314; B. 41, 2866). — Wetzsteinähnliche Krystalle (aus Wasser und absol. Alkohol). Färbt sich gegen  $205^0$  gelb und zersetzt sich gegen  $221^0$  (korr.) unter Gasentwicklung und Braunfärbung. Gibt in verdünnter schwefelsaurer Lösung mit Phosphorwolframsäure einen Niederschlag, der sich in der Wärme ziemlich leicht löst. Die wäßr. Lösung zeigt die Millorsche Reaktion.

Glycyl-dl-tyrosyl-glycyl-d-alanin  $C_{18}H_{22}O_8N_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$  (möglicherweise halbracemische Verbindung). B. Man verseift [N-Chloracetyl-O-carbomethoxy-dl-tyrosyl]-glycyl-[d-alanin]-methylester (s. o.) mit kalter verdünnter Natronlauge und setzt das Verseifungsprodukt mit  $25\%_0$ igem Ammoniak bei 25% um (E. Fischer, B. 41, 2869). — Amorphes gelbliches Pulver (aus Wasser + Alkohol). Bläht sich zwischen 180% und 190% auf, färbt sich gelb, wird gegen 225% (korr.) braun und verkohlt. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, sehr wenig in anderen organischen Lösungsmitteln. Gibt starke Biuretfärbung. Färbt sich mit Millons Reagens dunkelrot. Wird in konz. wäßr. Lösung durch gesättigte Ammoniumsulfatlösung gefällt. Die schwefelsaure Lösung wird durch Phosphorwolframsäure gefällt.

3.5 - Dijod - dl - tyrosin, Jodgorgosäure C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NI<sub>2</sub> = HO·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>I<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH(NH<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. Zur Konstitution vgl. Wheeler, Jamieson, Am. 33, 367; Wh., Am. 38, 356<sup>1</sup>); Henze, H. 51, 67. — B. Beim Erhitzen des Achsenskelettes von Gorgonia Cavollini mit heiß gesättigtem Barytwasser auf 100° (Drechsel, Z. B. 33, 99; J. Th. 1896, 574; Henze, H. 38, 71). — Darst. Man versetzt eine Lösung von 3g dl-Tyrosin in 50 ccm Wasser, das 2g Kaliumhydroxyd enthält, tropfenweise mit ca. 7 g Jod in Jodkaliumlösung unter kräftigem Schütteln, bis bleibende Jodfärbung auftritt (H., H. 51, 67). — Wetzsteinförmige Krystalle (aus 70°/0;g. Alkohol), rechtwinklige Platten (aus Wasser) (Oswald, H. 59, 324). Schmilzt wenig unterhalb 200° unscharf unter Zersetzung (H., H. 51, 69). 1 Tl. löst sich bei 15° in 2164 Tln. Wasser (O., H. 59, 324). Kann mit Wasser längere Zeit ohne Jodabspaltung gekocht werden (H., H. 51, 68; vgl. auch Wh., Am. 38, 357; Os., H. 59, 324). Beim Abkühlen der alkoh. Lösung tritt keine Gallertbildung ein (O., H. 59, 324; vgl. auch Wh., Am. 38, 357). Geht beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure in Tyrosin über (H., H. 51, 69). Ist durch Phosphorwolframsäure fällbar (H., H. 51, 69). Gibt die Xanthoproteinreaktion (H., H. 38, 73). Zeigt die Millonsche Reaktion nicht (H., H. 38, 74; 51, 69). Zur Abspaltung von Jod aus 3.5-Dijod-dl-tyrosin im tierischen Organismus vgl. O., H. 62, 403. — Åg<sub>2</sub>C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NI<sub>2</sub> (H., H. 51, 69).

3.a-Diamino-hydro-p-cumarsäure, 3-Amino-tyrosin.

a-Amino- $\beta$ -[3-amino-4-oxy-phenyl]-propionsäure, 3.a-Diamino-hydro-p-cumarsäure, 3-Amino-tyrosin  $C_9H_{12}O_3N_2 = HO \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . Links-

<sup>1)</sup> Die Stellung der Jodatome im Dijodtyrosin wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von WHEELER, JOHNS, Am. 43, 11 bestätigt.

drehende Form, 3-Amino-l-tyrosin¹). B. Durch Behandeln des 3-Nitro-l-tyrosins (S. 620) mit Zinn und verd. Salzsäure (Beyer, Ar. 180, 48; Z. 1867, 437). — Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser, schwer in heißem Alkohol (B.). —  $C_9H_{12}O_3N_2+2HCl+H_2O$ . Nadeln. Färbt sich in wäßr. Lösung rasch braunviolett; leicht löslich in Alkohol (B.). —  $C_9H_{12}O_3N_2+H_2SO_4$ . Krystalle (B.). —  $C_9H_{12}O_3N_2+2H_2SO_4$ . Warzen; leicht löslich in Wasser (B.). —  $2C_9H_{12}O_3N_2+2H_2SO_4$ . Krystalle (B.). Krystalle (B.).

- 4. Aminoderivate der  $\beta$ -Oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_9H_{10}O_3=C_8H_5\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 248).
- a-Amino-β-oxy-β-phenyl-propionsäure, a-Amino-β-phenyl-hydracrylsäure, β-Phenyl-serin, a-Amino-β-phenyl-β-milchsäure  $C_pH_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H^2)$ . B. Man versetzt eine Lösung von 37 g Glycin (Bd. IV, S. 333) in 200 ccm Wasser mit 106 g Benzaldehyd, 100 ccm Aikohol und einer Lösung von 50 g Natriumhydroxyd in 200 ccm Wasser; nach mehrstündigem Stehen befreit man das Reaktionsprodukt durch Pressen von der Mutterlauge und kocht es mehrmals mit Aikohol aus: es verbleibt a-[benzalamino]-β-oxy-β-phenyl-propionsaures Natrium; man löst dieses in möglichst wenig Wasser, versetzt mit Essigsäure und gibt Äther hinzu; die äther. Schicht nimmt den abgespaltenen Benzaldehyd auf; der in die wäßr. Lösung übergehende Teil des Äthers bewirkt die Ausfällung der a-Amino-β-oxy-β-phenyl-propionsäure (Erlenmeyers jun., Früstück, A. 284, 41, 45). Blättchen mit 1  $H_2$ O (aus Wasser durch absol. Alkohol) (E. jun., F.) Zersetzt sich bei 196° (E. jun., A. 307, 85). Schwer löslich in Alkohol und Äther (E. jun., F.); 1 Tl. löst sich in 38 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur (E. jun., A. 307, 85). Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht 2-Methyl-4-benzal-oxazolon (5)

(Syst. No. 4280) (E. jun., F.; vgl. E. jun., A. 337, 266). — Geht nach subcutaner Injektion bei Katzen in Hippursäure über (Dakin, C. 1909 II, 641). —  $\operatorname{Cu}(C_9H_{10}O_3N)_2$ . Tiefviolett (E. jun., F.). 4 Tl. löst sich in 2108 Tln. Wasser (E. jun., A. 307, 86).

- a-Alkylamino- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(NH \cdot R) \cdot CO_2H$  bezw. a-Dialkylamino- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH[N(R)_2] \cdot CO_2H$ . Verbindungen, die von Fourneau, Bl. [4] 1, 550—558 unter dieser Formulierung beschrieben worden sind, sind nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von Oesterlin, C. 1929 II, 1398 als Derivate der  $\beta$ -Amino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure erkannt worden und sind bei dieser unter No. 5 (s. u.) eingeordnet.
- a-Benzalamino- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure, a-Benzalamino- $\beta$ -phenyl- $\beta$ -milchsäure  $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Das Natriumsalz scheidet sich aus bei mehrstündigem Stehen eines Gemisches aus 37 g Glycin (Bd. IV, S. 333), gelöst in 200 ccm Wasser, 106 g Benzaldehyd, 100 ccm Alkohol und 50 g Natriumhydroxyd, gelöst in 200 ccm Wasser; der abgepreßte Niederschlag wird mit warmem Alkohol ausgezogen (Erlenmeyer jun., Früstück, A. 284, 41). Na $C_{16}H_{14}O_3N$ . Krystalle. Beim Erwärmen mit Wasser entweicht Benzaldehyd.
- α-Benzalamino- $\beta$ -acetoxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_{18}H_{17}O_4N=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Übergießen von α-benzalamino- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsaurem Natrium (s. o.) mit Essigsäureanhydrid; man fällt die klar abgegossene Lösung durch Wasser (ERLENMEYER jun., FRÜSTÜCK, A. 284, 43). Krystalle (aus 80%/oigem Alkohol). Schmilzt unter geringer Zersetzung bei 169—170%. Na $C_{18}H_{16}O_4N$ . Blättehen (aus Wasser). Schwer löslich.
- 5. Aminoderivate der a-Oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_8H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO_0H$  (Bd. X, S. 256).
- $\alpha$ -Oxy- $\beta$ -[4-amino-phenyl]-propionsäure,  $\beta$ -[4-Amino-phenyl]-milchsäure  $C_9H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO_2H.$  B. Beim Behandeln des Nitrats der inakt.  $\alpha$ -Oxy- $\beta$ -[4-nitro-phenyl]-propionsäure (Bd. X, S. 257) mit Zinn und Salzsäure (ERLENMEYER sen., Liff, A. 219, 231). Nadeln (aus 93°/ojem Alkohol). Hält nach dem Trocknen über Schwefelsäure noch  $^1\!/_2\,H_2O$ . Schmilzt unter Zersetzung bei 188—189°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.  $C_9H_{11}O_3N+HCl$ . Krystallinische Masse. Leicht und unzersetzt löslich in Wasser und Alkohol.

<sup>1)</sup> Zur Konstitution und zum optischen Verhalten vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] JOHNSON, KOHMANN, Am. Soc. 37, 1868, 1872; WASER, LEWANDOWSKI, Helv. Chim. Acta 4, 659.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] die Arbeiten von FORSTER, RAO, Soc. 1926, 1943 und von OESTERLIN, C. 1929 II, 1398.

 $\beta$ -Amino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -Amino- $\beta$ -phenyl-milchsäure,  $\beta$ -Phenylisoserin  $C_9H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH_2)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$ 1). B. Durch Einw. von Ammoniak auf das Natriumsalz der Phenylglycidsäure  $C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$  (Syst. No. 2576) (ERLEN-LOL

MEYER jun., A. 271, 155; B. 39, 792). — Zersetzt sich bei 220-2210.

- $\beta$ -Methylamino  $\alpha$  oxy  $\beta$  phenyl propionsäure methylamid,  $\beta$ -Methylamino- $\beta$ -phenyl-milchsäure-methylamid  $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{8}H_{5}\cdot CH(NH\cdot CH_{3})\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_{3}^{2}$ ). B. Aus dem (nicht näher beschriebenen) Äthylester der inakt.  $\alpha$ -Chlor- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (Bd. X, S. 250) und überschüssigem Methylamin in Benzol (Fourneau, Bl. [4] 1, 557). Nadeln (aus Aceton). F: 153°. Unlöslich in Petroläther, sehr wenig löslich in Benzol, leicht in heißem Aceton, heißem Alkohol und Chloroform. Liefert mit Methyljodid in Methylalkohol eine Verbindung vom Schmelzpunkt 205° (Zers.).  $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2}+HCl+H_{2}O$ . Krystalle (aus Alkohol). Erweicht bei 192°, schmilzt gegen 215° unter Zersetzung. Löslich in Wasser.
- $\beta$ -Dimethylamino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -Dimethylamino- $\beta$ -phenyl-milchsäure  $C_{11}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(OH)\cdot CO_2H^2).$  B. Durch 24-stdg. Erhitzen von 42 g inakt. a-Chlor- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (Bd. X, S. 250) mit 150 ccm einer 25% ogen Dimethylamin-Lösung in Benzol (F., Bl. [4] 1, 550). Würfel mit 1 H<sub>2</sub>O (aus 90% ogen Alkohol). Beginnt bei 145% zu schmelzen, wird bei 150% unter Gasentwicklung wieder fest und zersetzt sich dann bei 205% völlig. Unlöslich in Chloroform und Aeeton, schwer löslich in Alkohol, ziemlich in Wasser. Beagiert gegen Lackmus neutral. Natriumsalz. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 144%. CuC<sub>11</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N+H<sub>2</sub>O. Heilblaue Blättchen. Geht unterhalb 100% oder durch längeres Kochen der wäßr. Lösung in das unlösliche dunkelblaue wasserfreie Salz über.

Methylester  $C_{12}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3^2)$ . B. Das Hydrochlorid entsteht aus  $\beta$ -Dimethylamino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (s. o.) und Methylalkohol durch Chlorwasserstoff (F., Bl. [4] 1, 551). —  $C_{12}H_{17}O_3N+H$ Cl. Nadeln (aus Aceton + absol. Alkohol). F: 175° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Äthylester  $C_{13}H_{19}O_3N=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5^2)$ . B. Das Hydrochlorid entsteht aus  $\beta$ -Dimethylamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure und Äthylalkohol durch Chlorwasserstoff; man zersetzt das Hydrochlorid durch Silberoxyd (F., Bl. [4] 1, 552). — Flüssigkeit. Kp<sub>24</sub>: 470—171°. —  $C_{13}H_{19}O_3N+HCl$ . Nadeln. F: 197°. —  $C_{13}H_{19}O_3N+HCl$ . AuCl<sub>3</sub>. Dunkelgelbe Blättchen (aus siedendem Wasser). F: 162°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Chloroplatinat. Zersetzt sich bei 203°, ohne zu schmelzen. Ziemlich löslich in Wasser.

- $\beta$ -Dimethylamino- $\alpha$ -benzoyloxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-äthylester  $C_{20}H_{23}O_4N=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5^2)$ . B. Aus dem Hydrochlorid des  $\beta$ -Dimethylamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-äthylesters und Benzoylchlorid in Gegenwart von Natrium-dicarbonat (F., Bl. [4] 1, 552).  $C_{20}H_{23}O_4N+HCl.$  Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 172° bis 173°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Aceton und Wasser. Zeigt anästhesierende Wirkung.
- $\beta$ -Dimethylamino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-dimethylamid,  $\beta$ -[Dimethylamino]- $\beta$ -phenyl-milchsäure-dimethylamid  $C_{13}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot N(CH_3)_2^2)$ . B. Durch Einw. von überschüssigem Dimethylamin, gelöst in Benzol, auf den (nicht näher beschriebenen) inakt. a-Chlor- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-äthylester (F., Bl. [4] 1, 553, 556). Durch Einw. von Dimethylamin auf inakt. a-Chlor- $\beta$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-dimethylamid (Bd. X, S. 251) im Druckrohr bei 130° (F.). Durch Einw. von Dimethylamin auf den Phenylglycidsäure-äthylester  $C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  (Syst. No. 2576) (F.).
- Nadeln (aus Wasser). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther und Wasser. Bläut Lackmuspapier.  $C_{13}H_{20}O_2N_2 + HCl$ . Prismatische Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 210°.  $C_{13}H_{20}O_2N_2 + HCl + AuCl_3$ . Kanariengelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 81°. Zersetzt sich oberhalb 110°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Chloroplatinat. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.
- $\beta$  Dimethylamino  $\alpha$  benzoyloxy  $\beta$  phenyl propionsäure dimethylamid  $C_{20}H_{24}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH[N(CH_3)_2]\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot N(CH_3)_2$   $^2$ ). B. Aus  $\beta$ -Dimethylamid

<sup>1)</sup> Vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] die Arbeiten von Forster, RAO, Soc. 1926, 1943 und von Obsterlin, C. 1929 II, 1398.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von KNOOP, B. 52, 2266 und von OESTERLIN, C. 1929 II. 1398.

amino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-dimethylamid und Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (F., Bl. [4] 1, 555). — Tafeln (aus Aceton). F: 156°. Unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform und siedendem Alkohol. — Hydrochlorid. Krystallbüschel von bitterem Geschmack und stark saurer Reaktion. F: 200° (Zers.). — Chloroplatinat. Hellrote Blättehen. F: 180°.

β-Diäthylamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure-diäthylamid, β-Diäthylamino-β-phenyl-milehsäure-diäthylamid  $C_{17}H_{28}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH[N(C_2H_5)_2]\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot N(C_2H_5)_2$ ). B. Aus dem (nicht näher beschriebenen) inakt. a-Chlor-β-oxy-β-phenyl-propionsäure-äthylester und überschüssigem Diäthylamin in Benzollösung (F., Bl. [4] 1, 557). — Nadeln (ans Åther + Petroläther). F: 92—93°.

β-Anilino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure, β-Anilino-β-phenyl-milehsäure  $C_{15}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$ . Vgl. hierzu: Erlenmeyer jun., B. 39, 793; Forster, Rao, Soc. 1926, 1946; Oesterlin, C. 1929 II, 1398.

 $\beta$ -p-Phenetidino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure,  $\beta$ -p-Phenetidino- $\beta$ -phenyl-milchsäure  $C_{17}H_{19}O_4N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_6)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$ . Vgl. hierzu Erlenmeyer jun., B. 39, 793; Forster, Rao, Soc. 1926, 1946; Oesterlin, C. 1929 II, 1398.

 $\beta\text{-Anilino-}\alpha\text{-oxy-}\beta\text{-[2-nitro-phenyl]-propionsäure, }\beta\text{-Anilino-}\beta\text{-[2-nitro-phenyl]-milchsäure}$   $C_{15}H_{14}O_5N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H.$  B. Man tröpfelt 0,4 g Anilin unter Umrühren in eine Lösung von 1 g [2-Nitro-phenyl]-glycidsäure  $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$  (Syst. No. 2576) in verd. Sodalösung ein und läßt 24 Stdn. lang

stehen (Einhorn, Gernsheim, A. 284, 139). — Nadeln (aus Wasser). F: 127°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in warmem Alkohol und warmem Wasser, unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin.

- 6. Aminoderivat einer 2-Oxy-x.x-dimethyl-benzoesäure  $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CO_2H$ .
- 2 Oxy x.x bis chloracetaminomethyl benzoesäure C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> = (CH<sub>2</sub>Cl·CO·NH·CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus 5,7 g Salicylsäure und 10 g N-Methylol-chloracetamid (Bd. II, S. 200) in 30 g konz. Schwefelsäure (Einhorn, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55; Einhorn, Mauermayer, A. 343, 298). Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 196—197°. Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser. Eisenchlorid färbt die Lösung violett.

# 4. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $\mathrm{C_{10}H_{12}O_3}$ .

- 1. Aminoderivate der 2 Oxy 4 isopropyl benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_3 = HO \cdot C_6H_3[CH(CH_3)_2] \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 271).
- 5 Amino 2 oxy 4 isopropyl benzoesäure methylester, 5 Amino 2 oxy cuminsäure methylester  $^2$ )  $C_1H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 3-Nitrocuminsäure-methylester (Bd. IX, S. 550) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1935). Nadeln (aus Ligroin). F: 75—76°.
- 5-Amino-2-oxy-4-isopropyl-benzoesäure-äthylester, 5-Amino-2-oxy-cuminsäure-äthylester  $C_{12}H_{17}O_3N=H_3N\cdot C_6H_2(OH)[CH(CH_3)_2]\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Analog der vorangehenden Verbindung (G., B. 27, 1935). Blätter (aus Ligroin). F: 61°.
- 2. Aminoderivate der 4-fa-Oxy-isopropylj-benzoesäure  $C_{10}H_{12}O_3=HO\cdot C(CH_3)_2\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 272).
- 2-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure, 2-Amino-4¹-oxy-cuminsäure ²)  $C_{10}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Nitro-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 273) in überschüssigem Ammoniak mit Ferrosulfatlösung; man säuert die filtrierte Lösung mit Essigsäure schwach an und zieht 15—20 mal mit Äther aus (WIDMAN, B. 19, 271). Prismen (aus Äther). F: 158°. Die äther. Lösung fluoresciert blau. Wird durch Erwärmen mit verd. Salzsäure in 2-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure (S. 528) umgewandelt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von KNOOP, B. 52, 2266 und von OESTERLIN, C. 1929 II, 1398.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Cuminsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 546.

- 2 Acetamino 4 [a oxy isopropyl] benzoesäure  $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3[C(CH_3)_2 \cdot OH] \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 2-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid (W., B. 19, 272). Tafeln (aus  $50^0/_0$ iger Essigsäure). F: 174 $^0$ . Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in kochendem Benzol.
- 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure, 3-Amino-4¹-oxy-cuminsäure¹) C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer Lösung von 3-Nitro-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 273) in überschüssigem Ammoniak mit Ferrosulfat; man säuert das Filtrat mit Essigsäure an und extrahiert das stets essigsauer gehaltene Filtrat ca. 15 mal mit Äther (WIDMAN, B. 16, 2571). Prismen (aus Äther). Schmilzt nicht bis 270°; fast unlöslich in Benzol, sehr schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser (W., B. 16, 2571). Geht beim Kochen mit Salzsäure in 3-Amino-4-isopropenyl-benzoesäure (S. 528) über (W., B. 16, 2573). Liefert mit 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid in der Kälte 3-Acetamino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure (W., B. 16, 2572). Beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid entsteht Methylcumazonsäure (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 4308) (W., B. 16, 2576).
- 3 Acetamino 4 [a oxy isopropyl] benzoesäure  $C_{12}H_{15}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3[C(CH_3)_2 \cdot OH] \cdot CO_2H$ . B. Beim Verreiben von 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure mit 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (W., B. 16, 2572). Krystallpulver (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 280°; sehr schwer löslich in kochendem Alkohol (W., B. 16, 2572). Wandelt sich beim Kochen mit Salzsäure in Methylcumazonsäure (Formel s. im vorangehenden Artikel) um (W., B. 16, 2576).
- 3-Carbäthoxyamino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure, [2-(a-Oxy-isopropyl)-5-carboxy-phenyl]-urethan  $C_{13}H_{17}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3[C(CH_3)_2\cdot OH]\cdot CO_2H$ . B. Man kocht 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure mit überschüssigem Chlorameisensäure-äthylester (Bd. III, S. 10) einige Augenblicke, läßt mehrere Stunden an der Luft stehen, bis der überschüssige Chlorameisensäure-ester verdunstet ist, und krystallisiert den Rückstand wiederholt aus  $50^0/_0$ iger Essigsäure um (W., B. 17, 1305). Nadeln oder Prismen (aus Essigsäure). Schmilzt unter starker Gasentwicklung bei 167°. Unlöslich in Salzsäure, sehr schwer löslich in kochendem Wasser, schwer in kalter, leicht in siedender Essigsäure.
- N.N´-Carbonyl-bis-[3-amino-4-(a-oxy-isopropyl)-benzoesäure], N.N´-Bis-[2-(a-oxy-isopropyl)-5-carboxy-phenyl]-harnstoff  $C_{21}H_{24}O_7N_2=CO(NH\cdot C_6H_3[C(CH_3)_2\cdot OH]\cdot CO_2H]_2$ . B. Bei 4-stdg. Kochen von 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure mit überschüssigem Chlorameisensäure-ester; man verdunstet zur Trockne, verreibt den Rückstand oftmals mit Wasser und dann mit Alkohol, wäscht ihn mit Äther und kocht das Ungelöste mit rauchender Salzsäure; sobald völlige Lösung erfolgt ist, verdampft man zur Trockne, kocht den Rückstand mit Wasser aus und krystallisiert das Ungelöste aus Essigsäure um (W., B. 17, 1307). Prismen oder Rhomboeder (aus Essigsäure). Schmilzt bei sehr hoher Temperatur. Schwer löslich in kochender Essigsäure.
- N.N'-Bis-[2-(a-oxy-isopropyl)-5-carboxy-phenyl]-allophansäureäthylester  $C_{24}H_{28}O_9N_2=HO_2C\cdot C_6H_3[C(CH_3)_2\cdot OH]\cdot NH\cdot CO\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C_6H_3[C(CH_3)_2\cdot OH]\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Amino-4-[a-oxy-isopropyl]-benzoesäure und überschüssigem Chlorameisensäureäthylester im Druckrohr bei 120—130°; man verdampft das Produkt wiederholt mit Wasser, kocht den Rückstand mit Wasser aus und krystallisiert ihn dann aus Alkohol um (W., B. 17, 1306). Tafeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300° unter starker Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser und Benzol; löslich in verd. Kalilauge und daraus durch Säuren fällbar. Wird von salpetriger Säure nicht angegriffen.

# b) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_8$ .

# 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_9H_8O_3$ .

1. Aminoderivate der  $\beta$ -[2-Oxy-phenyl]-acrylsäure (2-Oxy-zimtsäure)  $C_9H_8O_3=H0\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 288).

5-Amino-2-methoxy-zimtsäure  $C_{10}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Digerieren einer ammoniakalischen Lösung der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 294) mit Ferrosulfat auf dem Wasserbad (SCHNELL, B. 17, 1384). — Nadeln (aus Wasser).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Cuminsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. IX, S. 546.

- F: 189°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, etwas löslich in heißem, leicht in Alkohol und Äther. Liefert bei Behandlung mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure ein Diazonium-chlorid, das beim Verkochen mit Wasser in 5-Oxy-2-methoxy-zimtsäure (Bd. X, S. 435) übergeht.
- α-Amino-2-oxy-zimtsäure, α-Amino-o-cumarsäure¹)  $C_9H_9O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH$ :  $C(NH_2) \cdot CO_2H$ . Derivate, die sich auch von der desmotropen Form  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CO_2H$  (α-Imino-2-oxy-hydrozimtsäure) ableiten lassen, s. Bd. X, S. 955.
- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -[3-Oxy-phenyl]-acrylsāure (3-Oxy-zimtsäure)  $C_9H_8O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 294).
- 4-Amino-3-methoxy-zimtsäure  $C_{10}H_{11}O_2N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 296) mit Ammoniak und Ferrosulfat (ULRICH, D. R. P. 32914; Frdl. 1, 588). Gelbe Nädelchen. F: 158°. Läßt sich durch Behandlung mit Natriumnitrit und Salzsäure und Verkochen der Diazoniumchloridlösung in Ferulasäure (Bd. X, S. 436) überführen.
- 4-Acetamino-3-methoxy-zimtsäure  $C_{12}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH$ :  $CH\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Acetamino-3-methoxy-benzaldehyd (S. 234) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 180° (Khotinsky, Jacopson-Jacopmann, B. 42, 3102). Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 100°. Löslich in fast allen organischen Solvenzien.
- 6 Amino 3 oxy zimtsäure, 6 Amino m cumarsäure  $^2$ ) CH: CH·CO<sub>2</sub>H C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitro-zimtsäure (Bd. IX, S. 604) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1936; Bayer & Co., D. R. P. 82445; Frdl. 4, 60). Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° entsteht 2.6-Dioxy-chinolin (Syst. No. 3137) (G.; B. & Co.).

Methylester  $C_{10}H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitro-zimtsäure-methylester (Bd. IX, S. 605) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1936; Bayer & Co., D. R. P. 82445; Frdl. 4, 60). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178—179° (G.; B. & Co.).

- a-Benzamino-3-oxy-zimtsäure, a-Benzamino-m-cumarsäure²)  $C_{16}H_{13}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(NH \cdot CO \cdot C_8H_5) \cdot CO_2H$  bezw. ihr Äthylester sind desmotrop mit a-Benzimino-3-oxy-hydrozimtsäure  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$  bezw. deren Äthylester, Bd. X, S. 955.
- 3. Aminoderivat der  $\beta$ -[4-Oxy-phenyl]-acrylsäure (4-Oxy-zimtsäure)  $C_9H_8O_3=HO\cdot C_9H_4\cdot CH\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 297).
- a-Amino-4-oxy-zimtsäure, a-Amino-p-cumarsäure<sup>3</sup>)  $C_9H_9O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH$ :  $C(NH_2) \cdot CO_2H$ . Derivate, die sich auch von der desmotropen Form  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CO_9H$  (a-Imino-4-oxy-hydrozimtsäure) ableiten lassen, s. Bd. X, S. 956.
- 4. Aminoderivate der a-Oxy- $\beta$ -phenyl-acrylsäure (a-Oxy-zimtsäure)  $C_3H_8O_3=C_6H_5\cdot CH:C(OH)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 303).
- **4-Dimethylamino**-α-phenylsulfon-zimtsäure-nitril  $C_{17}H_{16}O_2N_2S = (CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus Phenylsulfon-essigsäure-nitril (Bd. VI, S. 316) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von Tropfen Natronlauge (Troeger, Bremer, Ar. 247, 614). Rote, blau fluorescierende Nadeln. F: 194°.
- 4-Dimethylamino a-[4-chlor -phenylsulfon] -zimtsäure -nitril  $C_{17}H_{15}O_2N_2ClS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(SO_2 \cdot C_6H_4Cl) \cdot CN$ . B. Aus [4-Chlor -phenylsulfon] -essigsäure -nitril (Bd. VI, S. 328) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B., Ar. 247, 615). Rote Rhomboeder. F: 245° bis 246°.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o·Cumarsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 288.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "m-Cumarsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s Bd. X, S. 294.

<sup>3)</sup> Bezifferung der vom Namen "p-Cumarsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S 297.

- 4-Dimethylamino a-[4-brom phenylsulfon] zimtsäure nitril  $C_{17}H_{15}O_2N_2BrS = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(SO_2\cdot C_6H_4Br)\cdot CN.$  B. Aus [4-Brom-phenylsulfon]-essigsäure-nitril (Bd. VI, S. 332) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B., Ar. 247, 617). Rote, bläulich schimmernde Stäbehen. F: 240—241°.
- 4 Dimethylamino a [4 jod phenylsulfon] zimtsäure nitril  $C_{17}H_{15}O_2N_2IS = (CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(SO_2 \cdot C_6H_4) \cdot CN$ . B. Aus [4 Jod phenylsulfon] essigsäure nitril (Bd. VI, S. 335) und 4 Dimethylamino benzaldehyd in wäßrig alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B., Ar. 247, 617). Rubinrote, bläulich schimmernde Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 222°.
- 4-Dimethylamino-a-p-tolylsulfon-zimtsäure-nitril  $C_{18}H_{18}O_2N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CN$ . B. Aus p-Tolylsulfon-essigsäure-nitril (Bd. VI, S. 423) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B. Ar. 247, 616). Rote, blau fluorescierende Krystalle. F: 217°.
- 4 Dimethylamino a [2.4.5 trimethyl phenylsulfon] zimtsäure nitril  $C_{20}H_{22}O_2N_2S = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C[SO_2\cdot C_6H_2(CH_3)_3]\cdot CN.$  B. Aus Pseudocumylsulfonessigsäure-nitril (Bd. VI, S. 518) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B., Ar. 247, 617). Blaßrote Stäbchen. F: 192°.
- **4-Dimethylamino-a-**[ $\beta$ -naphthylsulfon]-zimtsäure-nitril C<sub>21</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH:C(SO<sub>2</sub>·C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>)·CN. B. Aus  $\beta$ -Naphthylsulfon-essigsäure-nitril (Bd. VI, S. 662) und 4-Dimethylamino-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Suspension in Gegenwart von 1 Tropfen Natronlauge (T., B., Ar. **247**, 615). Rote Krystalle. F: 197°.
- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -Oxy- $\alpha$ -benzyl-crotonsäure  $C_{11}H_{12}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):C(OH)\cdot CH_3.$
- $\beta$  Oxy  $\alpha$  [a arylamino benzyl] crotonsäure alkylester  $C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot Ar) \cdot C[:C(OH) \cdot CH_2] \cdot CO_2 \cdot Alk$ . Vgl. die  $\alpha$ -[a-Arylamino-benzyl]-acetessigsäure-alkylester  $C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot Ar) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot Alk$ , S. 657 und 658.
- 3. Aminoderivat der  $\alpha$ -[7-0xy-5.8-dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-propionsäure  $C_{15}H_{20}O_3=(HO)(CH_3)_2C_{10}H_8\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X. S. 317).

Aminodesmotroposantonige Säure C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>O<sub>3</sub>N. s. nebenstehende Formel. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Behandeln von Benzol-azo-desmotroposantonin (Syst. No. 2656) mit Zinnehlorür und Salzsäure; die freie Aminosäure erhält man durch Eingießen einer Lösung des salzsauren Salzes in Natrumscottellenung (Whyperkern, H. 42, 244, 242).

$$\begin{array}{c} H_2N \cdot \\ HO \cdot \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_2 \cdot CH_2 \\ \hline \\ CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H \end{array}$$

acetatlösung (Wedekind, H. 43, 241, 242). — Nadeln (aus Alkohol). F: 206°. Leicht löslich in Alkohol und Alkalicarbonaten. — Physiologisches Verhalten: W. —  $C_{15}H_{21}O_3N + HCl$ . Blättehen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Rechtsdrehend.

# c) Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure $C_nH_{2n-12}O_3$ .

Aminopodocarpinsäure  $C_{17}H_{23}O_3N=H_2N\cdot C_{16}H_{16}(OH)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der Nitropodocarpinsäure (Bd. X. S. 327) in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Oudemans, A. 170, 234). — Sehr unbeständig. —  $C_{17}H_{28}O_3N+HCl+\frac{1}{2}H_2O$ .

# d) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>3</sub>.

- 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $C_{11}H_8O_3$ .
- 1. Aminoderivate der 1-Oxy-naphthoesäure-(2)  $C_{11}H_8O_3=HO\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 331).
- 3-Anilino-1-oxy-naphthoesäure-(2)-äthylester  $C_{19}H_{17}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Dioxy-naphthoesäure-(2)-äthylester (Bd. X, S. 442) durch Erwärmen mit Anilin (Bd. XII, S. 59) (Metzner, A. 298, 385). Tafeln. F: gegen 185°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwerer in Chloroform.

4 - Amino - 1 - oxy - naphthoesäure - (2)  $C_{11}H_9O_3N$ , s. nebenstehende OHFormel. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-1-oxy-naphthoesäure-(2) CO.H (Bd. X, S. 333) (SCHMITT, BURKARD, B. 20, 2700). Man löst 1-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 331) in verd. Alkalilauge, gibt 1 Mol.-Gew. Benzoldiazoniumehlorid (Syst. No. 2193) in wäßr. Lösung hinzu und NH, erwärmt die entstandene 4-Benzolazo-1-oxy-naphthoesäure-(2) (Syst. No. 2143) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung unter Zusatz von Zinn (Nietzki, Guiterman, B. 20, 1275) oder mit hydroschwefligsaurem Natrium  $Na_2S_2O_4$  in wäßrig-alkoholischer Lösung (Grandmougin, B. 39, 3609). Durch Hinzufügen einer Lösung von p Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) zu einer Lösung von 1-Oxy-naphthoesäure-(2) in  $10^{0}/_{0}$ iger Natronlauge und Reduktion der hierbei entstehenden Azoverbindung mit Zinn und Salzsäure (Bu., Dissertation [Basel 1889], S. 24; Sch., Bu.). — Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien (N., Gui.). — Zerfällt oberhalb 200° (Sch., Bu.) unter Abspaltung von Kohlendioxyd (N., Gul.). Beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom entsteht salzsaures 4-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 667) (N., Gul.). Salpetrige Saure oxydiert zu Naphthochinon (1.4) (Bd. VII, S. 724) (GR.). Beim Erhitzen Natriumsalzes der 4-Amino-1-oxy-naphthoesäure-(2) mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung entsteht die (nicht näher beschriebene) 4 - [2.4 - Dinitro-anilino] - 1 - oxy-naphthoesä ure - (2), deren Natriumsalz beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen rotbraunen Baumwollfarbstoff liefert (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 121687; C. 1901 II, 79).

x-Amino-1-oxy-naphthoesäure-(2)-methylester  $C_{12}H_{11}O_3N=H_2N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion des x-Nitro-1-oxy-naphthoesäure-(2)-methylesters (Bd. X, S. 333) mit salzsaurem Zinnehlorür in Eisessiglösung (Einhorn, Pfyl., A. 311, 63). — Gelbe Wärzehen oder Oktaeder (aus Benzol und Ligroin). F: 128—129°.

2. Aminoderivate der 3-Oxy-naphthoesäure-(2)  $C_{11}H_8O_3=HO\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 333).

4-Amino-3-oxy-naphthoesäure-(2) C<sub>11</sub>H<sub>s</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 10 g 4-Nitroso-3-oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 828) mit 62 ccm salzsaurer Zinnchlorürlösung, enthaltend 40 g Zinnchlorür auf 100 ccm Salzsäure von D: 1,49 (Möhlav, Kriebel, B. NH<sub>2</sub> 28, 3091). Durch Reduktion der 4-Nitro-3-oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 337) (Robertson, J. pr. [2] 48, 535). Beim Kochen von 10 g der aus diazotiertem a-Naphthylamin und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) erhältlichen Azoverbindung (Syst. No. 2143) mit 60 ccm Zinnchlorürlösung, enthaltend 40 g Zinnchlorür auf 100 ccm Salzsäure von D: 1,19 (M., K.). — Gelbe Prismen (aus heißem Alkohol). Zersetzt sich bei 205,5% ohne zu schmelzen (M., K.). — Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 77998; Frdl. 4, 612) oder mit verd. Schwefelsäure (M., K.) in Ammoniak und 3.4-Dioxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 443). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 4-Amino-3-oxy-naphthoesäure-(2) mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung entsteht die (nicht näher beschriebene) 4-[2.4-Dinitro-anilino]·3-oxy-naphthoesäure-(2), deren Natriumsalz beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen rötlichgraubraunen Baumwollfarbstoff liefert (Ch. F. v. H., D. R. P. 121687; C. 1901 II, 79).

Methylester  $C_{12}H_{11}O_3N = H_2N \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 4-Nitro-3-oxy-naphthoesäure-(2)-methylester (Bd. X, S. 337) mit Zinn und Salzsäure in methylalkoholischer Lösung (Gradenwitz, B. 27, 2623). — Gelbe Nadeln (aus Methylalkohol). F:  $106^{\circ}$  (G.). — Liefert mit Kaliumdichromat in Schwefelsäure Naphthochinon-(1.2)-carbon-säure-(3)-methylester (Bd. X, S. 829) (G.). Beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure entsteht 3.4-Dioxy-naphthoesäure-(2)-methylester (Bd. X, S. 444) (G.). — Wirkt anästhesierend (Еілнова, Нейах, G. 1897 II, 672).

2. Aminoderivat einer 3.0 xy-x-methyl-naphthoesäure-(2)  $C_{12}H_{10}O_3=HO\cdot C_{10}H_5(CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 339).

3-Oxy-x-[dimethylaminomethyl]-naphthoesäure-(2)  $C_{14}H_{15}O_3N=(CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Oxy-x-chlormethyl-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 339) und Dimethylamin (Bd. IV, S. 39) (Bayer & Co., D. R. P. 121051; C. 1901 I, 1394). — F:  $180^6$ .

### e) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-16</sub>O<sub>3</sub>.

### 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{14}H_{12}O_{3}$ .

1. Aminoderivate der 2 - Oxy - diphenylessigsäure  $C_{14}H_{12}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 341).

 $\alpha$ -Amino-2-oxy-diphenylessigsäure  $C_{14}H_{13}O_3N=HO\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Durch Schütteln des Lactons der  $\alpha$ -Brom-2-oxy-diphenylessigsäure (Syst. No. 2467) mit konz. wäßr. Ammoniak und Verseifen des hierbei entstehenden Amids (s. u.) durch Kochen mit 25% jeger Salzsäure (Cramer, B. 31, 2815). — Nadeln (aus Alkohol). F: 210—215%. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem Wasser, fast unlöslich in heißem Benzol. Sehr hygroskopisch. — C<sub>14</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N+HCl. Krystallinische Masse (aus Wasser durch rauchende Salzsaure). Schmilzt nach vorhergehendem Erweichen bei 275-278° unter Braunfärbung. Verliert leicht Salzsäure.

Amid  $C_{14}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot C_8H_4 \cdot C(C_6H_5)(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Benzol). F: 150—151° (Zers.); leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser (C., B. 31, 2815).

2. Aminoderivate der a-Oxy-diphenylessigsäure (Diphenylglykolsäure)  $C_{14}H_{12}O_3=HO\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 342).

**4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylglykolsäure**  $C_{1s}H_{22}O_3N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot CO_2H$ . B. Bei gelindem Erwärmen von  $\alpha$ -Amino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylessigsäure (S. 540) mit wenig konz. Salzsäure und Zinkehlorid (Albrecht, B. 27, 3298). Durch Erwärmen des a-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-diphenylessigsaure-amids (S. 540) mit wenig konz. Salzsaure und Zinkehlorid und Verseifen des entstandenen Amids (s. u.) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (A., B. 27, 3297). —  $KC_{18}H_{21}O_3N_2$ . Nadeln (aus àbsol. Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser.

Äthylester  $C_{20}H_{26}O_3N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Man versetzt ein Gemisch von 29 g Öxalsäure-diäthylester (Bd. II, S. 535), 80 g Dimethylanilin (Bd. XII. S. 141) und 100 ccm wasserfreiem Äther mit einer Lösung von 81 g Aluminiumchlorid in 200 ccm wasserfreiem Ather, setzt nach beendeter Reaktion Ather und Eis hinzu und isoliert aus der wäßrigen Schicht durch Zusatz von Zinkehlorid und Natriumehlorid das Farbsalz des Bisdimethylamino-diphenylglykolsäure-äthylesters in Form einer goldkäferfarbigen Verbindung mit Zinkehlorid; dieses Zinkdoppelsalz löst sich in Wasser mit tiefblauer Farbe; läßt man die Lösung einige Stunden stehen, so erfolgt infolge Hydrolyse Entfärbung und Abscheidung des farblosen Bisdimethylamino-diphenylglykolsäure-äthylesters selbst (Guyot, C.r. 144, 1051, 1121; Bl. [4] 1, 934, 939). — Farblose Prismen (aus siedendem Alkohol). F: 112°; färbt sich an der Luft rasch gelb; löst sich in Eisessig als Farbsalz mit indigoblauer Farbe; löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit intensiv gelber Farbe; zerfällt beim Erhitzen der Lösung in konzentrierter Schwefelsäure auf 140° in Kohlenoxyd und 4.4′-Bis-dimethylaminobenzophenon (S. 89) (G., C. r. 144, 1121; Bl. [4] 1, 940). Auf Zusatz von verd. Ammoniak zur blauen wäßrigen Lösung des Zinkdoppelsalzes entsteht a-Amino-4.4′-bis-dimethylaminodiphenylessigsäure-äthylester (S. 540) (G., C. r. 144, 1219; Bl. [4] 1, 936, 941). Geht durch Kondensation mit Dimethylamilin in Eisessig bei 100° in 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphen essigsäure-äthylester (S. 548) über (G., C. r. 144, 1121; Bl. [4] 1, 940).

Amid  $C_{18}H_{23}O_2N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_8H_4]_2C(OH)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Siehe im Artikel 4.4′-Bisdimethylamino-diphenylglykolsåure (s. o.). — F: 140—142°. Krystallisiert aus Alkohol in alkoholhaltigen Nadeln, die bei 162—163° schmelzen (Albrecht, B. 27, 3298).

- 3. Aminoderivate der 2'-Oxy-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{12}O_{3}=$  $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H.$
- 4'-Dimethylamino-2'-oxy-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{17}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 4'-Dimethylamino -2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 675) mit granuliertem Zink in salzsaurer Lösung (Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 203). — Kryställehen (aus Alkohol), deren Lösungen bei Luftzutritt sich sehr schnell durch Oxydation färben. F: 204°.

4'-Diäthylamino-2'-oxy-diphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{21}O_3N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ . B. Aus der 4'-Diäthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 675) durch Reduktion mit granuliertem Zink in salzsaurer Lösung (HALLER, Guyor, Bl. [3] 25, 204) oder mit Zinkstaub und Kalilauge (H., G., C. r. 126, 1251). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1940 (H., G., Bl. [3] 25, 204).

- 3.6 Dichlor 4' dimethylamino 2' oxy diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{16}H_{15}O_3NCl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H.$  B. Durch Reduktion der 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 676) mit Zink und Salzsäure (Severin, Bl. [3] 29, 62). Krystalle (aus Methylalkohol). F: 195°.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 4'- diäthylamino 2'- oxy diphenylmethan carbonsäure (2)  $C_{18}H_{17}O_3NCl_4 = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH_2\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 676) in Eisessiglösung mit Zink und Salzsäure (Haller, Umborove, Bl. [3] 25, 747). Krystallwarzen (aus Alkohol). F: 205°. Liefert durch Erhitzen mit der 8-fachen Menge rauchender Schwefelsäure von  $30^0/_0$  Anhydridgehalt auf dem Wasserbade 5.6.7.8-Tetrachlor-3-diäthylamino-1-oxy-anthrachinon (S. 268).

### 2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{15}H_{14}O_3$ .

1. Aminoderivat der a - Oxy -  $a.\beta$  - diphenyl - propionsäure  $C_{15}H_{14}O_3 = C_0H_5 \cdot COH_3 \cdot COH_3 \cdot COH_3 \cdot COH_3 \cdot COH_4 \cdot COH_3 \cdot COH$ 

β-Anilino-a-oxy-a.β-diphenyl-propionsäure-amid, β-Anilino-a.β-diphenyl-milch-säure-amid  $C_{21}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot C(OH)(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Durch Erhitzen von ms-Anilino-desoxybenzoin (S. 103) mit wasserfreier Blausäure im Druckrohr auf 40—60° und Behandeln des entstandenen Nitrils mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (v. Miller, Plöchl, Strauss, B. 25, 2069). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 166°.

- 2. Aminoderivate der 6-Oxy-3-methyl-diphenylessigsäure  $C_{15}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_8(CH_3) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 349).
- a Amino 6 oxy 3 methyl diphenylessigsäure C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Schütteln des Lactons der a-Brom-6-oxy-3-methyl-diphenylessigsäure (Syst. No. 2467) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak und Verseifen des entstandenen Amids durch Kochen mit Salzsäure (Cramer, B. 31, 2818). F: 190—192°. Sehr wenig löslich in fast allen Lösungsmitteln. C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N + HCl. Verliert leicht die Salzsäure beim Liegen im Exsiccator sowie beim Kochen mit Wasser.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Amid} & C_{15}H_{16}O_2N_2 = HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C(C_6H_5)(NH_2)\cdot CO\cdot NH_2. & \textit{B.} & \text{s. im vorangehenden} \\ \textbf{Artikel.} & & \textbf{Krystalle.} & \textbf{F: } 146-148^6 & \textbf{(C...} & \textit{B. 31, } 2818). \end{array}$ 

# f) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>3</sub>.

# 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{15}H_{12}O_3$ .

1. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl-a-[2-oxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{15}H_{12}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot C(:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 356).

- 2. Aminoderivate der  $\beta$ -Phenyl-a-[4-oxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{15}H_{12}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(:CH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 356).
- $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-a-[4-methoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-a-[4-methoxy-phenyl]-zimt-säure  $C_{16}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2-Nitro-a-[4-methoxy-phenyl]-zimt-säure (Bd. X, S. 356) mit Ferrosulfat und wäßr. Ammoniak (P., W., B., B. 33, 173). Krystallisiert aus Alkohol in gelben Spießen und farblosen Krystallwarzen. Durch Erhitzen geht die farblose in die gelbe Form über; beide schmelzen bei 1490 (korr.). Löslich in  $2^1/_2$  Tln. siedendem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Äther, sehr wenig in Wasser.

- $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-a-[4-āthoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-a-[4-āthoxy-phenyl]-zimtsäure  $C_{17}H_{17}O_3N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:C(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Reduktion der 2-Nitro-a-[4-āthoxy-phenyl]-zimtsäure (Bd. X, S. 356) mit Ferrosulfat und wäßr. Ammoniak (Werner, A. 322, 153). Grünlichgelbe blättrige oder weiße Krystalle (aus Alkohol). F: 189°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Äther und Eisessig, leicht löslich in Alkohol; fast unlöslich in verd. Säuren.
- 3. Aminoderivate der a-Phenyl- $\beta$ -[3-oxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{15}H_{12}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 357).
- a-Phenyl- $\beta$ -[2-amino-3-methoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-3-methoxy-a-phenyl-zimtsäure  $C_{16}H_{15}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2-Nitro-3-methoxy-a-phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 358) cH: $C(C_6H_5)$ · $CO_2H$  mit Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORE, JAECKEL, B. 33, 1827). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208—209° (korr.). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin; unföslich in Wasser.
- a-Phenyl-β-[4-amino-3-oxy-phenyl]-acrylsäure, 4-Amino-3-oxy-α-phenyl-zimtsäure  $C_{15}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 4-Nitro-  $H_2N$  · CH: $C(C_6H_3)$ ·CO<sub>2</sub>H 3-acetoxy-α-phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 358) mit Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORR, B. 39, 3123). Gelbe Täfelchen (aus verd. Methylalkohol). F: 201° (korr.).
- a Phenyl  $\beta$  [6 amino 3 oxy phenyl] acrylsäure, OH 6 Amino 3 oxy  $\alpha$  phenyl zimtsäure  $C_{15}H_{18}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 6-Nitro-3-oxy- $\alpha$ -phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 358) mit Ferrosulfat und Ammoniak (P., B. 39, 3123). Gelbbraune Prismen. F: 237—239° (korr.). Durch gelindes Erwärmen der diazotierten und mit Natronlauge schwach alkalisch gemachten Lösung entsteht 2-Oxy-phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. X, S, 365).
- a-Phenyl- $\beta$ -[6-amino-3-methoxy-phenyl]-acrylsäure, 6-Amino-3-methoxy-a-phenyl-zimtsäure C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(O·CH<sub>3</sub>)·CH:C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Reduktion von 6-Nitro-3-methoxy-a-phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 358) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschorr, Seydel, B. 34, 4001). Blättehen (aus Alkohol). Sintert bei 182° bis 187° unter Rotfärbung und schmilzt bei 227—228° (korr.). Löslich in ca. 35 Tl. Alkohol, ziemlich leicht löslich in Aceton und Methylalkohol, sehwer in Benzol, Chloroform, kaum löslich in Äther, Ligroin, Wasser.
- 2. Aminoderivat der  $\beta$ -Oxy- $\alpha$ - $\delta$ -diphenyl- $\gamma$ -butylen- $\alpha$ -carbonsäure  $C_{17}H_{16}O_3=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH(OH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_3H$ .
- a-p-Toluidino-β-oxy-a.δ-diphenyl-γ-butylen-a-carbonsäure-nitril  $C_{24}H_{22}ON_2 = C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH(OH)\cdot C(C_6H_5)(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CN$ . B. Durch Koehen von Zimtaldehyd (Bd. VII, S. 348) mit a-p-Toluidino-phenylessigsäure-nitril (S. 467) in alkoh. Kalilauge, neben 1-p-Tolyl-2.5-diphenyl-pyrrol (Syst. No. 3089) (v. Miller, Plöchi, B. 31, 2719). Platten (aus Äther + Petroläther). F: 175° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Ligroin und Äther, etwas schwieriger in Alkohol, unlöslich in Petroläther. Geht beim Erhitzen in 1-p-Tolyl-2.5-diphenyl-pyrrol über.
- 3. Aminoderivat der  $\gamma$ -Oxymethyl- $\alpha$ . $\delta$ -diphenyl- $\gamma$ -butylen- $\beta$ -carbon-säure  $C_{18}H_{18}O_3=C_6H_5\cdot CH:C(CH_2\cdot OH)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$
- $\begin{array}{lll} \gamma\text{-Oxymethyl-}a.\delta\text{-bis-}[2\text{-benzamino-phenyl}]-\gamma\text{-butylen-}\beta\text{-carbons\"{a}ure (?), }\gamma\text{-Oxy-}a\text{-}[2\text{-benzamino-benzal}]-butters\"{a}ure (?) & $C_{32}H_{28}O_5N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C(CH_2\cdot OH)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5(?). & B. & Beim Erwärmen \\ C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C-CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C-CH_2\cdot C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:C-CH_2\cdot C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO$

# g) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-24</sub>O<sub>3</sub>.

### Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C20H16O3.

1. Aminoderivate der 4-Oxy-triphenylmethan-carbonsäure-(2)  $C_{20}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$ .

4'.4'' - Bis - dimethylamino - 4 - äthoxy - triphenylmethan - carbonsäure - (2)  $C_{26}H_{30}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 3-Äthoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 138) mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in eisgekühlter 90°/ $_0$ iger Schwefelsäure (Frirsch, A. 329, 71, 73). — Nädelchen (aus Benzol). F: 197° bis 198°. Sehr wenig löslich in Ligroin und Petrol-

äther, schwer in Schwefelkohlenstoff und kaltem Benzol, leicht in den meisten übrigen Lösungsmitteln sowie in warmer verdünnter Sodalösung. — Liefert bei der trocknen Destillation mit Barythydrat im Wasserstoffstrom im luftverdünnten Raum 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-athoxy-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 738). Färbt sich beim Erwärmen mit Chloranil in alkoh. Lösung nicht. Wird von Bleidioxyd in salzsaurer Lösung in der Kälte zu 6-Äthoxy-3.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 = \frac{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}{CO} = O$  (Syst. No. 2644) oxydiert.

Amid  $C_{26}H_{31}O_2N_3=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Bei der Kondensation von 3-Äthoxy-benzamid (Bd. X, S. 141) mit 4-4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in Gegenwart von eisgekühlter  $90^9/_0$ iger Schwefelsäure (F., A. 329, 71, 74). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 191—192°. Schwer löslich in Äther, Petroläther, Ligroin, Essigester und Alkohol, leicht in Aceton, Benzol und Chloroform. — Wird von Bleidioxyd in salzsaurer Lösung in der Kälte zu 6-Äthoxy-3.3-his-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalimidin

 $C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3-\underbrace{C[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]_2}_{CO}-NH~(Syst.~No.~3428)~oxydiert.$ 

Methylamid  $C_{27}H_{33}O_{2}N_{3}=[(CH_{3})_{2}N\cdot C_{6}H_{4}]_{2}CH\cdot C_{6}H_{3}(0\cdot C_{2}H_{5})\cdot CO\cdot NH\cdot CH_{3}.$  B. Bei der Kondensation von N-Methyl-3-äthoxy-benzamid (Bd. X, S. 141) mit 4.4′-Bis-[dimethylamino]-benzhydrol in eisgekühlter 90°/ $_{0}$ lger Schwefelsäure (F., A. 329, 71, 74). — Warzen oder flache Prismen (aus Benzol), Nadeln (aus Alkohol). F: 185 $_{-}$ 186°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Essigester, schwerer löslich in Alkohol, schwer löslich in Ather, Petroläther und Ligroin. — Wird von Bleidioxyd in salzsaurer Lösung in der Kälte zu 6-Äthoxy-2-methyl-3.3-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalimidin

 $C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 \underbrace{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}_{CO} N \cdot CH_3 \text{ (Syst. No. 3428) oxydiert.}$ 

Dimethylamid  $C_{28}H_{35}O_2N_3 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot N(CH_3)_2$ . B. Bei der Einw. von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol auf N.N-Dimethyl-3-äthoxy-benzamid (Bd. X, S. 141) in  $90^0/_0$ iger Schwefelsäure (F., A. 329, 71, 75). — Krystalle (aus Aceton), Prismen (aus Alkohol). F: 139—140°. Leicht löslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Essigester, weniger in Alkohol und Ligroin, schwer löslich in Ather und Petroläther. — Läßt sich durch Behandeln mit Bleidioxyd in salzsaurer Lösung in der Kälte und Alkalisieren der erhaltenen grünen Lösung mit Natronlauge in 4'4''-Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenylearbinol-carbonsäure-(2)-dimethylamid (S. 638) überführen.

2. Aminoderivate der a-Oxy-triphenylmethan-carbonsäure-(2) [Triphenylcarbinol-carbonsäure-(2)]  $C_{20}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ .

4'.4''-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol-carbonsäure-(2)-methylester  $C_{25}H_{28}O_3N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das pikrinsaure Farbsalz  $[C_{25}H_{27}O_2N_2]C_6H_2O_7N_3$  wird erhalten, wenn man 4'-Dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-methylester (S. 662) mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade erhitzt, die tiefblaue Schmelze in eiskalten verdünnten Methylalkohol einträgt, die Lösung mit Zinkehlorid und

$$(CH_3)_2N \cdot \bigcirc C$$

$$C$$

$$N(CH_3)_2$$

Methylalkohol einträgt, die Lösung mit Zinkehlorid und N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Kochsalz versetzt und die ausgefällte Masse in methylalkoholischer Lösung mit Natriumpikrat versetzt (O. FISCHER, RÖMER, B. **42**, 2936). Das pikrinsaure Farbsalz entsteht auch, wenn man 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_6H_4 \cdot \frac{C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2}{CO}$  (Syst. No.

2643) mit Methylalkohol und Zinkehlorid unter Druck auf 120—125° erhitzt, die Schmelze mit Methylalkohol verdünnt und die erhaltene Lösung des Zinkehloriddoppelsalzes mit Natriumpikrat fällt (O. F., R.). — Pikrinsaures Farbsalz [ $C_{25}H_{27}O_2N_2$ ] $C_6H_2O_7N_3$ . Messing-

glänzende säulenförmige Krystalle (aus Methylalkohol), dunkelolivgrüne Blättehen (aus Xylol). Sehwer löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Benzol und Xylol mit grünblauer Farbe; die Färbung verschwindet auf Zusatz von Mineralsäuren und erscheint wieder auf Zusatz von Natriumacetat. Gibt beim Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade oder beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid.

4.4"-Bis-diäthylamino-triphenylearbinol-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{30}H_{38}O_{3}N_{2}$  =  $[(C_{2}H_{5})_{2}N \cdot C_{6}H_{4}]_{2}C(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$ . B. Entsteht in Form eines Farbsalzes, wenn man das Natriumsalz der o-Phthalaldehydsäure (Bd. X, S. 666) mit Diäthylanilin in Alkohol in Gegenwart von Zinkehlorid am Rückflußkühler kocht, das Kondensationsprodukt mit Alkohol und Chlorwasserstoff behandelt und die entstandene Leukoverbindung mit Bleidioxyd oder Braunstein oxydiert (Gillard, Monnet & Cartier, D. R. P. 98863; Frdl. 5, 214). — Das Farbsalz bildet ein dunkelblaues, bronzeglänzendes Pulver, das sich in Wasser mit blaugrüner Farbe löst; färht Seide und ungebeizte Baumwolle in blaugrünen Tönen.

### h) Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure $C_nH_{2n-28}O_3$ .

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{ll} \textbf{6-Methylamino-2.3.4-triphenyl-cyclohexen-(6)-ol-(4)-carbons\"{a}ure-(1)-\"{a}thylester} \\ C_{28}H_{29}O_3N = (HO)(C_6H_5)C < & CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \\ \hline C(H_2 - C(NH\cdot CH_3)) \\ \hline C:CO_2 \cdot C_2H_5. & Vgl. \ hierzu \ 6-Methylimino-2.3.4-triphenyl-cyclohexanol-(4)-carbons\"{a}ure-(1)-\"{a}thylester, \ Bd. \ X, \ S. \ 984. \end{array}$ 

# 2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

# a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>4</sub>.

- 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>.
- 1. Aminoderivat der 2.3 Dioxy benzoesäure  $C_7H_6O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 375) (vgl. auch No. 4 auf S. 635).
- x Amino 2 oxy 3 methoxy benzoesäure methylester  $C_9H_{11}O_4N = (CH_3\cdot O)(HO)C_6H_2(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus x-Nitro-2-oxy-3-methoxy-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 376) durch Reduktion mit Zinnehlorür-Salzsäure-Eisessiglösung (Einhorn, Pfyl., A. 311, 61). Nadeln (aus Äther oder Benzol). F: 130° (EI., Pf.). Färbt sich in wäßr. Lösung mit Eisenehlorid braungelb (EI., Pf.). Wirkt anästhesierend (EI., Heinz, C. 1897 II, 672).
- 2. Aminoderivat der 2.4 Dioxy benzoesäure  $C_7H_6O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 377).
- 5-Amino-2.4-dioxy-benzoesäure, 5-Amino- $\beta$ -resorcylsäure<sup>1</sup>) CO<sub>2</sub>H C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N, s. nehenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro- $\beta$ -resorcylsäure (Bd. X, S. 382) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (v. Hemmelmayr, M. 25, 41; 26, 185). Blättchen (aus Wasser). F: 193°; sehr wenig löslich in Habilause und in Salpetersäure (v. H., M. 25, 42). OH C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + HCl + 2 H<sub>2</sub>O. Krystalle. F: 212—213° (Zers.) (v. H., M. 25, 44). 2 C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Nadelförmige Krystalle. F: 226° (Zers.). Wird durch Wasser leicht zersetzt (v. H., M. 25, 43).
- 3. Aminoderivate der 3.4-Dioxy-benzoesäure  $C_7H_6O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 389) (vgl. auch No. 4 auf S. 635).
- 2-Amino-3.4-dimethoxy-benzoesäure, 2-Amino-veratrumsäure<sup>2</sup>)

  C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-veratrumsäure (Bd. X, S. 401) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschorr, Sumuleanu, B. 32, 3410). Man trägt 58,5 g einer 4,5% einer 4,5% eigen Natriumhypochloritlösung in eine abgekühlte Lösung von 10 g Hemipinsäureimid (Syst. No. 3241) in 22,5 g

  Natriumhydroxyd und 75 ccm Wasser ein, erwärmt schnell auf 60% und hält die Temperatur 15 Minuten auf dieser Höhe; die rötlich gefärbte Flüssigkeit wird nach dem Erkalten mit

¹) Bezifferung der vom Namen " $\beta$ -Resorcylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 377.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Bezifferung der vom Namen "Veratrumsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X. S. 393.

mäßig konzentrierter Schwefelsäure genau neutralisiert, wodurch 2-Amino-veratrumsäure als Niederschlag erhalten wird, dessen Menge durch Zusatz von etwas Eisessig noch vermehrt wird (KÜHN, B. 28, 810). — Nadeln (aus viel heißem Wasser). F: 181—183° (K.), 184° (korr.) (P., S.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton, löslich in ca. 200 Tln. heißem Wasser, schwer löslich in Ligroin und Petroläther (P., S.). — Läßt sich durch Austausch der NH<sub>2</sub>-Gruppe gegen CN in Hemipinsäure-nitril-(2) (Bd. X, S. 548) überführen (P., S.). —  $C_9H_{11}O_4N+HCl$ . Nadeln (aus Wasser). Löslich in Eisessig und Wasser (K.).

2 - Acetamino - 3.4 - dimethoxy - benzoesäure, 2 - Acetamino - veratrumsäure  $C_{11}H_{13}O_5N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 2-Amino-veratrumsäure (S. 634) mit Essigsäureanhydrid (Kühn, B. 28, 810). — Nadeln (aus Alkohol). F: 188° bis 190°. Leicht löslich in Wasser, Eisessig und Alkohol, unlöslich in Benzol.

5-Amino-4-oxy-3-methoxy-benzoesäure, 5-Amino-vanillinsäure 1)  $C_8H_9O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 402) mit Zinn und Salzsäure in der Hitze (Voct. M. 20, 391).  $-C_8H_9O_4N+HCl$ . Schuppen. Zersetzt sich oberhalb 200°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser.  $-2C_8H_9O_4N+2HCl+PtCl_4$ . Goldgebe Nadeln.

$$\begin{array}{c} \text{CO}_2\text{H} \\ \vdots \\ \text{H}_2\text{N} \cdot \bigodot \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$$

5-Acetamino-3-methoxy-4-acetoxy-benzoesäure  $C_{12}H_{13}O_6N=(CH_3\cdot CO\cdot O)(CH_3\cdot O)$   $C_6H_2(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch mehrstündiges Erhitzen des salzsauren Salzes der 5-Amino-vanillinsäure (s. o.) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (V., M. 20, 392). — Kryställchen (aus Alkohol). F: 215° (unkorr.).

6-Amino-3.4-dimethoxy-benzoesäure, 6-Amino-veratrumsäure ²)  $C_9H_{11}O_4N$ , s. nebenstchende Formel. B. Das Zinn-Doppelsalz  $C_9H_{11}O_4N$ , s. nebenstchende Formel. B. Das Zinn-Doppelsalz  $C_9H_{11}O_4N$  + HCl +  $SnCl_2$  erhält man beim Behandeln von in heißem Wasser gelöster 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benzoesäure (Bd. X. S. 402) mit Zinn und Salzsäure (Tiemann, Matrsmoto, B. 9. 942). Es bildet Krystalltafeln. Durch Zerlegen des in stark verdünnter Salzsäure gelösten Zinndoppelsalzes mit Schwefelwasserstoff entsteht das höchst unbeständige Hydrochlorid. Die freie 6-Amino-veratrumsäure ließ sich nicht erhalten.

Eine Verbindung, die möglicherweise das salzsaure Salz der 6-Amino-veratrumsäure darstellt, siehe unten unter No. 4.

Methylester  $C_{10}H_{13}O_4N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Bei der Reduktion von 5 g 6-Nitro-veratrumsäure-methylester (Bd. X, S. 403), gelöst in 20 ccm Methylalkohol, mit Zinn und Salzsäure (Zincke, Francke, A. 293, 189). — Tafeln (aus Benzol). F: 133°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in kaltem Benzol, sehr wenig in Äther und Benzin. Die Lösungen in Äther und Benzol fluorescieren blau.

Äthylester  $C_{11}H_{15}O_4N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Behandeln einer alkoholischen Lösung von 6-Nitro-veratrumsäure-äthylester (Bd. X, S. 403) mit Zinn und Salzsäure (Matsmoto, B. 11, 135). — Krystalle. F: 88—89°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Leicht löslich in Salzsäure. — Hydrochlorid. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb  $100^{\circ}$ .

x-Amino-3.4-dioxy-benzoesäure-äthylester, Aminoprotocatechusäureäthylester  $C_3H_{11}Q_4N=(HO)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus x-Nitro-protocatechusäure-äthylester (Bd. X, S. 403) durch Reduktion mittels salzsaurem Zinnchloriü in Eisessiglösung (EINHORN, PFYL, A. 311, 60). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 89—90° (EI., PF.). Färbt sich in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid braungelb (EI., PF.). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 220° (EI., PF.), 220—221° (EI., HEINZ, C. 1898 II, 672). Wirkt anästhesierend (EI., H.).

4. Aminoderivat der 2.3- oder der 3.4-Dioxy-benzoesäure  $C_7H_6O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO_2H$  (vgl. auch No. 1 und No. 3 auf S. 634).

5-Amino-2.3-dimethoxy-benzoesäure C<sub>3</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, Formel I, oder 6-Amino3.4-dimethoxy-benzoesäure, 6-Aminoveratrumsäure <sup>2</sup>) C<sub>3</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N, Formel II.

B. Das salz aure salz entsteht aus 6-Nitrohamirinäuse (Pd. X. 5.540) bei der Polyheitien mit 7 inn und Salzaüre (Critive B. 10. 2205

hemipinsäure (Bd. X, S. 549) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Grüne, B. 19, 2305). — C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N + HCl. Weiße Nadeln, die sich an der Luft schnell bräunen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Vanillinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 392.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen "Veratrumsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 393.

4-Amino-3.5-dimethoxy-benzoesäure  $C_9H_{11}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-3.5-dimethoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 406) mit Zinn und Salzsäure (Meyer, M. 8, 432). — Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt bei  $182^{\circ}$  unter Zersetzung. Schwer  $CH_3 \cdot O \cdot CH_3$  löslich in Wasser, leicht in Alkohol. —  $Cu(C_9H_{10}O_4N)_2 + 2H_2O$ . Grüne Blättchen. Schwer löslich in Wasser. —  $C_9H_{11}O_4N + HCl$ . Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

Äthylester  $C_{11}H_{15}O_4N = (CH_3\cdot O)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Nitro-3.5-dimethoxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S. 406) durch Eintragen in überschüssige Zinnchlorür-Salzsäure-Eisessig-Lösung (Einhorn, Pfyl., A. 311, 62). — Nadeln (aus Äther). F: 49—50°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Mitteln. Färbt sich in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid violettrot.

# 2. Aminoderivate der 4.6-Dioxy-2-methyl-benzoesäure $C_8H_8O_4=(HO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot CO_2H$ (Bd. X, S. 412).

3-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester, Aminoorsellinsäure-äthylester  $C_{10}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von mit Alkohol befeuchtetem Benzolazoorsellinsäure-äthylester (Syst. No. 2144) in eine Lösung von Zinnehlorür in konz. Salzsäure (Henrich, Dorschky, B. 37, 1419). —  $C_{10}H_{13}O_4N$  + HCl. Nadeln. Zersetzt sich bei 236°. Zeigt in wäßr. Lösung folgende Farbreaktionen: Eisenchlorid färbt die angesäuerte Lösung hellgelb, die nicht angesäuerte braun; Nitrit färbt die angesäuerte Lösung goldgelb, die nicht angesäuerte rötlich; Chlorkalk färbt purpurrot; Soda erzeugt einen weißen Niederschlag, der sich beim Erwärmen mit gelbroter Farbe löst. beim Erkalten wieder entsteht. Versetzt man die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes unter Eiskühlung mit 2 Mol.-Gew. festem Kali und läßt sie an der Luft stehen, so entsteht eine rote fluorescierende Flüssigkeit; aus dieser schlagen Säuren einen Farbstoff nieder, welcher aus Essigester in orangefarbenen Nadeln krystallisiert, bei 191—192° unter Zersetzung schmilzt, in Alkohol, Essigester, Aceton unter Fluorescenz, in Eisessig, Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff ohne Fluorescenz löslich ist. Findet die Oxydation bei Gegenwart von mehr als 2 Mol.-Gew. Kalilauge statt, so entstehen nichtfluorescierende Farbstoffe. Beim Erhitzen von Aminoorsellinsäureäthylester mit konz. Salzsäure unter Druck auf 160° entsteht β-Aminoorcin (Bd. XIII,

3-Benzamino-4.6-dibenzoyloxy-2-methyl-benzoesäure-äthylester  $C_{31}H_{25}O_7N=(C_6H_5\cdot CO\cdot O)_2C_6H(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus dem Hydrochlorid des 3-Amino-4.6-dioxy-2-methyl-benzoesäure-äthylesters (s. o.) und Benzoylchlorid beim Schütteln unter Zusatz von  $10^0/_{01}$ ger Natronlauge (H., D., B. 37, 1420). — Nadeln (aus Alkohol). F: 222,5°. Löslich in kaltem Aceton, heißem Benzol, heißem Eisessig, sehr wenig in Ligroin.

## 3. Aminoderivate der 0xy-carbonsäuren $\mathrm{C_9H_{10}O_4}$ .

S. 797).

- 1. Aminoderivate der  $\beta$ -[3.4-Dioxy-phenyl]-propionsäure  $C_9H_{10}O_4=(HO)_2C_8H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 424).
- $\alpha$  -Homoveratroylamino  $\beta$  [3.4 -dimethoxy phenyl] propionsäure,  $\alpha$  Homoveratroylamino-veratrylessigsäure  $C_{21}H_{25}O_7N=CH_3\cdot O$

Amid  $C_{21}H_{26}O_6N_2=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2.$  B. Durch Erhitzen von 3.4-Dimethoxy-phenylbrenztraubensäure (Bd. X, S. 999) mit 25% igem wäßr. Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 100% (K., D., B. 42, 1187). — Bitter schmeckende Nadeln (aus heißem Wasser). F: 176—177% (korr.). Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Benzol und Äther. — Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge  $\alpha$ -Homoveratroylamino-veratrylessigsäure (s. o.).

2. Aminoderivate der  $\beta$ -Oxy- $\beta$ -[2-oxy-phenyl]-propionsäure  $C_9H_{10}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 425).

a-Amino- $\beta$ -oxy- $\beta$ -[2-methoxy-phenyl]-propionsäure, a-Amino- $\beta$ -[2-methoxy-phenyl]-hydracrylsäure,  $\beta$ -[2-Methoxy-phenyl]-serin  $C_{10}H_{13}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus dem Natriumsalz der a-[2-Methoxy-benzalamino]- $\beta$ -oxy-CH(OH) CH(NH<sub>2</sub>)·CO<sub>2</sub>H. B. Aus dem Nathumsala den der Leichende verd. Essigsäure (Erlenmeyer  $\beta$ -[2-methoxy-phenyl]-propionsäure (s. u.) beim Erhitzen mit verd. Essigsäure (Erlenmeyer jun., Bade, A. 387, 227). — Blättehen mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser beim Zusatz von Alkohol + Ather). F: 179° (Zers.). — Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade entsteht 2-Methyl-4-[2-methoxy-benzal]-oxazolon-(5)

No. 4300). —  $Cu(C_{10}H_{12}O_4N)_2$ . Graublauer Niederschlag. —  $C_{10}H_{13}O_4N + HCl$ . Pulver. a - [2 - Methoxy - benzalamino] -  $\beta$  - oxy -  $\beta$  - [2 - methoxy - phenyl] - propionsäure  $C_{18}H_{19}O_5N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot CH(CO_2H) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ . B. Das Natriumsalz entsteht aus 2 Mol.-Gew. 2-Methoxy-benzaldehyd (Bd. VIII, S. 43) und 1 Mol.-Gew. Glycin in wäßr. alkoh. Natronlauge, neben [2-Methoxy-phenyl] \cdot [a-(2-methoxy-benzalamino)-2-methoxy-benzyl] \cdot carbinol CH\_3 \cdot O \cdot C\_6H\_4 \cdot CH(N \cdot C\_6H\_4 \cdot O \cdot CH\_3) \cdot CH(OH) \cdot C\_6H\_4 \cdot O \cdot CH\_3 \cdot C \cdot CH\_3 \cdot O \cdot CH\_3 \cd

Natriumverbindung der a-[2-Methoxy-benzalamino]- $\beta$ -oxy- $\beta$ -[2-methoxy-phenyl]-propionsäure (s. o.) beim Erhitzen mit Essigsäurcanbydrid (Ex. jun., Ba., A. 337, 226). — Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O (aus verd. Alkohol). Verliert das Wasser bei 100°. Färbt sich bei 210° gelb und zersetzt sich bei 216°.

3. Aminoderivat der a. $\beta$  - Dioxy -  $\beta$  - phenyl - propionsäure  $C_9H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 426).

a. $\beta$ -Dioxy- $\beta$ -[2-amino-phenyl]-propionsäure (?),  $\beta$ -[2-Amino-phenyl]-glycerinsäure (?)  $C_9H_{11}O_4N=H_2N\cdot C_9H_4\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO_2H(?)$ . B. Wurde neben Carbostyril (Syst. No. 3114) erhalten, als 2-Nitro-zimtsäure, erhalten durch Zerlegung des bei der Nitrierung von Zimtsäure entstandenen Gemisches (vgl. Bd. IX, S. 604), mit Zinn und Salzsäure behandelt wurde (Morgan, *Chem. N.* 36, 269; *J.* 1877, 788). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Zers.). Sublimierbar. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol; die Lösungen haben eine grüne Fluorescenz. Gibt beim Schmelzen mit Kali Salievlsäure. — Das Natrium-, Kalium- und Bariumsalz krystallisieren.

## b) Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure $C_n H_{2n-10} O_4$ .

a-Benzamino-3.4-dimethoxy-zimtsäure, Veratralhippursäure  $C_{18}H_{17}O_5N=(CH_3\cdot$  $O)_{2}C_{6}H_{3}\cdot CH:C(NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H \text{ ist desmotrop mit $a$-Benzimino-3.4-dimethoxy-hydrozimtsäure } (CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H_{3}\cdot CH_{2}\cdot C(:N\cdot CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H, \text{ Bd. X. S. } 1000.$ 

## c) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>4</sub>.

1. Aminoderivate der  $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -[3.4-dioxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{15}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO_2H \text{ (Bd. X, S. 448)}.$ 

a-Phenyl- $\beta$ -[2-amino-3-oxy-4-methoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-3-oxy-HO NH,

 $\longrightarrow \cdot \mathrm{CH} : \mathrm{C}(\mathrm{C_6H_5}) \cdot \mathrm{CO_2H}$ 

Durch Reduktion von 2-Nitro-4-methoxy-3-acetoxy-a-phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 449) mit Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORR, VOGTHERR, B. 35, 4413). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1800 (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwerer in heißem Benzol, Chloroform, unlöslich in Petroläther. — Läßt sich durch Diazotieren und Erwärmen der Diazo-lösung mit verd. Natronlauge in 4-Oxy-3-methoxy-phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. X, S. 451) überführen.

 $\begin{array}{l} a\text{-Phenyl-}\beta\text{-}\left[2\text{-amino-}3.4\text{-dimethoxy-phenyl}\right]\text{-}acrylsäure, }2\text{-}Amino-3.4\text{-}di\text{-}methoxy-}a\text{-phenyl-zimtsäure} & C_{17}H_{17}O_4N = (CH_3\cdot O)_2C_6H_2(NH_2)\cdot CH:C(C_6H_5)\cdot CO_2H. \end{array}$ Durch Eintragen von 2-Nitro-3.4-dimethoxy-a-phenyl-zimtsäure (Bd. X, S. 448) in ammoniakalischer Lösung in ein heißes Gemisch von Ferrosulfat und Ammoniak (PSCHORR, SUMU-LEANU, B. 33, 1818). — Gelbliche Prismen (aus 40 Tln. Alkohol). F: 1790 (korr.). Schwer

löslich in heißem Wasser, unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich. — Durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure entsteht 7.8-Dimethoxy-3-phenylearbostyril (Syst. No. 3164).

 $\alpha$ -[2-Brom-phenyl]- $\beta$ -[2-amino-3.4-dimethoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-3.4-dimethoxy- $\alpha$ -[2-brom-phenyl]-zimtsäure  $C_{17}H_{16}O_4NBr = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2(NH_2) \cdot CH$ :  $C(C_6H_4Br) \cdot CO_4H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-3.4-dimethoxy- $\alpha$ -[2-brom-phenyl]-zimtsäure (Bd. X, S. 449) in verdünnter ammoniakalischer Lösung mit Ferrosulfat und Ammoniak in der Hitze (PSCHORR, B. 39, 3119). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 2180 (korr.). — Läßt sich durch Diazotieren und Behandeln der Diazoverbindung mit Kupferpulver in 8-Brom-3.4-dimethoxy-phenanthren-carbonsaure-(9) (Bd. X, S. 451) überführen.

a-Phenyl- $\beta$ -[6-amino-3.4-dimethoxy-phenyl]acrylsäure, 6-Amino-3.4-dimethoxy-a-phenylzimtsäure  $C_{17}H_{17}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B.  $CH_3 \cdot O \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO_2H$ Aus 6-Nitro-3.4-dimethoxy-α-phenyl-zimtsaure (Bd. X, S. 449) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschorr, Buckow, B. 33, 1830). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 209<sup>0</sup> (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, Toluol, schwerer in Benzol oder Äther, unlöslich in Wasser, Ligroin und Petroläther. Läßt sich durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure in 6.7-Dimcthoxy-3-phenyl-carbostyril (Syst. No. 3164) überführen.

### 2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{16}H_{14}O_4$ .

 $\begin{array}{ll} 1. & \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} \ \beta \textbf{-} \textbf{[3.4-Dioxy-phenyl]-a-o-tolyl-acrylsäure} \\ C_{16}H_{14}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO_2H \ (Bd. \ X, \ S. \ 449). \end{array}$ 

acrylsäure, 2 - Amino - 3.4 - dimethoxy - a - o - tolylzimtsäure  $C_{18}H_{19}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. CH<sub>3</sub>· O· CH: C(CO<sub>2</sub>H)· CH: CH: C(CO<sub>2</sub>H)· CH: C(CO<sub>2</sub>H)· CH: CH: C(CO<sub>2</sub>H)· CH: CH: C(CO<sub>2</sub>H)· CH: CH: C(CO<sub>2</sub> S. 449) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (Ресновв, В. 39, 3109). — Gelbliche Prismen (aus heißem Alkohol). F: 1920 (korr.). Löslich in 5 Tln. Alkohol. — Die diazotierte Lösung gibt beim Erwärmen mit Soda auf dem Wasserbade 5.6-Dimethoxy-1-methylphenanthren-carbonsäure-(10) (Bd. X, S. 451).

2. Aminoderivat der  $\beta$  - [3.4 - Dioxy - phenyl] -  $\alpha$  - p - tolyl - acrylsäure  $C_{16}H_{14}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH : C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 449).

 $\beta$ -[2-Amino-3.4-dimethoxy-phenyl]-a-p-CH<sub>3</sub>·O NH<sub>2</sub> tolyl-acrylsäure, 2-Amino-3.4-dimethoxy-a-p-tolyl-zimtsäure  $C_{18}H_{19}O_4N$ , s. nebenstehende  $CH_3 \cdot O \longrightarrow CH : C(CO_2H) \cdot \bigcirc$ Formel. B. Aus 2-Nitro-3.4-dimethoxy-a-p-tolyl-zimtsäure (Bd. X, S. 449) durch Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschore, B. 39, 3114). — Gelbe Täfelchen (aus Alkohol). F: 2030 (korr.). — Die mit Amylnitrit diazotierte Lösung gibt beim Behandeln mit Kupferpulver 5.6-Dimethoxy-3-methyl-phenanthrencarbonsäure-(10) (Bd. X, S. 452).

## d) Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure $C_nH_{2n-24}O_4$ .

4'.4"- Bis-dimethylamino-4-äthoxy-triphenyl- $CO \cdot N(CH_3)_2$ HO carbinol - carbonsaure - (2) - dimethylamid  $C_{28}H_{35}O_3N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'.4''- Bis - dimethylamino - 4 - athoxy-triphenylmethan- $(CH_3)_2N\cdot\langle$ carbonsäure-(2)-dimethylamid (S. 633) durch Oxydation mit Bleidioxyd und verd. Salzsäure in der Kälte; man macht mit Natronlauge alkalisch (Fritsch, A. 329, 79). — Rhomboeder (aus Benzol + Ligroin). F: 188°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Benzol, Essigester und Alkohol, schwerer

löslich in Äther und Ligroin, schwer in Petroläther. - Die sauren Lösungen sind intensiv grün und färben Wolle ähnlich wie Brillantgrün.

# 3. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $C_nH_{2n-6}O_5$ .
- 1. Aminoderivat der 1-Methyl-cyclohexen-(4)-01-(1)-dicarbon-säure-(2.4)  $\mathrm{C_9H_{12}O_5}=\mathrm{HO\cdot C_6H_6(CH_3)(CO_2H)_2}.$
- $\begin{array}{l} \textbf{5-Amino-1-methyl-cyclohexen-(4)-ol-(1)-dicarbons\"{a}ure-(2.4)-di\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{21}\textbf{O}_{5}\textbf{N} = \textbf{H}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C} < & \textbf{C}(\textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{CH}_{2} \\ \textbf{CH}_{2}-\textbf{C}(\textbf{CH}_{3})(\textbf{OH}) \\ \textbf{CH}_{3}-\textbf$
- 2. Aminoderivat der 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(4)-ol-(1)-dicarbonsäure-(2.4)  $C_{10}H_{14}O_5=HO\cdot C_6H_5(CH_3)_2(CO_2H)_2$ .

 $\label{eq:cyclohexen-4} \begin{array}{ll} \textbf{5-Amino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(4)-ol-(1)-dicarbons\"{a}ure-(2.4)-di\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{23}\textbf{O}_5\textbf{N} = (\textbf{HO})(\textbf{CH}_3)\textbf{C} < \begin{matrix} \textbf{CH}(\textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}(\textbf{CH}_3) \\ \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \\ \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \\ \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \\ \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \\ \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix} \begin{matrix} \textbf{C}(\textbf{NH}_2) \end{matrix} \end{matrix} \end{matrix}$ 

#### b) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>5</sub>.

Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $C_7H_6O_5$ .

- 1. Aminoderivat der 2.3.4-Trioxy-benzoesäure  $C_7H_6O_5=(HO)_3C_6H_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 464).
- 6-Amino-2.3.4-trimethoxy-benzoesäure-methyleter  $C_{11}H_{15}O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-2.3.4-trimethoxy-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 467) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Pollak, Goldstein, A. 351, 168). Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 93—98°. Gibt beim Erhitzen mit Harnstoff 5.6.7-Trimethoxy-2.4-dioxo-chinazolin-tetrahydrid (Syst. No. 3638).
- 2. Aminoderivate der 3.4.5-Trioxy-benzoesäure  $C_7H_6O_5=(HO)_3C_8H_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 470).
- 2-Amino-8.4.5-triäthoxy-benzoesäure  $C_{13}H_{19}O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch anhaltendes Kochen einer Lösung von 2-Nitro-3.4.5-triäthoxy-benzoesäure (Bd. X, S. 491) in verd. Alkohol mit Zinn und Salzsäure (Schiffer, B. 25, 727). F: 111°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.  $\begin{array}{c} CO_2H \\ C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 \end{array}$
- 2 Amino 3.4.5 trimethoxy benzoesäure methylester  $C_{11}H_{15}O_5N=(CH_3\cdot O)_3C_6H(NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-3.4.5-trimethoxy-benzoesäure-methylester (Bd. X, S. 491) mit Zinn und Salzsäure (HAMBURG, M. 19, 600). Krystalltafeln (aus einem Gemisch gleicher Teile Benzol und Ligroin). Monoklin prismatisch (v. Lang, M. 19, 602; Z. Kr. 40, 628; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 511). F: 41°; sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (H.).  $C_{11}H_{15}O_5N+HCl$ . Krystalle (aus Methylalkohol). Rhombisch bipyramidal (v. L.). F: 167°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol; die alkoh. Lösung zeigt blaue Fluorescenz (H.).
- 2-Amino-3.4.5-trioxy-benzoesäure-äthylester, Aminogallussäure-äthylester  $C_9H_{11}O_5N=(HO)_3C_6H(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus Dinitrogallussäure-äthylester (Bd. X, S. 492) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure neben Diaminogallussäure-äthylester (Power, Shedden, Soc. 81, 76).  $C_9H_{11}O_5N+HCl+H_2O$ . Nadeln. F: 210° (Zers.). Wird aus der wäßr. Lösung durch konz. Salzsäure gefällt. Leicht löslich in Wasser. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine dunkelgrüne Färbung.

- 2.6-Diamino-3.4.5-trioxy-benzoesäure-äthylester, Diamino-gallussäure äthylester  $C_9H_{12}O_5N_2$ , s. nebenstehende Formel. B. s. im vorangehenden Artikel.  $C_9H_{12}O_5N_2+2$  HCl. Krystallinisches Pulver. F:  $497^9$  (Zers.). Leicht löslich in Wasser; die Lösung wird sofort blau und scheidet beim Stehen blaue Flocken ab; säuert man die wäßr. Lösung mit Salzsäure an, so geht die blaue Farbe in rosa über; die Farbe der wäßr. Lösung wird durch wenig Eisenchlorid intensiver, durch einen Überschuß aber zerstört; die alkoh. Lösung färbt sich schnell rosarot (P., Sh., Soc. 81, 78).
- 3. Aminoderivat der Cyclopentadien-(3.5)-ol-(4)-dicarbonsäure-(1.3)  $C_2H_6O_5=HO\cdot C_8H_3(CO_2H_3)$ .
- $\begin{array}{l} \textbf{5 Anilino cyclopentadien (3.5) ol (4) dicarbons\"{a}ure (1.3) di\"{a}thylester} \\ C_{17}H_{19}O_5N &= \frac{C_6H_5\cdot NH\cdot C:C(CO_2\cdot C_2H_5)}{HO\cdot C:C(CO_2\cdot C_2H_5)}CH_2 & ist desmotrop & mit 4-Phenylimino-cyclopentanon-(5)-dicarbons\"{a}ure-(1.3)-di\"{a}thylester, & Bd. & XII, & S. & 538. \\ \end{array}$

### c) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-10}O_5$ .

- 1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $\mathrm{C_8H_6O_5}$ .
- 1. Aminoderivat der 2 Oxy isophthalsäure  $C_8H_6O_5 = HO \cdot C_6H_3(CO_2H)_2$  (Bd. X, S. 501).
- 5 Amino 2 oxy isophthalsäure  $C_8H_7O_5N$ , s. nebenstchende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 5-Nitro-isophthalsäure (Bd. IX, S. 840) in 5-10 Tln. konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 26, 1852). Nadeln mit 1 Mol.  $H_2O$  (aus Wasser).
- 2. Aminoderivate der 5 Oxy isophthalsäure  $C_8H_6O_5=HO\cdot C_6H_3(CO_2H)_2$  (Bd. X, S. 504).
- **2.4.6-Triamino-5-oxy-isophthalsäure**  $C_8H_9O_5N_3$ , Formel I. *B.* Durch Reduktion von 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6) (S. 672) mit Zinnehlorür (Nietzki, Petri, *B.* 33, 4796).
- 2.4.6-Triamino-5-oxy-isophthalsäure-amid-nitril, 2.4.6-Triamino-5-oxy-3-eyan-benzamid  ${\rm C_3H_9O_2N_5}$ , Formel II. B. Man behandelt das Kaliumsalz der Isopurpursäure

- (Syst. No. 1939) mit Natriumnitrit und Salzsäure und trägt die entstandene Verbindung der Formel III (Syst. No. 3944) (vgl. Fierz, Brütsch, Helv. chim. acta 4 [1921], 377) in Form eines Alkalisalzes in eine mäßig erwärmte Lösung von Zinnehlorür in konz. Salzsäure ein (Nietzki, Petri, B. 33, 1792). Nadeln. Färbt sich an der Luft leicht rot. Leicht löslich in Alkalien. Das salzsaure Salz wird von Wasser zerlegt. Beim Kochen in Pottaschelösung mit Braunstein entsteht 3.5 Diamino chinon imid (1) dicarbonsäure (2.6) mononitril (S. 672).
- 2.4.6-Tris-acetamino-5-acetoxy-isophthalsäure  $C_{16}H_{17}O_9N_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6(NH\cdot CO\cdot CH_3)_3(CO_2H)_9$ . B. Beim Erwärmen von 2.4.6-Triamino-5-oxy-isophthalsäure mit Essigsäureanhydrid (Nietzki, Petri, B. 33, 1797). F: 208°.
- 2.4.6-Tris-acetamino-5-oxy-isophthalsäure-mononitril, 2.4.6-Tris-acetamino-5-oxy-3-cyan-benzoesäure  $C_{13}H_{14}O_6N_4=HO\cdot C_6(NH\cdot CO\cdot CH_3)_3(CN)\cdot CO_2H$ . B. Man reduziert 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6)-mononitril (8. 672) mit Zinnehlorür und Salzsäure und behandelt die entstandene (nicht näher beschriebene) 2.4.6-Triamino-5-oxy-3-cyan-benzoesäure mit Acetanhydrid + Natriumacetat unter Zusatz von etwas Zinnehlorür (N., P., B. 33, 1794).
- 3. Aminoderivat der Oxyterephthalsäure  $C_8H_6O_5=HO\cdot C_6H_3(CO_2H)_2$  (Bd. X, S. 505).

5-Amino-2-oxy-terephthalsäure  $C_8H_7O_5N$ , s. nebenstehende Formel. Bei der Elektrolyse einer Lösung von Nitroterephthalsäure (Bd. IX,  $CO_{\bullet}H$  $\cdot \mathbf{0H}$ S. 851) in 5-10 Tln. konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, B. 26, 1851). -Orangegelbe Kryställehen. In heißem Wasser fast farblos löslich. Die wäßr. H<sub>2</sub>N. Lösung gibt mit Eisenchlorid rotbraune Farbung.  $\dot{C}O_2H$ 

#### 2. Aminoderivate der lpha-Oxy-phenylmalonsäure (Phenyltartronsäure) $C_9H_8O_5 = C_6H_5 \cdot C(OH)(CO_2H)_2$ (Bd. X, S. 510).

**2.4.6** - Trinitro - **3** - anilino - phenyltartronsäure - diäthylester  $C_{19}H_{18}O_{11}N_4=C_6H_5$  $\mathrm{NH}\cdot\mathrm{C_6H(NO_2)_3}\cdot\mathrm{C(OH)(CO_2}\cdot\mathrm{C_2H_5)_2}.$  B. Man gibt zu festem 3-Brom-2.4.6-trinitro-phenyltartronsäure-diäthylester (Bd. X, S. 510) überschüssiges Anilin und läßt das Gemisch

einige Minuten stehen (JACKSON, BENTLEY, Am. 14, 347).

Existiert in zwei Formen. Orangerote, bei 143° schmelzende Prismen oder gelbe, bei ca. 122° schmelzende Nadeln. Die orangerote Form wird erhalten, wenn man den rohen Ester aus alkoh. Lösung bei 50-70° auskrystallisieren läßt; sie ist sehr leicht löslich in Aceton, leicht löslich in heißem Benzol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform, kaltem Alkohol, schwer in kaltem Benzol, kaltem Eisessig, sehr wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, siedendem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin. Die gelbe Form wird gewonnen durch Lösen des rohen Esters in Eisessig und darauffolgendes Fällen der Lösung mit Wasser; sie ist in den verschiedenen Lösungsmitteln etwas leichter löslich als die orangerote Form. Durch langsames Erhitzen auf 100°, durch Kochen mit Wasser oder durch Umkrystallisieren aus Alkohol bei 50-70° wird die gelbe Form in die orangerote umgewandelt.

 $Na_2C_{19}H_{16}O_{11}N_4$ . Dunkelbraune amorphe Masse. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther, unlöslich in Benzol. —  $KC_{19}H_{17}O_{11}N_4$ . Braunschwarz, amorph. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Benzol.

(Bd. X, S. 510) und Äther mit Anilin (Jackson, Bentley, Am. 14, 342). — Rote Rhomboeder (aus Chloroform + Alkohol). Schmilzt bei 119° unter Zersetzung. Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in kaltern Alkohol, schwer in Äther und Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in Chloroform.

- $\textbf{4-Amino-phenyltartrons\"aure} \quad C_9H_9O_5N = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CO_2H)_2. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus der}$ Verbindung OC<NH·CO>C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub> (Syst. No. 3775), erhältlich aus Alloxan und Anilin, durch Alkali (Boehringer & Söhne, D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). — Krystallinisch. Färbt sich von 150° an dunkel, zersetzt sich bei 215—220°; leicht löslich in verd. Mineralsäuren (B. & S., D. R. P. 112174). — Das Monokaliumsalz gibt mit Braunstein unter Entwicklung von Kohlendioxyd 4-Amino-phenylglyoxylsäure (S. 651) (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 237). Beim Erhitzen von 4-Amino-phenyltartronsäure mit Arylaminen und deren salzsauren Salzen in Gegenwart eines Oxydationsmittels entstehen Triphenylmethanfarbstoffe (B. & S., D. R. P. 120465; C. 1901 I, 1129).
- **4-Methylamino-phenyltartrons**äure  $C_{10}H_{11}O_5N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und Methylanilin erhältlichen Verbindung  $\begin{array}{l} \text{OC} < & \text{NH \cdot CO} \\ \text{NH \cdot CO} > \text{C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 (Syst. No. 3775) durch Alkali (B. & S., D. R. P. 112174,} \\ \end{array}$ 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). -- Nädelchen oder Prismen. Färbt sich bei 120° gelb, sintert bei 140°, zersetzt sich bei ca. 180°.
- **4-Dimethylamino-phenyltartronsäure**  $C_{11}H_{13}O_5N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Analog der der 4-Amino-phenyltartronsäure (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). — Prismen. Zersetzt sich bei 109-110°.
- 4-Dimethylamino-phenyltartronsäure-dimethylester  $C_{13}H_{17}O_5N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Mesoxalsäure-dimethylester (Bd. III, S. 768) und Dimethylanilin in Eisessig bei 100° (Guyor, Michel, C. r. 148, 230). Prismen. F: 115°. Kondensiert sich mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid zu 4.4'-Bis-dimethylaminodiphenylmalonsaure-dimethylester (S. 569).
- **4** Dimethylamino phenyltartronsäure diäthylester  $C_{15}H_{21}O_5N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot$  $C(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus Mesoxalsäure-diäthylester und Dimethylanilin in Eisessig bei  $100^{\circ}$  (G., M., C. r. 148, 230). — Blättchen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 76,5°.

- 4-Äthylamino-phenyltartronsäure  $C_{11}H_{13}O_5N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und Äthylanilin erhältlichen Verbindung
- OC<NH·CO>C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3775) durch Alkali (Boehringer & Söhne, D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Sintert bei 125° und zersetzt sich gegen 163°.
- **4-Diäthylamino-phenyltartronsäure**  $C_{13}H_{17}O_5N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . *B.* Analog der der vorangehenden Verbindung (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; *C.* 1900  $\Pi$ , 790; 1901 I, 1127). Nädelchen. Zersetzt sich bei 107—108°.
- 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure-dimethylester  $C_{15}H_{21}O_5N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO_2\cdot CH_3)_2$ . B. Aus Mesoxalsäure-dimethylester (Bd. III, S. 768) und Diäthylanilin in Eisessig bei  $100^0$  (Guyot, Michel, C. r. 148, 230). Nadeln. F:  $103^0$ .
- 4 Diäthylamino phenyltartronsäure diäthylester  $C_{17}H_{25}O_5N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus Mesoxalsäure-diäthylester und Diäthylanilin in Eisessig bei  $100^{\circ}$  (C., M., C. r. 148, 230). Prismen. F: 45°.
- 4-Anilino-phenyltartronsäure  $C_{15}H_{13}O_5N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und Diphenylamin erhältlichen Verbindung
- OC<NH·CO>C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3775) durch Alkali (Boehringer & Söhne, D. R. P. 112174, 120375; *C.* 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Nädelchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 125—127°.
- 4 Benzylamino phenyltartronsäure  $C_{16}H_{15}O_5N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)$   $(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und Benzylanilin erhältlichen Verbindung  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$  (Syst. No. 3775) und Alkali (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Pulver. Schmilzt bei 137° unter Aufschäumen.
- $\begin{array}{lll} \textbf{N.N'-$\ddot{A}$thylen-bis-[4-amino-phenyltartrons\"{a}ure]} & C_{20}H_{20}O_{10}N_2 = [-CH_2\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot C(OH)(CO_2H)_2]_2. & B. & Aus der aus Alloxan und N.N'-Diphenyl-\"{a}thylendiamin (Bd. XII, S. 543) \\ & \text{erh\"{a}}ltlichen Verbindung} & \left[ OC < \frac{NH\cdot CO}{NH\cdot CO} > C(OH)\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot CH_2 \right]_2 & (Syst. No. 3775) & durch \\ & Alkali (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). & Kugelige Krystalle. \\ & F\"{a}rbt sich beim Erhitzen auf 300° dunkelbraun, zersetzt sich oberhalb 400°, ohne zu schmelzen; leicht löslich in Alkalien und Minerals\"{a}uren. \end{array}$
- 2-Chlor-4-amino-phenyltartronsäure  $C_9H_8O_5NCl = H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und 3-Chlor-anilin erhältlichen Verbindung  $OC < NH\cdot CO > C(OH)\cdot C_6H_3Cl\cdot NH_2$  (Syst. No. 3775) und Alkali (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Nädelchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 198–199°.
- 3. Aminoderivat der  $\alpha$ -Oxy-m-tolylmalonsäure (m-Tolyltartronsäure)  $C_{10}H_{10}O_5=CH_3\cdot C_0H_4\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ .
- 4-Amino-3-methyl-phenyltartronsäure  $C_{10}H_{11}O_5N=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Aus der aus Alloxan und o-Toluidin erhältlichen Verbindung  $OC < NH\cdot CO > C(OH)\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot CH_3$  (Syst. No. 3775) durch Alkali (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Zersetzt sich bei 194—195°.

# d) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>5</sub>.

# Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{15}H_{16}O_5$ .

- 1. Aminoderivat der  $\beta$ -[4-Oxy-phenyl]-a.a'-diäthyliden-glutarsäure  $C_{15}H_{16}O_5=HO\cdot C_6H_4\cdot CH[C(CO_2H):CH\cdot CH_2]_2$ .
- $\beta\text{-}[4\text{-Methoxy-phenyl}]\text{-}a.a'\text{-}bis\text{-}[a\text{-amino-$athyliden}]\text{-}glutars "aure-dinitril", Anisal-bis\text{-}[amino-crotons "aure-nitril"]} $C_{16}H_{18}ON_4 = CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH[C(CN):C(NH_2)\cdot CH_3]_2$ ist desmotrop mit Anisal-bis-[imino-butters "aure-nitril"] $CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH[CH(CN)\cdot C(:NH)\cdot CH_3]_2$, Bd X, S. 1039.$
- 2. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl-a-äthyliden-a'-fa-oxy-äthylidenf-glutar-säure  $C_{15}H_{16}O_5=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH(C_6H_5)\cdot C(CO_2H):C(OH)\cdot CH_3.$

- $\begin{array}{l} \beta\text{-Phenyl-}u\text{-}[a\text{-anilino-\"{a}thyliden}]\text{-}a'\text{-}[a\text{-oxy-\"{a}thyliden}]\text{-}glutars\"{a}ur\text{-}di\"{a}thylester\\ C_{25}H_{29}O_5N &= C_6H_5\cdot NH\cdot C(CH_3)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(OH)\cdot CH_3 \quad \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-Phenyl-}a\text{-}[a\text{-phenylimino-\~{a}thyl}]\text{-}a'\text{-}acetyl\text{-}glutars\"{a}ur\text{-}di\"{a}thylester} \ C_6H_5\cdot N\cdot C(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot$
- 3. Aminoderivat der 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(4)-ol-(1)-dicarbon-säure-(2.4)  $C_{15}H_{16}O_5 = HO \cdot C_6H_5(C_6H_5)(CH_3)(CO_2H)_2$ .
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Amino-1-methyl-3-phenyl-eyclohexen-(4)-ol-(1)-dicarbons\"{a}ure-(2.4)-di\"{a}thyl-ester} & C_{19}H_{25}O_5N = C_6H_5 \cdot HC < \underbrace{CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)(OH)}_{C(CO_2 \cdot C_2H_5)} > CH_2 & \text{ist desmotrop mit 5-Imino-1-methyl-3-phenyl-cyclohexanol-(1)-dicarbons\"{a}ure-(2.4)-di\"{a}thylester}, & Bd. X, S. 1026. \end{array}$

# e) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>5</sub>.

- 1. Aminoderivat der 4-0xy-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2') (4-0xy-diphensäure)  $C_{14}H_{10}O_5 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 527).
- 6'-Amino-4-oxy-diphenyl-dicarbonsäure-(2.2'), 6'-Amino-HO<sub>2</sub>C CO<sub>2</sub>H 4-oxy-diphensäure  $^1$ )  $C_{14}H_{11}O_5N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Verkochen der wäßr. Lösung des aus 5 g 4.6'-Diamino-diphensäure (S. 567), 50 cem  $15^0/_0$ iger Salzsäure und 2,6 g Natriunnuitrit erhaltenen Diazoniumchlorids (J. Schm., Schall, B. 38, 3773). H2N Gelbliche Nadeln. Schmilzt bei 312—313° unter Gasentwicklung. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. In Alkalilauge mit roter Farbe löslich. Silbersalz, Fleischfarbener Niederschlag.

#### 2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{15}H_{12}O_5$ .

- 1. Aminoderivate der a-[2-Oxy-phenyl]- $\beta$ -[3.4-dioxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{15}H_{12}O_5=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. X, S. 527).
- a [2 Methoxy phenyl]  $\beta$  [2 amino 4 oxy-3 methoxy phenyl] aerylsäure, 2-Amino-4-oxy-3 methoxy a [2 methoxy phenyl] zimtsäure C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>O<sub>5</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-3-methoxy-4-acetoxy-a-[2-methoxy-phenyl]-zimtsäure (2'-Nitro-2.3'-dimethoxy-4'-acetoxy-stilben-a-carbonsäure, Bd. X, S. 528) mit Ferrosulfat und Amoniak (Pschorr, B. 33, 179). Gelbe spröde Masse, die bei 60° sintert und gegen 90° schmilzt. Geht durch mehrstündiges Kochen mit Toluol in 7-Oxy-8-methoxy-3-[2-methoxy-phenyl]-carbostyril (Syst. No. 3176) über.
- a-[2-Methoxy-phenyl]-β-[2-amino-3.4-dimethoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-3.4-dimethoxy-α-[2-methoxy-phenyl]-zimtsäure  $C_{18}H_{19}O_5N=H_2N\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot CH$ :  $C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 527) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschorr, Busch, B. 40, 2002). Gelbliche Rhomboeder (aus Alkohol). Sintert bei 180°, schmilzt bei 189—190° (korr.). Liefert eine Diazoverbindung, aus der bei der Zersetzung mit Kupferpulver 3.4.8-Trimethoxy-phenanthrencarbonsäure-(9) (Bd. X, S. 531) entsteht.
- α-[5-Brom-2-methoxy-phenyl] β- [2-amino-3.4-dimethoxy-phenyl] acrylsäure, 2-Amino-3.4-dimethoxy-α- [5-brom-2-methoxy-phenyl] zimtsäure  $C_{18}H_{18}O_5NBr=H_2N\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot CH_3$ . B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 528) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Knorr, Hörlein, B. 42, 3502). Gelbe Flocken (aus Ammoniak durch Eisessig). Läßt sich durch Erwärmen ihrer Diazoverbindung in 5-Brom-3.4.8-trimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. X, S. 532) überführen.
- 2. Aminoderivate der a-[4-Oxy-phenyl]- $\beta$ -[3.4-dioxy-phenyl]-acrylsäure  $C_{16}H_{12}O_5=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. X, S. 528).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455 [1927], 281 und einer Privatmitteilung von J. Schmidt.

3'-acetoxy-stilben-a-carbonsäure, Bd. X, S. 528) mit Ferrosulfat und Ammoniak (Pschore, SEYDEL, STÖHRER, B. 35, 4408). — Nadeln (aus Wasser). F: 150--152°. Färbt sich in feuchtem Zustande oder in neutralen Lösungen rasch braun. — Geht durch Diazotieren und Behandlung der Diazoverbindung mit Alkalilauge in 4-Oxy-3,6-dimethoxy-phonanthrencarbonsäure-(9) (Bd. X, S. 531) über.

a-[4-Methoxy-phenyl]- $\beta$ -[2-amino-3.4-dimethoxy-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino-3.4-dimethoxy-a-[4-methoxy-phenyl]-zimtsäure C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>O<sub>5</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(O·CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·CH: C(CO<sub>2</sub>H)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·O·CH<sub>3</sub>. B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 528) mit Ferrosulfat + Ammoniak (P., S., Sr., B. 35, 4405). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Ligroin), Tafeln (aus Alkohol). F: 176—177° (korr.). Löslich in ca. 3 Tln. siedendem absolutem, bezw. in ca. 20 Tln. siedendem 40°/oigem Alkohol; leicht löslich in Benzol, Chloroform, sehr wenig in Äther, Ligroin, Wasser. Geht partiell schon beim Umkrystallisieren aus Alkohol, vollständig durch Erwärmen mit Acetanhydrid und einigen Tropfen Schwefelsäure in 7.8-Dimethoxy-3-[4-methoxy-phenyl]-carbostyril (Syst. No. 3176) über. Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der entstandenen Diazoverbindung in 3.4.6-Trimethoxy-phenanthren-carbonsäure-(9) (Bd. X, S. 531) überführen.

3. Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure  $C_{16}H_{14}O_5=(HO)_3C_{15}H_{10}\cdot CO_2H$ . Colchicinsäure C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>O<sub>5</sub>N = H<sub>2</sub>N·C<sub>15</sub>H<sub>9</sub>(OH)<sub>3</sub>·CO<sub>2</sub>H und Colchicin sowie Derivate s. Syst. No. 4780.

## 4. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

## Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-10</sub>O<sub>6</sub>.

1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren  $C_8H_6O_6$ .

1. Aminoderivate der 3.4 - Dioxy - phthalsäure  $C_8H_6O_6=(HO)_2C_6H_2(CO_2H)_2$  (Bd. X, S. 543).

6-Amino-3.4-dimethoxy-phthalsäure, 6-Amino-hemipinsäure  $^1$ )  $C_{10}H_{11}O_6N$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Bariumsalz entsteht beim Kochen des Bariumsalzes der Anhydro-6-amino-hemipinsäure 

wasser (Prinz, J. pr. [2] 24, 365). Das Natriumsalz entsteht beim Behandeln von 6-Nitrohemipinsäure (Bd. X, S. 549) mit Ferrosulfat und Natronlauge (Grüne, B. 19, 2305).— Die freie Aminohemipinsäure ist sehr unbeständig; ihre wäßr. Lösung ist gelb und fluoresciert grün; sie zersetzt sich beim Abdampfen; reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte Säure die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2201)
(G.). — Na<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (G.). — CuC<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N + 7 H<sub>2</sub>O. Grüner schleimiger Niederschlag, der aus einer heißen Kupfervitriollösung in grünen Nadeln krystallisiert. Wird bei 100—110° wasserfrei unter Bräunung (G.).

— BaC<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>6</sub>N. Goldglanzende Flitter (G.). Unlöslich in Wasser (P.).

6-Acetamino-3.4-dimethoxy-phthalsäure, 6-Acetamino-hemipinsäure  $C_{12}H_{13}O_7N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H(NH \cdot CO \cdot CH_3)(CO_2H)_2$ . B. Man erhitzt 6-amino-hemipinsaures Natrium mit Essigsäureanhydrid und entwässertem Natriumacetat einige mit Essigsaureanhydrid und entwassertem Natriumacetat einige Minuten zum Sieden, versetzt nach dem Erkalten mit viel Wasser und erwärmt die abgeschiedene Verbindung der nebenstehenden  $CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH$ 

2. Aminoderivate der 2.5-Dioxy-terephthalsäure  $C_8H_6O_6=(HO)_2C_6H_2(CO_2H)_2$ (Bd. X, S. 554).

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "Hemipinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. X, S. 543.

 $CO_2 \cdot C_2H_5$ 

- 3.6 Diamino 2.5 dioxy-terephthalsäure diäthylester, 3.6 Diamino hydrochinon dicarbonsäure (2.5) diäthylester  $C_{12}H_{16}O_6N_2$ , nebenstehende Formel bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von mit Alkohol übergossenem 3.6 Diamino chinon dicarbonsäure (2.5) diäthylester (S. 672) mit Zinn und Salzsäure; man zerlegt das auskrystallisierte Hydrochlorid durch Natriumäthylat (Bönger, B. 21, 1762). Rote Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen. Sehr unbeständig, oxydiert sich sehr leicht, momentan beim Schütteln der alkal. Lösung mit Luft zu 3.6-Diamino-chinon-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester.  $C_{12}H_{16}O_6N_2 + 2HCl$ . Citronengelbe Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt.  $C_{12}H_{16}O_6N_2 + SnCl_4 + 2H_2O$ . Gelbe Nadeln.
- 3.6 Bis acetamino 2.5 dioxy terephthalsäure diäthylester  $C_{16}H_{20}O_{3}N_{2} = (HO)_{2}C_{6}(NH\cdot CO\cdot CH_{3})_{2}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$ . B. Aus dem Hydrochlorid des 3.6-Diamino-2.5-dioxy-terephthalsäure-diäthylesters und 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (Böniebe, B. 21, 1764). Farblose Nädelchen (aus Alkohol). F: 236°. Leicht löslich in Natronlauge.
- 3.6 Bis acetamino 2.5 diacetoxy terephthalsäure diäthylester  $C_{20}H_{24}O_{10}N_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6(NH \cdot CO \cdot CH_3)_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus dem Hydrochlorid des 3.6-Diamino-2.5-dioxy-terephthalsäure-diäthylesters oder aus dem 3.6-Bis-acetamino-2.5-dioxy-terephthalsäure-diäthylester bei längerem Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (BÖNIGER, B. 21, 1764). Farblose Krystalle (aus Eisessig). F: 206°. Löst sich in Natronlauge, dabei aber in 3.6-Bis-acetamino-2.5-dioxy-terephthalsäure-diäthylester übergehend.
- 3. Aminoderivat der 2.6-Dioxy-terephthalsdure ( $\beta$ -Resodicarbonsdure)  $C_8H_6O_6=(HO)_2C_6H_2(CO_2H)_2$  (Bd. X, S. 550; vgl. Berichtigung dazu in Bd. XII, S. 1436).
- 5-Nitro-3-amino-2.6-dioxy-terephthalsäure-äthylester-(1)-nitril-(4), 5-Nitro-3-amino-2.6-dioxy-4-cyan-benzoesäure-äthylester  $C_{10}H_{0}O_{8}N_{3}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Lösen von 5-Nitro-3-hydroxylamino-2-oxy-4-cyan-benzoesäure-äthylester (Syst. No. 1939) in Konz. Schwefelsäure (Borsche, Gahrtz, B. 38, 3541). Gelbe oder braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 199—200°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol.  $NH_{4}C_{10}H_{8}O_{6}N_{3}$ . Rote Nadeln.
- 2. Aminoderivate der  $3.\alpha$ -Dioxy-phenylmaionsäure (3-Oxy-phenyltartronsäure)  $C_9H_8O_6 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C(OH)(CO_2H)_2$ .
- 4-Amino-3-methoxy-phenyltartronsäure  $C_{10}H_{11}O_6N$ ,  $CH_3 \cdot O$  s. nebenstehende Formel. B. Aus der Verbindung  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot NH_2$  (Syst. No. 3775), er.  $H_2N \cdot C(OH)(CO_2H)_2$  halten aus o-Anisidin (Bd. XIII, S. 358) und Alloxan (Syst. No. 3627), und Alkali (Boehringer & Söhne, D. R. P. 112174, 120375; C. 1900  $\Pi$ , 790; 1901  $\Pi$ , 1127). Prismen. Färbt sich bei 150° gelb und zersetzt sich bei 187—188°.
- **4 A**mino **3 -** äthoxy phenyltartronsäure  $C_{11}H_{13}O_6N = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot C(OH)$  ( $CO_2H)_2$ . B. Analog der der vorangehenden Verbindung (B. & S., D. R. P. 112174, 120375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Nädelchen. Färbt sich bei 140° gelb und zersetzt sich bei 175° (B. & S., D. R. P. 112174).
- 4-Methylamino-3-methoxy-phenyltartronsäure  $C_{11}H_{13}O_6N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot C(OH)(CO_2H)_2$ . B. Analog derjenigen der 4-Amino-3-methoxy-phenyltartronsäure (B. & S., D. R. P. 112 174, 120 375; C. 1900 II, 790; 1901 I, 1127). Nadeln. Färbt sich bei 120° gelb und zersetzt sich bei 135°.

# 5. Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure mit 7 Sauerstoffatomen.

5-Amino-2.4.6-trioxy-isophthalsäure-diäthylester. Amino-

phloroglucindicarbonsäure-diäthylester  $C_{12}H_{15}O_7N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Nitro-phloroglucindicarbonsäure-diäthylester (Bd. X, S. 578) in Alkohol mit Zink und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Leuchs, Geserick, B. 41, 4183). — Kaum gefärbte Nadeln (us Methylalkohol). F: 96—97°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Eisessig und Benzol, ziemlich leicht in Äther, heißem Methylalkohol und Äthylalkohol, schwer in Petroläther, sehr wenig in Wasser. Leicht löslich in Alkali, gibt beim Erwärmen damit Ammoniak ab. —  $C_{12}H_{15}O_7N+HCl$ . Nadeln. Schmilzt gegen 209° (korr.) unter Zersetzung; löslich in etwa 160 Tln. heißem Alkohol.

# 6. Aminoderivat einer Oxy-carbonsäure mit 10 Sauerstoffatomen.

 $\delta$ - Anisalamino -  $\beta$ . $\delta$ - bis - [4 - methoxy - phenyl] - butan -  $\alpha$ . $\alpha$ . $\gamma$ . $\gamma$ -tetracarbonsäure- $\alpha$ . $\gamma$ -diäthylester- $\alpha$ . $\gamma$ -dinitril,  $\delta$ -Anisalamino- $\beta$ . $\delta$ - bis-[4-methoxy-phenyl]- $\alpha$ . $\gamma$ -dicyanbutan- $\alpha$ . $\gamma$ -dicarbonsäure-diäthylester  $C_{34}H_{35}O_{7}N_{3}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot CH(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})\cdot CH(CN)\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$  B. Aus 1 Mol.-Gew. Anishydramid (Bd. VIII, S. 75) und 2 Mol.-Gew. Cyanessigester in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Beccari, C. 1902 II, 740). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei 1740 unter Ammoniakentwicklung. Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, Äther, leicht in Benzol.

## M. Amino-oxo-carbonsäuren.

# 1. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

#### a) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-6}O_3$ .

 $\label{eq:condition} \begin{array}{l} 5\text{-p-Toluidino-1.1-dimethyl-cyclohexen-(4)-on-(3)-carbons\"{a}ure-(2)-methylester} \\ C_{17}H_{21}O_3N = CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C < \begin{array}{c} CH_2\cdot C(CH_3)_2 \\ CH - CO \\ \end{array} \\ CH_3\cdot CO_2\cdot CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{ist desmotrop mit 5-p-Tolyl-imino-1.1-dimethyl-cyclohexanon-(3)-carbons\"{a}ure-(2)-methylester}, \\ Dimethyldihydroresoreyl-s\"{a}ure-methylester-mono-p-tolylimid Bd. XII, S. 971. \end{array}$ 

### b) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>3</sub>.

1. Aminoderivate der Campheryliden-(3)-essigsäure  $C_{12}H_{16}O_3=C_8H_{14}$   $C_{12}H_{16}O_3=C_8H_{14}$   $C_{12}H_{16}O_3=C_8H_{14}$   $C_{12}H_{16}O_3=C_8H_{14}$ 

Amino - [campheryliden - (3)] - essigsäure, "Camphoformenamincarbonsäure"  $C_{12}H_{17}O_3N = C_8H_{14} < C_{12}CO$  bezw. ihr Amid sind desmotrop mit Imino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. X, S. 798, bezw. deren Amid, Bd. X, S. 800.

 $\label{eq:methylamino} \begin{tabular}{ll} Methylamino - [campheryliden - (3)] - essigsäure, & ,,Methylamphoformenamin-carbonsäure" $C_{13}H_{19}O_3N = C_8H_{14} \\ C:C(NH\cdot CH_3)\cdot CO_2H \\ desmotrop mit Methylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. X, S. 798, bezw. deren Methylamid, Bd. X, S. 801. \\ \end{tabular}$ 

Äthylamino-[campheryliden-(3)]-essigsäure, "Äthylcamphoformenaminearbonsäure"  $C_{14}H_{21}O_3N = C_8H_{14} \stackrel{C}{\subset} C(NH\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$  bezw. ihr Äthylamid sind desmotrop mit Äthylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. X, S. 799, bezw. deren Äthylamid, Bd. X, S. 801.

Anilino - [campheryliden - (3)] - essigsäure , "Phenylcamphoformenaminearbonsäure"  $C_{18}H_{21}O_3N = C_8H_{14}$  C: $C(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  bezw. ihr Äthylester und ihr Anilid sind desmotrop mit Phenylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure bezw. deren Äthylester und Anilid, Bd. XII, S. 526, 527.

m-Toluidino-[campheryliden-(3)]-essigsäure, "m-Tolylcamphoformenamin-carbonsäure"  $C_{19}H_{23}O_3N=C_8H_{14}$   $C_{C:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H}$  ist desmotrop mit m-Tolylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. XII, S. 868.

p - Toluidino - [campheryliden - (3)] - essigsäure, "p - Tolylcamphoformenamin-carbonsäure"  $C_{19}H_{23}O_3N = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\leftarrow}_{::C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO_2H}$  ist desmotrop mit p-Tolylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. XII, S. 971.

Benzylamino - [campheryliden - (3)] - essigsäure, "Benzylcamphoformenamin-carbonsäure"  $C_{19}H_{23}O_3N=C_8H_{14}$  CO ist desmotrop mit Benzylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. XII, S. 1066.

a-Naphthylamino-[campheryliden-(3)]-essigsäure, "a-Naphthylcamphoformen-amincarbonsäure"  $C_{22}H_{23}O_3N = C_8H_{14} \subset CC$  ist desmotrop mit a-Naphthylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. XII, S. 1250.

 $\begin{array}{l} \beta\text{-Naphthylamino-[campheryliden-(3)]-essigs\"{a}ure, }, \beta\text{-Naphthylcamphoformen-amincarbons\"{a}ure"} & C_{22}H_{23}O_3N = C_8H_{14} \\ & CO \\ & C:C(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CO_2H \end{array} \\ \begin{array}{l} \text{ist desmotrop mit }\beta\text{-Naphthylimino-[campheryl-(3)]-essigs\"{a}ure, } & Bd. & XII, S. & 1303. \end{array}$ 

[4-Oxy-anilino]-[campheryliden-(3)]-essigsäure, "p-Oxyphenylcamphoformenaminearbonsäure"  $C_{18}H_{21}O_4N=C_8H_{14}$  C·C(NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·OH)·CO<sub>2</sub>H ist desmotrop mit [4-Oxy-phenylimino]-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. XIII, S. 497.

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{l} \textbf{Benzamidino - [campheryliden - (3)] - essigs\"{a}ure} & C_{18}H_{24}O_4N_2 = \\ C_8H_{14} & C_{15}C_{(CO_2H)\cdot NH\cdot C(C_6H_5):NH} + H_2O(?). & \textbf{Diese Formel entspricht einer desmotropen} \\ \textbf{Form des Benzamidinderivats der Campheroxals\"{a}ure, Bd. X, S. 799.} \end{array}$ 

Ureido - [campheryliden - (3)] - essigsäure, "Aminoformyl - camphoformenamin-carbonsäure"  $C_{13}H_{18}O_4N_2=C_8H_{14}$  CC  $C_1C(NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO_2H$  ist desmotrop mit Aminoformylimino-[campheryl-(3)]-essigsäure, Bd. X, S. 799.

# 2. Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $\mathrm{C_{15}H_{22}O_{3}}.$

Aminoderivat, hergestellt aus Santonsäureäthylester - monoxim  $C_{17}H_{27}O_3N=H_2N\cdot C_{12}H_{16}O\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5^{-1})$ . B. Man erhitzt ein Gemisch aus 15 g Santonsäureäthylester-monoxim (Bd. X, S. 810), 1 l Alkohol, 2 l Wasser und 100 ccm  $60^9/_0$ iger Essigsäure auf 70—80° und trägt dann je 400 g  $5^9/_0$ iges Natriumamalgam und 100 ccm Essigsäure ein, bis 5 kg des Amalgams verbraucht sind; man verdunstet die filtrierte Lösung unter vermindertem Druck, behandelt den Rückstand mit Wasser, übersättigt die abfiltrierte wäßr. Lösung mit festem Natriumcarbonat und schüttelt mit Äther aus; die äther. Lösung gibt an sehr verd. Salzsäure den Aminosäureester ab (Francescont, G. 22 I, 191). — Tafeln (aus Äther). F: 140—141°. Sehr sehwer löslich in Wasser, mäßig in Alkohol und Äther. [a] $_0^6$ : +131,34° (in absol. Alkohol; 0,5282 g in 25 ccm des Lösungsmittels). Reagiert in wäßr. Lösung stark alkalisch. — Durch Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung und Behandeln des ausgeschiedenen Öles mit alkoh. Barytlösung erhält man Hyposantonsäure (Bd. X, S. 724).

<sup>1)</sup> Zur Frage der Konstitution dieser Verbindung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten über die Konstitution des Santonins von Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2368; 1930, 1110; Clemo, Haworth, Soc. 1930, 2579; und von Ruzicka, Eichenberger, Helv. chim. Acta 13, 1117.

### c) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-10</sub>O<sub>3</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_8H_6O_3$ .

1. Aminoderivate der Benzoylameisensäure (Phenylglyoxylsäure)  $C_8H_6O_3 =$ C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·CO<sub>9</sub>H<sub>4</sub> (Bd. X, S. 654).

2-Amino-benzoylameisensäure, 2-Amino-phenylglyoxylsäure, Isatinsäure C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel; die Stellungsbezeichnung gilt auch für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Isatinsäure" abgeleiteten Namen. B. Salze der Isatinsäure entstehen beim Behandeln von 2-Nitro-phenylglyoxylsäure (Bd. X, S. 664) mit Ferro-sulfat in überschüssigem Alkali (Claisen, Shadwell, B. 12, 353), durch Einw. von Natriumhypochloritlösung auf Phenylglyoxylsäure-o-earbonsäureamid (Bd. X, S. 859) in n-Natron- $\begin{array}{c|c}
C & CO_2H \\
\downarrow & O
\end{array}$ lauge (Gabriel, Colman, B. 33, 1000), beim Erwärmen von Anthroxansäure  $C_8H_4$ 

(Syst. No. 4308) mit Ferrosulfat in ammoniakalischer Lösung (Schillinger, Wleügel, B. 16, 2224), beim Erhitzen von Isatin (Syst. No. 3206) mit Kalilauge (Erdmann, J. pr. [1] 24, 13; LAURENT, A. ch. [3] 3, 376). Man isoliert die Isatinsäure durch Zerlegen ihres Bleisalzes mit Schwefelwasserstoff und Verdunsten der filtrierten Lösung im Vakuum (E.). - Die Säure bildet ein weißes, flockiges, kaum krystallinisches Pulver, das sieh in kaltem Wasser völlig löst (E.). Elektrische Leitfähigkeit: Deussen, Heller, Nötzel, B. 40, 1303. — Die freie Säure ist sehr unbeständig; ihre wäßr. Lösung scheidet beim Erwärmen sofort Isatin ab (E.). Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes gibt mit Ferrosulfat einen charakteristischen rotbraunen, mit Bleisalzen einen gelben Niederschlag (Heller, B. 40, 1300). Durch Verdampfen einer Lösung von isatinsaurem Ammonium, hergestellt durch Umsetzung von isatinsaurem Kalium mit Ammoniumsulfat, bis zur Sirupkonsistenz erhält man Isatinger C=N--C(OH)(CO·NH<sub>2</sub>)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub> (2-amino- $\alpha$ -oxy- $\alpha$ -aminoformyl-benzyl)·imid·(3)] C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH<sub>2</sub> NH

(Isamid, Amasatin; Syst. No. 3206) (LAURENT, J. pr. [1] 35, 116; vgl. L., A. ch. [3] 3, 488; J. pr. [1] 25, 460; REISSERT, HOPPMANN, B. 57 [1924], 975). Bei der Einw. von Methyljodid auf in Äther suspendiertes isatinsaures Silber wurden Isatin und N-Methyl-isatin (Syst. No. 3206) erhalten (Heller, B. 40, 1299). Isatinsäure liefert bei der Kondensation mit Acetaldoxim (Bd. I, S. 608) in starker Kalilauge Chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3257) neben dem — nicht näher beschriebenen — Oxim der Isatinsäure (PFITZINGER, J. pr. [2] 66, 263). Kondensiert sich in alkal. Lösung mit Aceton zu 2-Methyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3258), mit Methyläthylketon zu 2.3-Dimethyl-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3259) (Pr., J. pr. [2] 56, 314); analog verläuft die Reaktion mit Acetophenon, Desoxybenzoin, (Pr., J. pr. [2] 56, 314); analog verläuft die Reaktion mit Acetophenon, Desoxybenzoin, Brenztraubensäure und Acetessigsäure (Pr., J. pr. [2] 38, 582; 56, 283). Die Kondensation mit Diacetonitril (Bd. III, S. 660) führt zu 2-Methyl-3-cyan-chinolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3290) (v. Walther, J. pr. [2] 67, 504). — NaC<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N. Krystalle (He.). — Kaliumsalz. Farblose Prismen (aus Alkohol). Löslich in heißem Alkohol (E.). — AgC<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N + ½ H<sub>2</sub>O (L., A. ch. [3] 3, 377). Gelbe Prismen oder Blättchen (E.). Löslich in Wasser (L., A. ch. [3] 3, 377). — Ba(C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> (bei 150°). Blättchen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (L., A. ch. [3] 3, 376; vgl. E.). — Hg(C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O = Hg(NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O (Peters, B. 40, 238). B. Man löst 1 g Isatinquecksilber (Syst. No. 3206) in einer Lösung von 0,5 g Atzkali, filtriert und neutralisiert mit 4,4 g 10°/, iger Schwefelsäure (Pe.). Weiße bis hellgraue Blätter. Sehr hygroskopisch. Löslich in Pyridin mit gelber Farbe, in vord. Mineralsäuren und Essigsäure mit gelber, bald orange werdender, in kalter Natronverd. Mineralsäuren und Essigsäure mit gelber, bald orange werdender, in kalter Natronlauge, Ammoniak- und Natriumcarbonat-Lösung mit schwachgelber Farbe. Verliert beim Erhitzen auf 100° Krystallwasser und färbt sich dabei hellrot; zersetzt sich bei weiterem Erhitzen unter Bildung von Isatin. —  $\text{HgC}_8\text{H}_5\text{O}_3\text{N} = \text{C}_6\text{H}_4 < \stackrel{\text{CO} \cdot \text{CO}}{\text{NH} \cdot \text{Hg}} > 0$ . B. Durch Einleiten von Kohlendioxyd in die alkalische Lösung der vorangehenden Verbindung (PE.). Dunkelbraunes Pulver.

2-Äthylamino-phenylglyoxylsäure, N-Äthyl-isatinsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=C_2H_5\cdot NH\cdot$ C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CO<sub>2</sub>H. B. Salze der Säure entstehen beim Behandeln von N-Athyl-isatin (Syst. No. 3206) mit Alkalilauge oder Barytwasser (BAEYER, B. 16, 2194), sowie beim Behandeln von 3.3-Dichlor-1-āthyl-oxindol  $C_6H_4$   $N(C_2H_5)$  CO oder 3.3-Dibrom-1-āthyl-oxindol (Syst. No. 3183) mit Natronlauge (Micharlis, B. 30, 2813). — Die Säure existiert nicht im freien Zustande; beim Ansäuern der Salze scheidet sich sofort N-Äthyl-isatin aus (B.). —  $\operatorname{NaC}_{10}\operatorname{H}_{10}\operatorname{O}_3\operatorname{N}$ . Nadeln (M.).  $\longrightarrow \operatorname{Ba}(\operatorname{C}_{10}\operatorname{H}_{10}\operatorname{O}_3\operatorname{N})_2$ . Gelbe Nadeln (B.).

- **2-Propylamino-phenylglyoxylsäure, N-Propyl-isatinsäure**  $C_{11}H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Das Bariumsalz entsteht beim Kochen von N-Propylisatin (Syst. No. 3206) oder von 3.3-Dichlor-1-propyl-oxindol oder 3.3-Dibrom-1-propyloxindol (Syst. No. 3183) mit Barytwasser (MICHAELIS, B. 30, 2816). Ba $(C_{11}H_{12}O_3N)_2$ . Gelbe Nadeln. Geht beim Behandeln mit verd. Salzsäure sofort wieder in N-Propyl-isatin über.
- 2-Acetamino-phenylglyoxylsäure, N-Acetyl-isatinsäure  $C_{10}H_9O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Durch Auflösen von N-Acetyl-isatin (Syst. No. 3206) in verdünnter kalter Natronlauge und sofortiges Fällen der Lösung mit verd. Schwefelsäure (Suida, B. 11, 586; Camps, Ar. 237, 687). Nadeln (aus Alkohol). F: 160°; schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, Äther und Benzol (S.). Spaltet beim Kochen mit Salzsäure Isatin ab (S.). Wird in essigsaurer Lösung von Natriumamalgam zu 2-Acetaminomandelsäure (S. 600) reduziert (S.). Liefert beim Erhitzen mit Natronlauge 2-Oxy-chinolincarbonsäure-(4) (Syst. No. 3340), neben etwas Isatinsäure (C.). Das Silbersalz und das Bleisalz sind weiße Niederschläge (S.).
- 2-Benzamino-phenylglyoxylsäure, N-Benzoyl-isatinsäure  $C_{15}H_{11}O_4N = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von 1 Tl. 1-Benzoyl-chinolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3062) mit 2,5 Tln. Kaliumpermanganat und 50 Tln. Wasser (Schotten, B. 24, 773). Beim Schütteln einer alkal. Lösung von isatinsaurem Natrium mit Benzoylchlorid (Sch.). Schwachgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 188° unter Wasserabgabe und Übergang in N-Benzoyl-isatin (Syst. No. 3206). Ba $(C_{15}H_{10}O_4N)_2 + aq$ . Prismen. Schwer löslich in heißem Wasser.
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phenylglyoxylsäure, N-Anilinoformyl-isatinsäure bezw. 3-Phenyl-4-oxy-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbonsäure-(4)  $C_{15}H_{12}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$  bezw.  $C_6H_4$  C(OH)(CO\_2H)—N·C $_6H_5$ . Zur Konstitution vgl. Reissert, Schaaf, B. 59 [1926], 2496. B. Bei gelindem Erwärmen von N-Anilinoformyl-isatin (Syst. No. 3206) mit verd. Kalilauge; man fällt die Lösung mit mäßig verd. Salzsäure (Gumfert, J. pr. [2] 32, 285). Krystalle. Schmilzt hei 170—180°, dabei in Wasser und N-Anilinoformyl-isatin zerfallend; wenig löslich in Wasser (G.). Liefert bei längerem Kochen mit Alkohol 3-Phenyl-4-äthoxy-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Syst. No. 3635); analog verläuft die Reaktion mit Methylalkohol (G.; R., Sch.).
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phenylglyoxylsäure-imid, N-Anilinoformyl-isatinsäure-imid bezw. 3-Phenyl-4-amino-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbon-säure-(4)  $^{1}$ )  $^{1}$ 0  $^{1}$ 1  $^{1}$ 3  $^{1}$ 3  $^{1}$ 3  $^{1}$ 3  $^{1}$ 4  $^{1}$ 5  $^{1}$ 6  $^{1}$ 7  $^{1}$ 8  $^{1}$ 9  $^{1}$ 9  $^{1}$ 9  $^{1}$ 9 bezw.
- $C_6H_4$  NH -CO B. Bei längerem Erwärmen von N-Anilinoformyl-isatin (Syst. No. 3206) mit alkoh. Ammoniak (Gumpert, J. pr. [2] 32, 288). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 229° unter Gasentwicklung; schwer löslich in Alkohol; löst sich in verd. Natronlauge. Liefert, mit Eisessig angerührt, beim Einleiten von salpetriger Säure eine krystallisierte Verbindung  $C_{14}H_{12}O_2N_2$ , die bei 270° noch nicht schmilzt und gegen konz. Natronlauge indifferent ist.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-}[\omega\textbf{-Phenyl-ure}ido]\textbf{-phenylglyoxyls} & \textbf{ure-$a$thylimid}, \ \textbf{N-Anilinoformyl-isatin-saure-$a$thylimid bezw. \textbf{3-Phenyl-4-$a$thylamino-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbons & \textbf{aure-}(4)^1) & \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{17}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{3} & = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}(:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H} & \text{bezw.} \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-[}\omega\textbf{-Phenyl-ureido]-phenylglyoxylsäure-oxim,} & \textbf{N-Anilinoformyl-isatinsäure-oxim} & \textbf{bezw. 3-Phenyl-4-hydroxylamino-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbonsäure-(4)} & \textbf{1)} & \textbf{C}_{15}\textbf{H}_{13}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{3} & = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}(:\textbf{N}\cdot\textbf{OH})\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H} & \textbf{bezw.} \end{array}$
- $C_6H_4$   $C(NH\cdot OH)(CO_2H)$   $N\cdot C_6H_5$   $N\cdot C_0H_5$   $N\cdot C_0H_5$
- 2-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon, N-Anilinoformylisatinsäure-phenylhydrazon bezw. 8-Phenyl-4-[ $\omega$ -phenyl-hydrazino]-2-oxo-chinazolin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-carbonsäure-(4)  $C_{21}H_{18}O_3N_4=C_6H_5$ ·NH·CO·NH·C $_6H_4$ ·C(NH·NH·C-H-)(CO-H)-N·C $_6H_6$
- $\underbrace{\text{C(:N\cdot NH\cdot C}_6\text{H}_5)\cdot \text{CO}_2\text{H bezw. C}_6\text{H}_4}_{\text{NH}}\underbrace{\text{C(NH\cdot NH\cdot C}_6\text{H}_5)(\text{CO}_2\text{H})}_{\text{CO}} \text{N\cdot C}_6\text{H}_5}_{\text{c}} \text{ s. Syst. No. 2065.}$

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung von REISSERT.

- 5-Chlor-2-amino-phenylglyoxylsäure, 5-Chlor-isatinsäure  $C_9H_6O_3NCl=H_2N\cdot C_8H_3Cl\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht durch Erwärmen von 5-Chlor-isatin (Syst. No. 3206) mit Kalilauge (Erdmann, J. pr. [1] 19, 339; 24, 5). Die freie Säure läßt sich nicht isolieren; bei Abscheidung aus ihren Salzen zerfällt sie schon in der Kälte in 5-Chlor-isatin und Wasser (E.). Beim Verdampfen einer Lösung von 5-chlor-isatinsaurem Ammonium, hergestellt durch Umsetzung von chlorisatinsaurem Kalium mit Ammoniumsulfat, bis zur Sirupkonsistenz erhält man 5-Chlor-isatin-[(5-chlor-2-amino-a-oxy-a-aminoformyl-benzyl)-imid-(3)] (Dichlorisamid; Syst. No. 3206) (Laurent, J. pr. [1] 35, 119; vgl. Reissert, Hoppmann, B. 57 [1924], 975). KC\_8H\_5O\_3NCl. Blaßgelbe Schuppen oder Nadeln (aus Alkohol) (E., J. pr. [1] 19, 340). AgC\_8H\_5O\_3NCl. Nadeln (aus Wasser) (E.; vgl. L., A. ch. [3] 3, 380). Ba(C\_8H\_5O\_3NCl)\_2 + H\_2O. Blaßgelbe Nadeln. Verliert bei 160° das Krystallwasser (E.). Ba(C\_8H\_5O\_3NCl)\_2 + 3 H\_2O. Tiefgoldgelbe Blätter. Verliert bei 100° Krystallwasser (E.). Ba(C\_8H\_5O\_3NCl)\_2 + 2 H\_2O. Scharlachrote Körner (E.).
- 3.5-Dichlor-2-amino-phenylglyoxylsäure, 3.5-Dichlor-isatinsäure  $C_8H_9O_3NCl_2=H_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO\cdot CO_2H$ . Zur Konstitution vgl. Villiger, B. 42, 3534. B. Durch Auflösen von 3.5-Dichlor-isatin (Syst. No. 3206) in heißer Kalilauge; man fällt mit Salzsäure (Erdmann, J. pr. [1] 19, 348; 24, 9). Gelbes Pulver. Ziemlich löslich in Wasser (E.). Zersetzt sich langsam in der Kälte, rasch beim Erwärmen mit Wasser auf 60° in 3.5-Dichlor-isatin und Wasser (E.). Durch Abdampfen einer Lösung des 3.5-dichlor-isatinsauren Ammoniums, hergestellt durch Umsetzung von dichlorisatinsaurem Kalium mit Ammoniumsulfat, erhält man 5.7-Dichlor-isatin-[(3.5-dichlor-2-amino-a-oxy-a-aminoformyl-benzyl)-imid-(3)] (Tetrachlorisamid; Syst. No. 3206) (Laurent, J. pr. [1] 35, 120; vgl. Reissert, Hoppmann, B. 57 [1924], 975).  $KC_8H_4O_3NCl_2 + H_2O$ . Blaßgelbe metallglänzende Nadeln und Blättchen. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol (E.).  $Cu(C_8H_4O_3NCl_2)_2$ . Karmoisinrotes Krystallpulver (E.).  $AgC_8H_4O_3NCl_2$ . Gelbliche Nadeln (aus Wasser) (E.).  $Ba(C_8H_4O_3NCl_2)_2 + 2H_2O$ . Goldglänzende Nadeln oder Blättchen (E., J. pr. [1] 19, 351).
- 5-Brom-2-amino-phenylglyoxylsäure, 5-Brom-isatinsäure  $C_8H_6O_3NBr=H_2N-C_8H_3Br\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht durch Erwärmen von 5-Brom-isatin (Syst. No. 3206) mit Alkalilauge (Gericke, J. pr. [1] 95, 180, 257; Z. 1865, 591). Die freie Säure zerfällt bei Isolierungsversuchen sofort in 5-Brom-isatin und Wasser (G.). Beim Eindampfen einer Lösung von 5-brom-isatinsaurem Ammonium, dargestellt durch Umsetzung von brom-isatinsaurem Barium mit Ammoniumcarbonat, bis zur zähen Teigkonsistenz erhält man 5-Brom-isatin-[(5-brom-2-amino-a-oxy-a-carboxy-benzyl)-imid-(3)] (Dibromisamsäure; Syst. No. 3206) (G.; vgl. Reissert, Hoppmann, B. 57 [1924], 975). Na  $C_8H_5O_3NBr$ . Gelbliche Nadeln (G.). K $C_8H_5O_3NBr$ . Hellgelbe Warzen (aus Alkohol) (G.). Cu( $C_8H_5O_3NBr$ )2 + 2  $H_2O$ . Blutrote Körner (G.). Ag  $C_8H_5O_3NBr$ . Hellgelbe Nadeln (aus Wasser) (G.). Ba( $C_8H_5O_3NBr$ )2 + 3  $H_2O$ . Hellgelbe Prismen. Krystallisiert auch mit 1  $H_2O$  (oder 2  $H_2O$ ?) in dunkelgelben Tafeln und Nadeln (G.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther (G.).  $Zn(C_8H_5O_3NBr)_2 + 2 H_2O$ . Rote Krystall-körner (G.). Pb( $C_8H_5O_3NBr$ )2 + 2  $H_2O$ . Scharlaehrotes Krystallpulver (G.).
- 3.5-Dibrom-2-amino-phenylglyoxylsäure, 3.5-Dibrom-isatinsäure  $C_8H_5O_3NBr_2=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 3.5-Dibrom-isatin (Syst. No. 3206) mit Kalilauge (Erdmann, J. pr. [1] 19, 360). Gelbes, in Wasser lösliches Pulver; zerfällt schon bei gewöhnlicher Temperatur in 3.5-Dibrom-isatin und Wasser (E.).  $KC_8H_4O_3NBr_2+H_2O$ . Strohgelbe Nadeln. In Wasser sehr schwer löslich (Baever, Oekonomides, B. 15, 2098).
- Äthylester  $C_{10}H_9O_3NBr_2=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Behandeln von 3.5-dibrom-isatinsaurem Silber mit Äthyljodid (Baexer, Oekonomides, B. 15, 2099). Gelbe Tafeln (aus Benzol). F: 105°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Erhitzen über die Schmelztemperatur 3.5-Dibrom-isatin. Wird von Alkalien und Säuren in der Wärme leicht verseift.
- 5-Nitro-2-acetamino-phenylglyoxylsäure, N-Acetyl-5-nitro-isatinsäure  $C_{10}H_8O_6N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot CO_2H$ . Zur Formulierung vgl. Rupe, Kersten, Helv. chim. Acta 9 [1926], 579. B. Beim Lösen von 1-Acetyl-5-nitro-isatin (Syst. No. 3206) in kalter verdünnter Kalilauge; man übersättigt mit Essigsäure und extrahiert mit Äther (Schunck, Marchlewski, B. 28, 548). Hellgelbe Nädelchen (aus Benzol). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehwer in Benzol (Sch., M.).
- 3-Amino-benzoylameisensäure, 3-Amino-phenylglyoxylsäure  $C_8H_7O_3N=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen der 3-Nitro-phenylglyoxylsäure (Bd. X, S. 665) mit Ferrosulfat und Barytwasser auf dem Wasserbade; man scheidet die freie Säure durch Zusatz

von Salzsäure ab (CLAISEN, THOMPSON, B. 12, 1946). — Prismen und Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung partiell bei 270—280°; ist bei 300° noch nicht ganz verflüssigt. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Starke Säure; ihre Salze werden durch Essigsäure nicht zerlegt. — Gibt beim Schütteln mit thiophenhaltigem Benzol und Schwefelsäure eine intensiv dunkelrote Färbung, die in Blauviolett übergeht. —  $AgC_8H_6O_3N$ . Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser. —  $C_8H_7O_3N + HCl$ . Leicht lösliche Prismen.

4-Amino-benzoylameisensäure, 4-Amino-phenylglyoxylsäure  $C_8H_7O_3N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Durch Erhitzen des sauren Kaliumsalzes der 4-Amino-phenyltartronsäure (S. 641) mit Braunstein in wäßr. Suspension (Boehringer & Söhne, D. R. P. 147021; C. 1901 I, 237). — Gelbe Nädelchen oder braungelbe Lamellen (aus heißem Wasser). Bräunt sich gegen 170°, sintert gegen 190°, wird dann wieder hellgelb und zersetzt sich oberhalb 400°. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Wasser, sehr wenig in Äther und Benzol, leicht löslich in Alkalien, Ammoniak und Alkaliearbonaten, sowie bei gelindem Erwärmen in verd. Säuren. — Liefert ein aus 75°/0 igem Alkohol in gelben Prismen krystallisierendes Phenylhydrazinderivat, das sich bei 160° orangegelb färbt und bei 163—164° unter Zersetzung schmilzt.

4-Methylamino-phenylglyoxylsäure  $C_9H_9O_3N=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Aus 4-Methylamino-phenyltartronsäure (S. 641) durch Oxydation (Boehringer & Söhne, D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). Durch Kochen einer Lösung der aus Alloxan und Methylanilin erhältlichen Verbindung  $OC < NH\cdot CO > C(OH)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_3$  (Syst. No. 3775) in n-Kalilauge mit frisch gefälltem Quecksilberoxyd (B. & S., D. R. P. 117168; C. 1901 I, 239). — Orangegelbe Prismen (aus Wasser). Sintert bei 140°, zersetzt sich bei 155—157° unter Aufschäumen; leicht löslich in heißem Wasser, kaltem Alkohol, Aceton, Essigester, schwer in kaltem Chloroform, Äther, Benzol (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 237). — Liefert ein Prismen krystallisierendes Phenylhydrazinderivat, das bei 164° unter Zersetzung schmilzt (B. & S., D. R. P. 117021).

4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Der Athylester entsteht beim Erwärmen von 2 Mol. Gew. Dimethylanilin und 1 Mol. Gew. Oxalsäure-āthylester-chlorid (Bd. II, S. 541) auf dem Wasserbade; man verseift den Äthylester mit Barytwasser oder alkoh. Natronlauge (MICHLER, HANHARDT, B. 10, 2081). Das Chlorid erhält man durch Zutröpfeln einer äther. Lösung von 2 Mol.-Gew. Dimethylanilin zu einer eisgekühlten Lösung von 1 Mol.-Gew. Oxalylchlorid (Bd. II, S. 542) in Äther und 15-stdg. Stehenlassen der Mischung in der Kälte; man verseift das Chlorid durch Wasser unter Zusatz von Soda (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3489). 4-Dimethylamino-phenyl-glyoxylsäure entsteht ferner durch Erhitzen des sauren Kaliumsalzes der 4-Dimethylamino-phenyltartronsäure (S. 641) mit Quecksilberoxyd in wäßr. Suspension (Boehringer & Söhne, D. R. P. 147021; C. 1901 I, 237). Bei der Oxydation von [4-Dimethylamino-phenyl [-acetyl-glykolsäure-methylester (S. 674) mit Cupriacetat in der Wärme (GUYOT, BADONNEL, C.r. 148, 848). Durch Kochen einer Lösung der aus Alloxan und Dimethylanilin erhältlichen Verbindung OC NH·CO C(OH)·C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (Syst. No. 3775) in 2n-Kalilance mit Bleidiover (P. \* C. NH·CO) 3775) in 2n-Kalilauge mit Bleidioxyd (B. & S., D. R. P. 117168; C. 1901 I, 239). — Goldgelbe Blättchen (aus Methylalkohol, Eisessig oder Wasser). F: 186—187° (Zers.) (Stau., Sto.), 1870 (M., H.). Der Schmelzpunkt ändert sich bei längerem Aufbewahren (Stau., Sto). Löslich in Wasser und Alkohol, schwieriger in Chloroform und Ather (M., H.). — Bei der Destillation im Vakuum bei 200°, beim Erhitzen mit Äther oder Petroläther im geschlossenen Rohr auf 200° oder mit Dimethylanilin auf 180° entsteht 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) (Stau., Sto.). Wird beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 120° in Kohlenoxyd und 4-Dimethylamino-benzoesäure (S. 426) gespalten (STAU., STO.). Beim Erhitzen mit Anilin auf dem Wasserbade entsteht eine bei ca. 2000 unter Zersetzung schmelzende Verbindung [vielleicht das Anil der 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure]; bei längerem Erhitzen mit Anilin auf 180° bildet sich unter Kohlendioxydentwicklung [4-Dimethylamino-benzal]-anilin (S. 33) (STAU., STO.). Liefert ein Phenylhydrazinderivat, das bei 175° sintert und bei \*181° schmilzt (B. & S., D. R. P. 117021). —  $\operatorname{NaC}_{10}\operatorname{H}_{10}\operatorname{O}_3\operatorname{N}$  (bei ca. 150°). Farblose Nadeln (M., H.). —  $\operatorname{Ba(C_{10}H_{10}\operatorname{O}_3\operatorname{N})_2}$  (bei ca. 150°). Farblose Blättchen (M., H.).

4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-methylester  $C_HH_{13}O_3N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2 \cdot CH_3$ . B. Beim Hinzufügen von überschüssigem Methylalkohol zu einer äther. Lösung des 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-chlorids (S. 652) (STAUDINGER, STOCKMANN, B. 42, 3491). Entsteht auch aus [4-Dimethylamino-phenyl]-acetyl-glykolsäure-methylester (S. 674) bei der Oxydation mit Cupriacetat bei gewöhnlicher Temperatur (Guyot, Badonnel, C. r. 148, 848). — Hellgelbe Blättchen (aus Methylalkohol). F: 108—109° (St., St.).

- 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-äthylester  $C_{12}H_{15}O_3N = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Entsteht neben 4.4′-Bis-dimethylamino-diphenylglykolsäure-äthylester (S. 630) beim Versetzen einer Lösung von 80 g Aluminiumchlorid in 150 g Äther mit einer Lösung von 30 g Oxalsäurediäthylester und 49 g Dimethylanilin in 150 g Äther (GUYOT, C.r. 144, 1051, 1120; Bl. [4] 1, 934, 938). Eine weitere Bildung s. im Artikel 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure. Gelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 95° (Michler, Hanhardt, B. 10, 2082; G.). Nicht unzersetzt destillierbar; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (M., H.). Wird durch Barytwasser oder alkoh. Natronlauge zur entsprechenden Säure verseift (M., H.). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 120° entsteht unter Kohlenoxydentwicklung 4-Dimethylamino-benzoesäure (G.). Geht durch Kondensation mit Dimethylanilin in Gegenwart von Aluminiumchlorid oder Phosphoroxychlorid in 4.4′.4″-Tris-dimethylamino-triphenylessigsäure-äthylester (S. 548) über (G.).
- 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-chlorid  $C_{10}H_{10}O_2NCl=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot COCl.$  B. s. im Artikel 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure. Ist nur in Lösung bekannt (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3489). Die äther. Lösung gibt mit Wasser 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure, mit Methylalkohol den entsprechenden Methylester, mit Anilin das entsprechende Anilid (Stau., Sto.). Die aus 2 Mol.-Gew. Dimethylamilin und 1 Mol.-Gew. Oxalylchlorid in Benzol hergestellte Lösung des 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-chlorids zersetzt sich langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur, schneller bei 100° unter Kohlenoxydabspaltung und Bildung von 4-Dimethylamino-benzoylchlorid (S. 428) und etwas Krystallviolett (Bd. XIII, S. 756); die aus 4 Mol.-Gew. Dimethylamilin und 1 Mol.-Gew. Oxalylchlorid in Benzol hergestellte Lösung liefert beim Erhitzen auf dem Wasserbade außer 4-Dimethylamino-benzoylchlorid und Krystallviolett noch 4.4′-Bis-dimethylamino-benzil (S. 174) (Stau., Sto.).
- 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-anilid  $C_{16}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ . Be der Einw. von Anilin auf eine äther. Lösung des 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-chlorids (s. o.) unter Kühlung (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3490). Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 158—159°. Hydrochlorid. Nadeln.
- 4-Dimethylamino-a-phenylimino-phenylessigsäure-nitril, Anil des 4-Dimethylamino-benzoyleyanids, Phenyl- $[\mu$ -cyan-azomethin]-[4'-dimethylamino-phenyl]  $C_{16}H_{15}N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot C_6H_5)\cdot CN.$  B. Durch Oxydation von 4-Dimethylamino-a-anilino-phenylessigsäure-nitril (S. 477) mit Permanganat in Aceton (Sachs, Lewis, B. 35, 572). Orangegelbe Prismen (aus Ligroin). F: 121°. Sehr leicht löslich. Färbt in essigsaurer Lösung Wolle grünlichgelb.
- 4-Dimethylamino- $\alpha$ -p-tolylimino-phenylessigsäure-nitril, [4-Methyl-phenyl]-[ $\mu$ -cyan-azomethin]-[4'-dimethylamino-phenyl]  $C_{17}H_{17}N_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CN$ . B. Analog derjenigen der vorhergehenden Verbindung (S., L., B. 35, 3573). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154—155°.
- 4 Dimethylamino a [2 methoxy phenylimino] phenylessigsäure nitril, [2-Methoxy-phenyl]-[ $\mu$ -cyan-azomethin]-[4'-dimethylamino-phenyl]  $C_{17}H_{12}ON_3 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CN$ . Gelbe Blättchen (aus Aceton). F: 148—149°; färbt in essigsaurer Lösung Wolle gelb (S., L., B. 35, 3574).
- 4 Dimethylamino a [4 methoxy phenylimino] phenylessigsäure nitril, [4-Methoxy-phenyl]-[u-cyan-azomethin]-[4'-dimethylamino-phenyl]  $C_{17}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CN$ . Orangegelbe Nadeln (aus Aceton). F: 133—134°; färbt Wolle tiefgelb (S., L., B. 35, 3574).
- 4-Dimethylamino-a-[4-äthoxy-phenylimino]-phenylessigsäure-nitril, [4-Äthoxy-phenyl]-[ $\mu$ -cyan-azomethin]-[4'-dimethylamino-phenyl]  $C_{18}H_{19}ON_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot CN$ . Orangegelbe Säulen (aus Aceton). F: 133—134°; färbt Wolle gelb (S., L., B. 35, 3574).
- 4-Äthylamino-phenylglyoxylsäure C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CO·CO<sub>2</sub>H. B. Durch Oxydation des sauren Kaliumsalzes der 4-Äthylamino-phenyltartronsäure (S. 642) (Boehringer & Söhne, D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). Durch Oxydation der aus Alloxan und Äthylanilin erhältlichen Verbindung OC<NH·CO·C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·NH·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3775) in alkal. Lösung (B. & S., D. R. P. 117168; C. 1901 I, 239). Orangegelbe Lamellen oder Prismen (aus Benzol), gelbbraune Prismen (aus Wasser). Sintert bei 113<sup>6</sup>; zersetzt sich bei 116<sup>6</sup> unter Gasentwicklung. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, ziemlich leicht in Äther, leicht in kaltem Wasser (B. & S., D. R. P. 117021).
- 4-Diäthylamino-phenylglyoxylsäure  $C_{12}H_{15}O_3N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation des sauren Kaliumsalzes der 4-Diäthylamino-phenyltartronsäure (S. 642) mit Kaliumpermanganat (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). Durch Oxydation der aus Alloxan und Diāthylanilin erhältlichen Verbindung  $OC < NH \cdot CO > C(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2$

(Syst. No. 3775) in alkal. Lösung (B. & S., D. R. P. 117168; C. 1901 I, 239). — Gelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin). Sintert bei 1040, schmilzt bei 114—1160 unter Gasentwicklung (B. & S., D. R. P. 117021). Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester, Chloroform, Aceton, leicht in Äther und heißem Wasser; leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und verd. Säuren (B. & S., D. R. P. 117021).

4-Anilino-phenylglyoxylsäure  $C_{14}H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation des sauren Kaliumsalzes der 4-Anilino-phenyltartronsäure (S. 642) (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). — Amorph. Liefert ein aus verd. Alkohol in Prismen krystallisierendes Phenylhydrazinderivat, das sich bei 168° zersetzt.

4-Methylbenzylamino-phenylglyoxylsäure  $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation der (nicht näher beschriebenen) 4-Methylbenzylamino-phenyltartronsäure (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 239). Durch Kochen einer Lösung der aus Alloxan und Methylbenzylanilin erhältlichen Verbindung

OC<NH·CO>C(OH)·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Syst. No. 3775) in 2n-Natronlauge mit Quecksilberchlorid in Wasser (B. & S., D. R. P. 117168; C. 1901 I, 239). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Sintert bei 70°; schmilzt bei 85—87° unter geringer Gasentwicklung; leicht löslich in Alkohol, Essigester und Aceton, ziemlich löslich in Ather, schwer in heißem Wasser (B. & S., D. R. P. 117021).

N.N´-Äthylen-bis-[4-amino-phenylglyoxylsäure]  $C_{18}H_{16}O_6N_2=[-CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H]_2$ . B. Beim Kochen des sauren Kaliumsalzes der N.N´-Äthylen-bis-[4-amino-phenyltartronsäure] (S. 642) mit Braunstein in heißer wäßriger Suspension (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). — Gelbbraune Krystallkörner (aus heißem Wasser). Sintert von 175° ab, schmilzt bei 205—208° unter Zersetzung. Ziemlich löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in heißem Wasser.

#### 2. Aminoderivate von Formylbenzoesäuren $C_8H_6O_3 = OHC \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ .

Amino-formyl-benzoesäure (?) aus 2-Amino-benzoesäure  $C_8H_7O_3N(?)=H_2N-C_6H_3(CHO)\cdot CO_2H(?)$ . B. Entsteht in geringer Menge durch  $^3/_4$ -stdg. Kochen von 10 g 2-Amino-benzoesäure mit 20 g Kali in ca. 200 cem Wasser und 14 g Chloroform (ELLIOTT, Soc. 77, 213). — Die Säure selbst konnte nicht isoliert werden, wohl aber das entsprechende Phenylhydrazon (Syst. No. 2065) und Semicarbazon (s. u.).

Semicarbazon  $C_9H_{10}O_3N_4=H_2N\cdot C_8H_3(CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CO_2H(?)$ . B. Durch Einw. von salzsaurem Scmicarbazid auf die aus 2-Amino-benzoesäure erhaltene Amino-formyl-benzoesäure (?) (E., Soc. 77, 215). — Grünlichgelbe mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 246°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Amino-formyl-benzoesäure (?) aus 3-Amino-benzoesäure  $C_8H_7O_3N(?)=H_2N\cdot C_6H_3(CHO)\cdot CO_2H(?)$ . B. Durch  $^3/_4$ -stdg. Kochen von 10 g 3-Amino-benzoesäure mit 20 g Kali, 200 g Wasser und 14 g Chloroform; man übersättigt die filtrierte Lösung mit Essigsäure und läßt einige Stunden stehen (Elliott, Soc. 69, 1515; vgl. E., Soc. 77, 213). — Amorpher gelber Niederschlag. Schmilzt nicht unterhalb 300°; unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Essigsäure; unzersetzt löslich in kalten Alkalien (E., Soc. 69, 1514). — Beim Kochen mit Wasser wird 3-Amino-benzoesäure abgespalten (E., Soc. 69, 1515). Reduziert Fehlingsche Lösung (E., Soc. 69, 1514). Bei der Einw. von Phenylhydrazin entsteht N.N'-Diphenyl-formazan("Formazylwasserstoff") $C_6H_5\cdot N:N\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$  (Syst. No. 2092) (Ruhemann, Privatmitteilung). — Ba $(C_8H_4O_3N)_2$ . Niederschlag (E., Soc. 69, 1515).

### 2. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $\mathrm{C_9H_8O_8}$ .

- 1. Aminoderivat der Benzoylessigsäure  $C_9H_8O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 672).
- $a\text{-}Amino\text{-}benzoylessigsäure-äthylester}$   $C_{11}H_{12}O_3N = C_6H_5 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{NH}_2) \cdot \mathrm{CO}_2 \cdot \mathrm{C}_2H_5.$  B. Durch Reduktion des  $a\text{-}Oximino\text{-}benzoylessigsäure-äthylesters}$  (Bd. X, S. 813) mit amalgamiertem Zink und Schwefelsäure bei 30° (Wolff, Hall, B. 36, 3614). Läßt sich durch salpetrige Säure in Diazo-benzoylessigsäure-äthylester  $\mathrm{C}_{11}H_{10}\mathrm{O}_3\mathrm{N}_2$  (Syst. No. 4589) überführen (W., H.; vgl. Schroeter, B. 42, 2348 Anm.).
- 2. Aminoderivate der Phenylbrenztraubensäure (Phenacetylameisensäure)  $C_9H_9O_3=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 682).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erhielten Passerini, Banti, G. 58, 638 bei der Einwirkung von Chloroform und alkoh. Kalilauge auf 2-Amino-benzoesäure bei 60° 2-Formamino-benzoesäure (S. 336).

2-Amino-phenylthioacetylameisensäure bezw.  $\alpha$ -Sulfhydryl- $\beta$ -[2-amino-phenyl]-acrylsäure, 2-Amino- $\alpha$ -mercapto-zimtsäure  $C_9H_9O_2NS = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot CO_2H$  bezw.  $H_2N \cdot C_9H_4 \cdot CH \cdot C(SH) \cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von [2-Nitro-benzal]-rhodanin-O<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·CH·C—S (Syst. No. 4298) mit alkoholischem Schwefelammonium OC·NH·CS

(Bondzyński, M. 8, 360). — Krystalle. Löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol und Ligroin.

β-Methylamino-α-benzalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure  $C_{17}H_{18}O_3N_2=C_8H_5$ ·  $CH(NH\cdot CH_3)\cdot C(OH)(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_3H$ . B. Durch Kondensation von Benzal-methylamin (Bd. VII, S. 213) mit Benzaldehyd und Kaliumeyanid in wäßrig-alkoholischer Lösung neben α-Methylamino-phenylessigsäure-benzalamid (S. 462) (v. MILLER, PLÖCHL, KOLLEGORSKY, B. 31, 2717). Durch Einw. von alkoh. Kalilauge oder Kaliumeyanidlösung auf α-Methylamino-phenylessigsäure-nitril (S. 462) und Benzaldehyd, neben α-Methylamino-phenylessigsäure-benzalamid (v. M., Pl., K.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 179° (Zers.).

β-Anilino-a-benzalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure  $C_{22}H_{20}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C(OH)(N \cdot CH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von Benzal-anilin (Bd. XII, S. 195) mit der äquimolekularen Menge Benzaldehyd und alkoh. Kaliumcyanidlösung, neben zwei stereoisomeren a-Anilino-phenylessigsäure-benzalamiden  $C_6H_5 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot N$ :  $CH \cdot C_6H_5$  (S. 464) (v. Miller, Plöchi, Bruhn, B. 31, 2700). Durch Verseifen des β-Anilino-a-benzalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitrils (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (v. M., Pl., B.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 194°. Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure Benzaldehyd, a-Anilino-phenylessigsäure (S. 463) und Ammoniak.

β-Anilino-a-cuminalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure  $C_{25}H_{26}O_3N_2 = C_6H_5$ ·CH(NH· $C_6H_5$ )·C(OH) [N:CH· $C_6H_4$ ·CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]·CO<sub>2</sub>H. B. Aus Benzal-anilin (Bd. XII, S. 195), Cuminol und alkoh. Kaliumcyanidlösung; daneben entstehen je nach den Versuchsbedingungen 2 stereoisomere a-Anilino-phenylessigsäure-cuminalamide (S. 464), β-Anilino a-cuminalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitril (s. u.) und Cuminsäure (v. Miller, Plöchl, Gerngross, B. 31, 2702). Durch Verseifen von β-Anilino-a-cuminalamino-a-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitril (s. u.) durch Kochen mit alkoh. Kalilauge (v. M., P., G.). — Nädelchen. F: 208°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, ziemlich löslich in Äther, schwer in Benzol.

 $\beta$ -Anilino- $\alpha$ -benzalamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril  $C_{22}H_{19}ON_3=C_8H_5$ · CH(NH· $C_6H_5$ )·C(OH)(N:CH· $C_8H_5$ )·CN. B. Durch 1-tägiges Stehenlassen von  $\alpha$ -Anilino-phenylessigsäure-nitril (S. 464) mit Benzaldehyd und alkoh. Kaliumcyanidlösung (v. Muller, Plöchl, Bruhn, B. 31, 2701). — Sehr wenig lösliche Krystallmasse. Schmilzt bei 259° unter Zersetzung. — Wird durch Kochen mit alkoh. Kali zu  $\beta$ -Anilino- $\alpha$ -benzalamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (s. o.) verseift.

β-Anilino-α-cuminalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitril  $C_{25}H_{25}ON_3 = C_6H_5$ · CH(NH· $C_6H_5$ )·C(OH)[N:CH· $C_6H_4$ ·CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]·CN. B. Durch Einw. alkoh. Kaliumeyanid-lösung auf α-Anilino-phenylessigsäure-nitril (S. 464) und Cuminol oder auf Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Cuminol in der Hitze (v. Miller, Plöchi, Gerngross, B. 31, 2703, 2704). — F: 256°. Löslich in Anilin, wenig löslich in Methylalkohol und Aceton. — Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge zu β-Anilino-α-cuminalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure (s. o.) verseift.

 $\beta$ -p-Toluidino-a-benzalamino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure  $C_{23}H_{22}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot C(OH)(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H.$  B. Entsteht neben zwei stereoisomeren a-p-Toluidino-phenylessigsäure-benzalamiden  $CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_8H_5)\cdot CO\cdot N:CH\cdot C_6H_5$  (S. 467) beim Koehen von Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) mit Kaliumcyanid und Alkohol (v. Miller, Plöchl, B. 29, 1734). Entsteht durch Verseifen von  $\beta$ -p-Toluidino-a-benzal-amino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril (s. u.) mit alkoh. Kali (v. M., Pl.). — Prismen (aus heißem Alkohol). Schmilzt bei 213° unter Kohlendioxyd-Entwicklung. — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht eine Verbindung  $C_{23}H_{20}O_2N_2$  (s. u.). Zerfällt mit konz. Salzsäure bei 100° in Ammoniak, Benzaldehyd und a-p-Toluidino-phenylessigsäure (S. 467).

Verbindung  $C_{23}H_{20}O_2N_2$ . B. Bei 15 Minuten langem Kochen von 10 g $\beta$ -p-Toluidino-a-benzalamino-a-oxy- $\beta$ -phenyl-propionsaure (s. o.) mit überschüssigem Essigsaureanhydrid (v. M., Pl., B. 29, 1740). — Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 215°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.

β-p-Toluidino-α-benzalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitril  $C_{23}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot C(OH)(N : CH \cdot C_6H_5) \cdot CN$ . B. Bei 5-stdg. Stehen von 11 g α-p-Toluidino-phenylessigsäure-nitril (S. 467) und 6 g Benzaldehyd, gelöst in 100 g Alkohol, mit 5 g Kaliumeyanid, gelöst in 12 g Wasser (v. M., Pl., B. 29, 1738). Entsteht auch neben hochschmelzendem α-p-Toluidino-phenylessigsäure-benzalamid (S. 467) bei 10-tägigem Stehen von 100 g Benzal-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) und 54 g Benzaldehyd, gelöst in 1 kg

Alkohol, mit 27 g Kaliumcyanid, gelöst in 94 g Wasser (v. M., Pl.). — Körner. F:  $262^{\circ}$  (Zers.). Unlöslich in den gewöhnlichen organischen Mitteln. — Wird durch alkoh. Kali zu  $\beta$ -p-Toluidino- $\alpha$ -benzalamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (S. 654) verseift.

β-p-Anisidino-α-benzalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure  $C_{23}H_{22}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C(OH)(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Durch Kochen von Benzalp-anisidin (Bd. XIII, S. 453) mit wäßrig-alkoholischer Kaliumeyanidlösung, neben dem niedrigschmelzenden α-p-Anisidino-phenylessigsäure-benzalamid und anderen Produkten (v. MILLER, PLÖCHL, SCHEITZ, B. 31, 2707). Durch Erwärmen von Benzal-p-anisidin mit Benzaldehyd und Kaliumeyanid in wäßrig-alkoholischer Lösung, neben den beiden stereoisomeren α-p-Anisidino-phenylessigsäure-benzalamiden (v. M., PL., SCH.). Durch Kochen von β-p-Anisidino-α-benzalamino-α-oxy-β-phenyl-propionsäure-nitril (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (v. M., PL., SCH.). — Nadeln (aus Alkohol) mit 1 Mol.  $H_2O$ . Schmilzt bei 1980 unter Aufbrausen.

 $\beta$ -p-Anisidino- $\alpha$ -benzalamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure-nitril  $C_{23}H_{21}O_2N_3=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C(OH)(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot CN.$  B. Durch Kondensation von  $\alpha$ -p-Anisidino-phenylessigsäure-nitril (S. 469) mit Benzaldehyd und Kaliumeyanid in wäßr. Alkohol, neben dem hochschmelzenden  $\alpha$ -p-Anisidino-phenylessigsäure-benzalamid (v. M., Ph., Sch., B. 31, 2708). — Krystalle. Schmilzt bei 233° unter Entwicklung von Blausäure. — Wird durch Kochen mit alkoh. Kali zu  $\beta$ -p-Anisidino- $\alpha$ -benzalamino- $\alpha$ -oxy- $\beta$ -phenyl-propionsäure (s. o.) verseift.

- 3. Aminoderivat der 2 Acetyl benzoesäure  $C_9H_8O_3=CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 690).
- 2 Aminoacetyl benzamid,  $\omega$  Amino acetophenon carbonsäure (2) amid  $C_9H_{10}O_2N_2=H_2N\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Man schüttelt  $\omega$ -Brom-acetophenon-carbonsäure-(2)-methylester (Bd. X, S. 693) mit 2n-Ammoniak unter Kühlung, dampft die Lösung im Vaknum bei 50° ein, behandelt den Rückstand mit Bromwasserstoffsäure und zerlegt das Hydrobromid durch Schütteln mit feuchtem Silberoxyd in wäßr. Lösung (Gabriel, B. 40, 4229). Wetzsteinähnliche Krystalle (aus viel siedendem Aceton). Sintert von 100° ab und schmilzt bei 144—145° zu einer gelbroten Flüssigkeit. Leicht löslich in Wasser. Hydrochlorid. Krystalle.  $C_9H_{10}O_2N_2+HBr$ . Quadratische bezw. oblonge Tafeln. Wird bei 130° rosa, bei 260° schmutzigbraun, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser. Pikrat. Flache Nadeln. Färbt sich von 175° ab dunkel und geht bei 214—215° in einen blutroten Schaum über.
- 4. Aminoderivate der 3-Methyl-benzoylameisensäure (3-Methyl-phenyl-glyoxylsäure)  $C_9H_8O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_2H$ .
- 6-Acetamino-3-methyl-phenylglyoxylsäure, N-Acetyl-5-methylisatinsäure 1)  $C_{11}H_{11}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Auflösen von N-Acetyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) in kalter Natronlauge; man fällt die Lösung mit verd. Schwefelsäure (Duisberg, B. 18, 197; Bischler, Muntendam, B. 28, 724). Nadeln. F: 166° (B., M.), 172° (Zers.) (D.). Schr schwer löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin, leichter in heißem Wasser und Alkohol (D.). Liefert beim Kochen mit Eisessig N-Acetyl-5-methyl-isatin (D.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Druckrohr auf höchstens 120° entsteht 2.6-Dimethyl-chinazolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3647).

Äthylester  $C_{13}H_{15}O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von N-Acetyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) mit wäßr. Alkohol (Dußberg, B. 18, 198). — Blättehen. F: 78—79°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

Amid  $C_{11}H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Beim Vermischen von N-Acetyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221), gelöst in Alkohol, mit einer gesättigten Lösung von Ammoniak in absol. Alkohol (Panaotović, J. pr. [2] 33, 72). — Säulen (aus Alkohol). F: 141°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

6-Propionylamino-3-methyl-phenylglyoxylsäure, N-Propionyl-5-methyl-isatinsäure¹)  $C_{12}H_{13}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Beim Lösen von N-Propionyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) in verd. Natronlauge (Bischler, Muntendam, B. 28, 731). — Prismen (aus Alkohol). F: 161—162°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol. — Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak entsteht 6-Methyl-2-äthyl-chinazolincarbonsäure-(4) (Syst. No. 3647).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Isatinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 648.

- Amid  $C_{12}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus N-Propionyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) in Benzol beim Vermischen mit einer gesättigten Lösung von Ammoniak in absol. Alkohol (B., M., B. 28, 733). Nädelchen (aus Alkohol). F: 186°.
- 6-Benzamino-3-methyl-phenylglyoxylsäure, N-Benzoyl-5-methyl-isatinsäure  $^1$ )  $C_{16}H_{13}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Beim Erwärmen von N-Benzoyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) mit Natronlauge (B., M., B. 28, 735). F: 183°. Schwer löslich in kaltem, reichlich in heißem Alkohol.
- Amid  $C_{16}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus N-Benzoyl-5-methyl-isatin (Syst. No. 3221) in Benzollösung mit alkoh. Ammoniak (B., M., B. 28, 737). Nadeln (aus Alkohol). F: 219°. Reichlich löslich in heißem Alkohol und Benzol.
- 4 Amino 3 methyl benzoylameisensäure, 4 Amino 3-methyl-phenylglyoxylsäure  $C_9H_9O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Monokaliumsalz der 4-Amino-3-methyl-phenyltartronsäure (S. 642) und Kaliumpermanganat bei 4° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 117021; C. 1901 I, 237). Gelbe Nadeln (aus heißem Wasser). Färbt sich gegen 50° dunkler und sehmilzt unter Zersetzung bei 163—164°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, sehwer in Chloroform und Äther. Liefert ein bei 179° unter Zersetzung sehmelzendes Phenylhydrazinderivat.
- 4-Äthylamino-3-methyl-phenylglyoxylsäure  $C_{11}H_{13}O_3N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Man erhitzt die aus Äthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) und Alloxan (Syst. No. 3627) erhältliche Verbindung  $OC \stackrel{NH\cdot CO}{NH\cdot CO} > C(OH)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot C_2H_5$  (Syst. No. 3775) mit verd. Kalilauge (B. & S., D. R. P. 112174; C. 1900 II, 790) und oxydiert die entstandene, nicht näher beschriebene 4-Äthylamino-3-methyl-phenyltartronsäure (B. & S., D. R. P. 117021; C. 1901 I, 238). Gelbe Prismen (aus heißer wäßriger Lösung). Schmilzt bei 132° bis 134° unter Aufschäumen; leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem Äther und Wasser (B. & S., D. R. P. 117021).

### 3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $\mathrm{C_{10}H_{10}O_3}$ .

- 1. Aminoderivate der  $\beta$ -Benzoyl-propionsäure  $C_{10}H_{10}O_3=C_eH_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 696).
- α (?)-Amino-β-benzoyl-propionsäure  $C_{10}H_{11}O_3N=C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H(?)$ . Man löst β-Benzoyl-acrylsäure (Bd. X, S. 726) in Ammoniak, läßt die Lösung verdunsten und zersetzt das resultierende Ammoniumsalz mit der berechneten Menge Salzsäure (Bougault, A. ch. [8] 15, 508). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Säuren und Alkalien. Ammoniumsalz. F: gegen 197°.
- a (?)-Anilino-β-benzoyl-propionsäure  $C_{16}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H(?)$ . B. Aus β-Benzoyl-acrylsäure (Bd. X, S. 726) und Anilin in Gegenwart von Sodalösung (B., A. ch. [8] 15, 509). F: 127°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol. Färbt sich an der Luft langsam braun unter gleichzeitigem Verlust der Sodalöslichkeit. Die alkoh. Lösung färbt sich an der Luft allmählich gelb und bildet dabei eine in Kaliumdicarbonat unlösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 138°. Spaltet sich beim Kochen mit verd. Natronlauge in Anilin und Acetophenon. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Salzsäure.
- 2. Aminoderivat der Benzylbrenztraubensäure  $C_{10}H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO_5H$  (Bd. X, S. 699).
- [a-(β-Naphthylamino)-benzyl]-brenztraubensäure-äthylester  $C_{22}H_{21}O_3N = C_6H_5$ · CH(NH· $C_{10}H_7$ )· CH $_2$ · CO·CO $_2$ ·  $C_2H_5$ . B. In geringer Menge aus äquimolekularen Mengen Brenztraubensäure-äthylester (Bd. III, S. 616) und Benzal-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 4281) in der Kälte in Gegenwart von Chloroform oder Benzol neben 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolincarbonsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3268) (Simon, Mauguin, C. r. 144, 1278). Läßt sich leicht in 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4)-äthylester überführen.
- 3. Aminoderivate der a-Phenyl-acetessigsäure  $C_{10}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_9H$  (Bd. X, S. 699).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Isatinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 648.

[u-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[u-(2.4-diamino-phenyl)-acetessigsäure]äthylester  $C_{22}H_{26}O_5N_4$ , Formel I. B. Durch Reduktion des  $\alpha$ -[2.4-Dinitro-phenyl]-acetessigsäure-äthylesters (Bd. X, S. 700) mit Zinnehlorür und Salzsäure in alkoh. Lösung,

neben 6-Amino-2-methyl-indol-carbonsäure-(3)-āthylester (Formel II) (Syst. No. 3436) (Reis-SERT, HELLER, B. 37, 4369). — Nadeln (aus Alkohol). Bräunt sich bei 212°, schmilzt bei 217,5° unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, sehwer in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin; löslich in Mineralsäuren und Alkalien. Gibt mit Eisenchlorid charakteristische Grünfärbung. — Beim Erhitzen für sich auf 230—240° bildet sich

6-Amino-2-methyl-indol-carbonsāure-(3)-äthylester. Beim Erhitzen mit 30% jeer Natronlauge auf 100° entsteht 1-[a·(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-6-amino-2-methyl-indol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3395). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130° entsteht 6-Amino-2-methyl-indol (Syst. No. 3395). Läßt sich mit Isoamylnitrit und konz. Salzsäure in ein Bisdiazoniumehlorid (Syst. No. 2203) überführen. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht die Verbindung  $C_{32}H_{36}O_{10}N_4$  (s. u.). Mit Benzoylehlorid und Natronlauge entsteht die Verbindung  $C_{43}H_{36}O_{3}N_4$  (s. u.). —  $C_{22}H_{26}O_{5}N_4$  + 2 HCl. Blättehen (aus Wasser und Alkohol). —  $C_{22}H_{36}O_{5}N_4$  +  $H_2SO_4$ . Blättehen (aus Wasser). Schwer löslich. hitzen mit  $30^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge auf  $100^{\circ}$  entsteht 1-[ $\alpha$ ·(2.4-Di-

Wasser). Schwer löslich.

Verbindung  $C_{32}H_{36}O_{10}N_4$ . B. Durch  $^{1}/_{2}$  stdg. Kochen des [a-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[a-(2.4-diamino-phenyl)-acetossigsäure]-abbylesters (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (R., H., B. 37, 4371). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1679. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. - Spaltet beim Erwärmen mit Natronlauge drei Acetylgruppen ab unter Bildung des Diacetylderivates des [a-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[a-(2.4-diamino-phenyl)-acetessig-säure]-äthylesters (s. u.).

Verbindung  $C_{43}H_{38}O_8N_4$ . B. Aus [a-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[a-(2.4-diamino-phenyl)-acetoacetyl] phenyl)-acetessigsäure]-äthylester (s. o.) durch Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge bei 0° (R., H., B. 37, 4372). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 167,5°. Alkaliunlöslich. — Geht bei längerem Kochen mit alkoh. Alkali unter Abspaltung einer Benzoylgruppe in das Dibenzoylderivat des [a-(2.4-Diamino-phenyl)-acetoacetyl]-[a-(2.4-diamino-phenyl)-acetoacetyl]phenyl)-acetessigsäure]-äthylesters (s. u.) über.

Diacetylderivat des [a-(2.4- CH<sub>3</sub>·CO·CH·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> NH·CO·CH(CO·CH<sub>3</sub>)·CO·CH<sub>3</sub> Diamino - phonyl) - acetoacetyl] - $\lceil a - (2.4 - diamino - phenyl) - acet$ essigsaure] - athylesters  $C_{20}H_{30}O_{2}N_{4}$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus der Verbindung  $C_{32}H_{30}O_{10}N_{4}$  (s. o.) beim Erwärmen mit Natronlauge oder beim Kochen mit Eisessig (B., H., B. 37, 4371). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 249—250°. Leicht löslich

in Eisessig und Alkohol, fast unlöslich in Benzol und Ligrein; löslich in kalter Natriumcarbonatlösung.

Dibenzoylderivat des [a-(2.4-  $CH_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  NH<sub>2</sub> amino - phenyl) - acetoacetyl]- (2.4-diamino - phenyl) - acetoacetyl]- identification of the phenyl - acetoacetyl] - NH  $\cdot CO \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$  identification of the phenyl - acetoacetyl] - NH  $\cdot CO \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$  NH  $\cdot CO \cdot C_6H_5$ Diamino - phenyl) - acetoacetyl] -[a-(2.4-diamino-phenyl)-acetessigsäure] - äthylesters  $C_{36}H_{34}O_2N_4$ , s. nebenstehende For-

mel. B. Durch langes Kochen NH·CU· $\cup_6$ H<sub>5</sub> der Verbindung  $C_{43}H_{38}O_8N_4$  (s. o.) mit alkoh. Alkali (R., H., B. 37, 4372). — Blättehen (aus Alkohol). F: 201,5°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, sehwer in Ligroin; löslich in warmer Natriumcarbonatlösung.

# 4. Aminoderivate der $\alpha$ -Benzyl-acetessigsäure $C_{11}H_{12}O_3=CH_3\cdot CO\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ (Bd. X, S. 710).

 $\begin{array}{l} \textbf{a-[a-Anilino-benzyl]-acetessigs\"{a}ure-methylester} \ (\texttt{Benzalanilin-Acetessigs\"{a}uremethylester}) \ C_{18}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot \text{CH}(NH \cdot C_6H_5) \cdot \text{CH}(CO \cdot \text{CH}_3) \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{CH}_3. \ \text{Ist in zwei} \\ \text{Formen bekannt; bez\"{u}glich der Art ihrer Isomerie vgl. die im Artikel $a-[a-\text{Anilino-benzyl}]$-} \end{array}$ acetessigsäure-äthylester (S. 658) angeführte Literatur.

a) Höherschmelzende Form. B. Man läßt 1 Mol.-Gew. Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) auf 1 Mol.-Gew. Acetessigsäure-methylester (Bd. III, S. 632) einwirken und wäscht das Reaktionsprodukt wiederholt mit Benzol oder Ather (TAYLOR, B. 36, 942). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 125°; beim Aufbewahren erniedrigt sich der Schmelzpunkt. Zersetzt sich in Lösung bald. Zeigt gegenüber Eisenehlorid keine Abweichung von der niedrigerschmelzenden Form.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus 1 Mol.-Gew. Benzalanilin und 1 Mol.-Gew. Acetessigsäure-methylester in Gegenwart von etwas Piperidin (T., B. 36, 942). Entsteht auch, wenn man die höherschmelzende Form in Gegenwart von etwas Piperidin aus Benzol-Ligroin umkrystallisiert (T.). — Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 86°; beim Aufbewahren erhöht sich der Schmelzpunkt. Leichter löslich als die höherschmelzende Form. Geht in Berührung mit Lösungsmitteln teilweise in die höherschmelzende Form über. Zersetzt sich in Lösung bald. Zeigt gegenüber Eisenchlorid keine Abweichung von der höherschmelzenden Form.

a-[a-Anilino-benzyl]-acetessigsäure-äthylester (Benzalanilin-Acetessigsäureäthylester)  $C_{19}H_{21}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . Ist in zwei Formen bekannt; bezüglich der Art ihrer Isomerie vgl.: Schiff, Bertini, B. 30, 601; Sch. B. 31, 207, 601; 35, 4325; RABE, B. 35, 3947; BILTZ, B. 35, 4438; FRANCIS, B. 36, 937;
MORRELL, BELLARS, Soc. 83, 1294; FRANCIS, TAYLOR, Soc. 85, 998.
a) Höherschmelzende Form. B. Man läßt 1 Mol.-Gew. Benzalanilin auf 1 Mol.-

Gew. Acetessigsäure-äthylester einwirken, wäscht das Reaktionsprodukt mit Ligroin, schüttelt es dann mit Benzol und krystallisiert es schließlich aus Aceton um (Francis, B. 36, 938). Aus Anilin und Benzalacetessigsäure-äthylester (Bd. X, S. 731) (Ruhemann, WATSON, Soc. 85, 1177; Ru., Soc. 85, 1452). — Nadeln (aus Petrolather) (Ru.). F: 1076 bis 1086 (Fr.), 106—1076 (Ru.), 103—1046 (Sch., Ber.). Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchloridlösung eine Gelbfärbung, die schnell über Orange in Rotbraun übergeht (Ra.; Fr.). Zerfällt bei der Destillation im Vakuum unter Bildung von Benzalanilin und Acetessigester (Rv., W.). Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck treten Acetessigester und Carbanilid auf (BERTINI, G. 29 II, 34).

b) Niedrigerschmelzende Form, B. Man läßt 1 Mol.-Gew. Benzalanilin auf 1 Mol.-Gew. Acetessigsäure-äthylester in Gegenwart von etwas Piperidin einwirken und wäscht das Reaktionsprodukt mit Ligroin (Francis, B. 36, 938). — Schmilzt gegen 80° (Fr.), 78—80° (Mo., Bel.), 78° (Sch., B. 31, 208). Gibt mit Eisenchlorid dieselbe Färbung wie die höherschmelzende Form (Ra.; Fr.). Geht bei längerem Erhitzen im Wasserbade teilweise in die

höherschmelzende Form über (FR.).

Verbindung  $C_{32}H_{30}O_2N_2$ . B. Beim Erhitzen von Benzalanilin-Acetessigsäureäthylester (s. o.) mit einem Gemisch von Eisessig und Alkohol auf dem Wasserbade (Bertini. G. 29 II, 30). — Krystalle (aus Benzol). F: 155—156°.

 $\begin{array}{ll} a\text{-}[\alpha\text{-}Anilino\text{-}benzyl]\text{-}acetessigs \"{a}ure-\"{a}thylester-oxim } & C_{19}H_{22}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_6) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3. & \text{Ist in zwei Formen bekannt.} & B. & \text{Man löst 1 Mol-supple Man lost 2 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 3 Mol-supple Man lost 4 Mol-supple Man lost$ Gew. salzsaures Hydroxylamin in wenig Wasser, gibt 1 Mol.-Gew. Anilin und 1 Mol.-Gew. Acetessigester hinzu und läßt ca. 1 Stde. stehen; dann fügt man unter Kühlung 1 Mol. Gew. Benzaldehyd und 1 Mol.-Gew. Natriumhydroxyd in  $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Lösung hinzu; es bildet sich ein gelbes Öl, das nach einigen Stunden erstarrt. Kocht man dieses Rohprodukt mit Alkohol schnell auf, so krystallisiert aus der filtrierten Lösung beim Erkalten die niedrigerschmelzende Form aus; verreibt man dagegen das Rohprodukt mit Alkohol in der Kälte, saugt die Flüssigkeit ab, und krystallisiert das ungelöste weiße Pulver aus Benzol um, so erhält man die höherschmelzende Form (Bertini, G. 29 II, 26).
Niedrigerschmelzende Form. F: 136—137°; sehr wenig löslich in Wasser, leicht in

organischen Mitteln; unlöslich in Alkalien, löslich in verd. warmer Salzsäure; liefert kein

Acetylderivat.

Höherschmelzende Form. F: 153° (Zers.); schwer löslich in kaltem Ligroin, weniger löslich in Alkohol als die niedrigerschmelzende Form. Wandelt sich bei längerem Stehen in letztere um; liefert ein Acetylderivat.

a-[a-Anilino-benzyl]-acetessigsäure-äthylester-oximacetat  $C_{21}H_{24}O_4N_2=C_6H_5$ .  $\begin{array}{lll} & \text{CH}(\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CH}(\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5)\cdot\text{C}(:\text{N}\cdot\text{O}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{CH}_3. & \textit{B.} & \text{Durch} & \text{Erhitzen} & \text{von h\"{o}herschmelzendem} & \alpha\cdot[\alpha\text{-Anilino}\cdot\text{benzyl}]\cdot\text{acetessigs\"{a}ure}-\ddot{\text{a}}\text{thylester}-\text{oxim} & \text{mit 4 Th. Essigs\"{a}ure}-\text{index} & \text{constant} anhydrid und sofortige Zersetzung mit Wasser unter ständiger Abkühlung (B., G. 29 II, 28). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114°.

a - [a - o - Toluidino - benzyl] - acetessigsäure - äthylester  $C_{20}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_{23}O_3N) = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot C_{20}H_5) = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{20}H_5 \cdot CH(NH \cdot C_{2$  $C_6H_4\cdot CH_3\cdot CH_(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus o-Toluidin und Benzalacetessigester (Bd. X, S. 731) (Ruhemann, Watson, Soc. 85, 1177). — Prismen (aus Benzol + Äther). F: 89—90°. Schwer löslich in Petroläther, leicht in Benzol. — Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum teilweise in Acetessigester und Benzal-o-toluidin (Bd. XII, S. 788), teilweise in o-Toluidin und Benzalacetessigester.

- a [a ( $\beta$  Naphthylamino) benzyl] acetessigsäure äthylester  $C_{23}H_{23}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$
- a) Höherschmelzende Form. B. Aus 1 Mol.-Gew. Acctessigester und 1 Mol.-Gew. Benzal- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) (Schiff, B. 31, 1389). Krystallinische Masse (aus Ligroin). F: 100—101°.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus 1 Mol.-Gew. Acetessigester und 1 Mol.-Gew. Benzal- $\beta$ -naphthylamin bei Gegenwart von etwas Piperidin (Sch., B. 31, 1389).  $\rightarrow$  F: 74—75°.

#### 5. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_{12}H_{14}O_{3}$ .

1. Aminoderivate der  $\delta$ -Benzyl-lärulinsäure  $C_{12}H_{14}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 715).

 $\delta$ -[a-Anilino-benzyl]-lävulinsäure  $C_{18}H_{19}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_8H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) und Lävulinsäure (Bd. III, S. 671) in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (CH. MAYER, Bl. [3] 33, 397). — Krystalle. F: 148°. Sehr wenig löslich in Äther, Alkohol und Benzol, leicht in Aceton. — Liefert bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure δ-Benzal-lävulinsäure (Bd. X, S. 735).

Äthylester  $C_{20}H_{23}O_3N=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94°; löslich in Alkohol und Benzol; geht beim Auflösen in kalter konzentrierter Schwefelsäure in  $\delta$ -Benzal-lävulinsäure-äthylester (Bd. X, S. 735) über (Ch. Mayer, Bl. [3] 38, 398).

- 2. Aminoderivat der a-Methyl-a-benzyl-acetessigsäure  $C_{12}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 717).
- a Methyl a [a anilino benzyl] acetessigsäure äthylester (Benzalanilin-Methylacetessigsäureäthylester)  $C_{20}H_{23}O_3N = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3)(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Aus Benzalanilin (Bd. XII, S. 197) und Methylacetessigester (Bd. III, S. 679) (Francis, Taylor, Soc. 85, 999). → Weiße Krystalle. F: 123°. →  $C_{20}H_{23}O_3N + HCl$ . Krystalle. F: 61°. Wird an der Luft und durch Wasser zersetzt.

# d) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>3</sub>.

### 1. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $\mathrm{C_{10}H_8O_{3}}$

1. Aminoderivat der  $\beta$ -Benzoyl-acrylsäure  $C_{10}H_8O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 726).

 $\begin{array}{l} \alpha\text{-}\mathbf{Anilino}\text{-}\beta\text{-}\mathbf{benzoyl}\text{-}\mathbf{acryl} \\ \text{saure } C_{16}H_{13}O_{3}N = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH: C(NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H. \ \ Vgl. \\ \alpha\text{-}Phenylimino}\cdot\beta\text{-}\mathbf{benzoyl}\text{-}\mathbf{propions}\\ \text{aue } C_{8}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot C(:N\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO_{2}H, \ \ Bd. \ \ XII, \ \ S. \ \ 527. \end{array}$ 

 $2. \quad \textit{Aminoderivat der a-Benzoyl-acryls\"{a}ure} \ C_{10}H_8O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(:CH_2) \cdot CO_2H.$ 

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-o-Toluidino-}a\text{-benzoyl-acryls} \ddot{a}ure\text{-o-toluidid}, \ a\text{-o-Toluidinomethylen-benzoyl-essigs} \ddot{a}ure\text{-o-toluidid} & C_{24}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot C(:CH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3) \\ \text{ist} & \text{desmotrop mit } a\text{-o-Tolyliminomethyl-benzoylessigs} \ddot{a}ure\text{-o-toluidid} & C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3) \\ & \text{Solitonial}$ 

2. Aminoderivate der  $\alpha$ -Benzoyl-crotonsäure  $C_{11}H_{10}O_3=CH_3\cdot CH:C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ .

 $\beta\text{-}\mathbf{Amino}\text{-}a\text{-}\mathbf{benzoyl}\text{-}\mathbf{crotons\"{a}ure}\text{-}\mathbf{nitril}$   $C_{11}H_{10}ON_2=CH_3\cdot C(NH_2):C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ - Imino - a- benzoyl - butters\"{a}ure- nitril  $CH_3\cdot C(:NH)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CN,$  Bd. X, S. 818.

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-}\textbf{M}\text{ethylamino-}a\text{-}\text{benzoyl-crotons}\\ \text{aure-}\text{\"{a}thylester} & C_{14}H_{17}O_3N = CH_3\cdot C(NH\cdot CH_3):\\ C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 & \text{ist} & \text{desmotrop} & \text{mit} & \beta\text{-}\text{Methylimino-}a\text{-}\text{benzoyl-butters}\\ \text{\"{a}ure-}\text{\"{a}thylester} & CH_3\cdot C(:N\cdot CH_3)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5, & \text{Bd.} & X, & S. & 818. \end{array}$ 

 $\beta$ -Benzamino- $\alpha$ -benzoyl-crotonsäure-nitril, "Dibenzoyldiacetonitril"  $C_{18}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot C(NH \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C(CO \cdot C_6H_5) \cdot CN$  ist desmotrop mit  $\beta$ -Benzimino- $\alpha$ -benzoyl-butter-säure-nitril  $CH_3 \cdot C(:N \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot C_6H_5) \cdot CN$ , Bd. X, S. 818.

#### 3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_{12}H_{12}O_3$ .

- 1. Aminoderivat der  $\beta$ -Äthyliden-a-benzoyl-propionsäure  $C_{12}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH:CH:CH:CH_3) \cdot CO_3H$ .
- $\beta$  [a-Amino-äthyliden] -a-benzoyl-propionsäure-äthylester, a-Oxo- $\delta$ -amino-a-phenyl- $\gamma$ -amylen- $\beta$ -carbonsäure-äthylester  $C_{14}H_{17}O_3N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH[CH:C(NH_2)\cdot CH_3]\cdot CO_2\cdot C_3H_5$  ist desmotrop mit a-Oxo- $\delta$ -imino-a-phenyl-pentan- $\beta$ -carbonsäure-äthylester  $C_6H_5\cdot CO\cdot CH[CH_2\cdot C(:NH)\cdot CH_3]\cdot CO_2\cdot C_2H_5,\ Bd.\ X,\ S.\ 820.$
- 2. Aminoderivat der  $\beta$ -Benzal-a-acetyl-propionsäure  $C_{12}H_{12}O_3=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H.$
- $\begin{array}{ll} \beta\text{-}[a\text{-}Amino\text{-}benzal]\text{-}a\text{-}acetyl\text{-}propions\"{a}ure\text{-}\"{a}thylester, \delta\text{-}Oxo\text{-}a\text{-}amino\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}}a\text{-}amylen\text{-}\gamma\text{-}carbons\"{a}ure\text{-}\ddddot{a}thylester & C_{14}H_{17}O_3N = C_6H_5\cdot C(NH_2)\text{:}CH\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 \text{ ist desmotrop mit }\delta\text{-}Oxo\text{-}a\text{-}imino\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}pentan\text{-}}\gamma\text{-}carbons\"{a}ure\text{-}\ddddot{a}thylester & C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5, & Bd. & X, & S. & 821. \end{array}$
- 4. Aminoderivat der 3-Methyl-1-benzyl-cyclopentanon-(5)-carbon-säure-(1)  $C_{14}H_{16}O_3=CH_3\cdot C_5H_5O(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ .
- $\begin{array}{lll} \textbf{3-Methyl-1-}[a\text{-anilino-benzyl}]\text{-cyclopentanon-(5)-carbonsäure-(1)-äthylester} \\ \textbf{C}_{22}\textbf{H}_{25}\textbf{O}_{3}\textbf{N} = & \begin{matrix} \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{HC}\cdot\textbf{CH}_{2} & \textbf{CH}(\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5})\cdot\textbf{C}_{8}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{H}_{2}\textbf{C}-\textbf{CO} & \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{6} \end{matrix} \\ \textbf{E}_{2}\textbf{C}_{3}\textbf{C}_{2}\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{6} & \textbf{B}. & \textbf{Beim} & \textbf{Erwärmen} & \textbf{aquimolekularer} \\ \textbf{Rengen 3-Methyl-cyclopentanon-(5)-carbonsäure-(1)-äthylester (Bd. X, S. 605) und Benzalanilin in alkoh. Lösung (Dieckmann, A. 317, 93). Farblose Krystalle (aus Alkohol). \\ \textbf{F: 108-110^{\circ}.} & \textbf{Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin.} \end{array}$

## e) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>3</sub>.

- 1. Aminoderivate der 2-Phenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)  $C_{13}H_{12}O_3=C_6H_5\cdot C_6H_6O\cdot CO_2H$ .
- 4 Anilino 2 phenyl cyclohexen (4) on (6) carbonsäure (1)  $C_{19}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot NH \cdot C < CH_2 \cdot CH(C_6H_5) > CH \cdot CO_2H$  bezw. ihr Äthylester und ihr Nitril sind desmotrop mit 4-Phenylimino-2-phenyl-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1) bezw. deren Äthylester und Nitril, Bd. XII, S. 527, 528.
- 4-p-Toluidino-2-phenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)  $C_{20}H_{19}O_3N=CH_3\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot C < CH_3\cdot CH_5 > CH\cdot CO_2H$  bezw. ihr Äthylester sind demotrop mit 4-p-Tolylimino-2-phenyl-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1) bezw. ihrem Äthylester, Bd. XII, S. 972.
- 4-[Äthyl-p-toluidino]-2-phenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester  $C_{24}H_{27}O_3N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot C < CH_2 \cdot CH(C_6H_5) > CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. Beim Kochen von 4-p-Tolylimino-2-phenyl-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1)-äthylester (Bd. XII, S. 972) mit Natriumäthylat und Äthyljodid in absol. Alkohol (Vorländer, A. 294, 278). F: ca. 70°. Löslich in Alkohol, Benzol, Essigester, Aceton und Äther.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-p-Phenetidino-2-phenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbons\"{a}ure-(1)-\"{a}thylester} \\ \textbf{C}_{23}\textbf{H}_{25}\textbf{O}_{4}\textbf{N} &= \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C} < & \textbf{CH}_{4}\cdot\textbf{CH}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) \\ \textbf{CH}_{2}-\textbf{CO} & \textbf{CO}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} & \textbf{ist} & \textbf{desmotrop} & \textbf{mit} \\ \textbf{4-[4-\ddot{A}thoxy-phenylimino]-2-phenyl-cyclohexanon-(6)-carbons\"{a}ure-(1)-\~{a}thylester,} & \textbf{Bd.} & \textbf{XIII,} \\ \textbf{S.} & \textbf{497.} \end{array}$
- 2. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl- $\gamma$ -acetyl-sorbinsäure  $C_{14}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH:C(CO\cdot CH_3)\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO_2H.$
- $\begin{array}{lll} \delta\text{-Amino-}\beta\text{-phenyl-}\gamma\text{-acetyl-sorbins} \ddot{a}ure, & \delta\text{-Amino-}\beta\text{-phenyl-}\gamma\text{-acetyl-}\alpha.\gamma\text{-penta-dien-}\alpha\text{-carbons} \ddot{a}ure & C_{14}H_{15}O_3N = CH_3\cdot C(NH_2):C(CO\cdot CH_3)\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO_2H & \text{ist desmotrop mit }\delta\text{-Imino-}\beta\text{-phenyl-}\gamma\text{-acetyl-}\alpha\text{-amylen-}\alpha\text{-carbons} \ddot{a}ure & CH_3\cdot C(:NH)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO_2H, & Bd. & X, & S. & 827. \end{array}$

### f) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>3</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_{14}H_{10}O_{3}$ .

mit 1 Mol. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·OH.

1. Aminoderivate der 2-Benzoyl-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 747).

5-Amino-2-benzoyl-benzoesäure, 4-Amino-benzo-phenon-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen einer ammoniakalischen Lösung von 5-Nitro-2-benzoyl-benzoesäure (Bd. X, S. 751) mit Ferrosulfat und Ammoniak (RAINER, M. 29, 437). — Gelbe Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 193—194° unter Zersetzung. Löslich in warmem Methylalkohol, unlöslich in Ather, Chloroform, Ligroin. Färbt sich beim Trocknen bei 100° grünlich. — Silbersalz. Krystalle (aus Wasser).

4-Amino-2-benzoyl-benzoesäure, 5-Amino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_1O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen einer ammoniakalischen Lösung von 4-Nitro-2-benzoyl-benzoesäure (Bd. X, S. 751) mit Ferrosulfat und Ammoniak (KLIEGL, B. 38, 296). — Nahezu farblose Nadeln (aus Wasser). F: 195° (Zers.). Krystallisiert aus Alkohol in goldgelben, an der Luft langsam verwitternden Prismen

- 2-[3-Amino-benzoyl]-benzoesäure, 3'-Amino-benzophenon- NH<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>H carbonsäure-(2) C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-[3-Nitro-benzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 752) mit CO Eisen und Salzsäure in wäßrig-alkoholischer Lösung (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328). Aus 2-[3-Nitro-benzoyl]-benzoesäure mit Ferro-hydroxyd in ammoniakalischer Lösung (RAINER, M. 29, 180; vgl. LANG, M. 26, 974). Gelbe Krystalle. F: 165° (Zers.) (B. Ch. F.), 174—175° (korr.) (R.). Beim Erhitzen mit 90% jer Schwefelsäure auf 200° entsteht quantitativ ein Gemisch von 1- und 2-Amino-anthrachinon (S. 177, 191) (B. Ch. F.).
- 2-[4-Chlor-3-amino-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Chlor-3'-amino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{10}O_3NCl = H_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus 2-[4-Chlor-3-nitro-benzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 752) durch Reduktion (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 148110; C. 1904 I, 328).  $\rightarrow$  F: 175—176°.  $\rightarrow$  Beim Erhitzen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 200° entsteht 3-Chlor-2-amino-anthrachinon (S. 194).
- 2-[4-Dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. In eine Lösung von 200 g Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) in 800 g Schwefelkohlenstoff trägt man allmählich 200 g Aluminiumchlorid und, sobald sich dieses gelöst hat, 100 g Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) ein; wenn alles Anhydrid zugegeben ist, läßt man ½ Stde. stehen, gießt den Schwefelkohlenstoff ab, wäscht den teerigen Bodensatz mit wenig Schwefelkohlenstoff und zersetzt ihn alsdann mit einer Lösung von 100 g Schwefelsäure in 400 g Wasser (Haller, Guvot, Bl. [3] 25, 168; C. r. 126, 1248; vgl. Limpricht, A. 300, 229). Farblose wasserhaltige Säulen (aus Wasser), die an der Luft verwittern (Ha., Gu., C. r. 126, 1248). Krystallisiert aus Methylalkohol bei langsamem Verdunsten der Lösung in Platten mit 1 Mol. CH<sub>3</sub>·OH, die schnell an der Luft verwittern (Ha., Gu., Bl. [3] 25, 169), aus Alkohol alkoholfrei in gelben Säulen oder mit 1 Mol. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·OH in etwas gelblichen Tafeln (Ha., Gu., Bl. [3] 25, 170; Li.). Schmeckt süß (Ha., Gu., Bl. [3] 25, 169). Die wasserfreie Substanz schmilzt bei 205° (LIMPRICHT, SRYLER, A. 307, 306), 202—203° (Ha., Gu., Bl. [3] 25, 169). Sehr wenig löslich in Wasser, Äther, Benzol, Toluol und Chloroform, sehr leicht in heißem Methylalkohol und Äthylalkohol (Ha., Gu., Bl. [3] 25, 169). Gibt bei der Destillation unter Atmosphärendruck wesentlich Phthalsäureanhydrid; beim Erhitzen auf 260° unter 20 mm Druck wurde einigemal 4′-Dimethylamino-2-oxy-benzophenon (S. 240) erhalten (Li., Se.), 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure liefert bei der Destillation mit Barythydrat (Li., Se.), oder bei der trocknen Destillation des Bariumsalzes (Ha., Gu., C. r. 126, 1248; Bl. [3] 25, 170) 4-Dimethylamino-benzophenon (S. 82). Durch gelinde Reduktion der 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Natriumamalgam und Wasser und Ansäuern der Lösung mit Essigsäure erhält man 3-[4-Dimethylamino-phenyl]-phthalid CH.—C.H.·N(CH.).

 $C_6H_4$   $C_6H_4$   $N(CH_3)_2$  (Syst. No. 2643) (Ha.,  $G_{U}$ ., C. r. 126, 1249; Bl. [3] 25, 200);

durch stärkere Reduktion mit Natriumamalgam und Wasser oder besser mit Zinkstaub und Kalilauge erhält man 4'-Dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (S. 541) (Ha., Gu., C. r. 126, 1249; Bl. [3] 25, 200; vgl. Ii.). 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure 2-Dimethylamino-anthrachinon (S. 192) (Ha., Gu., C. r. 126, 1544; Bl. [3] 25, 206; Soc. St. Denis, D. R. P. 108837; C. 1900 I, 1214; Ix., Sey.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure wird Methyljodid abgespalten (Goldschmiedt, M. 27, 859, 870). Gibt mit Phenol in Gegenwart von 80% jeiger Schwefelsäure 3-[4-Dimethylamino-phenyl]-3-[4-oxy-phenyl]-phthalid (Syst. No. 2644) (O. Fischer, Römer, B. 42, 2937). Beim Erwärmen eines Gemisches äquimolekularer Mengen 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure und Dimethylamilin in Gegenwart von Acetanhydrid auf dem Wasserbade entsteht 3.3-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid

 $C_6H_4$   $C_6U_6$  O O (Syst. No. 2643) (Ha., Gu., C.r. 119, 205; Bl. [3] 25, 316).

2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzocsaure liefert mit Phenylhydrazin 3-Phenyl-1-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalazon-(4)  $C_6H_4$   $C[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]=N$  (Syst. No. 3774) (Ha., Gu., C. r. 126, 1249; Bl. [3] 25, 171). —  $AgC_{16}H_{14}O_3N$ . Krystalle (aus Wasser). Schmilzt gegen  $180^{\circ}$  (Li.). —  $Mg(C_{16}H_{14}O_3N)_2 + 6H_2O$ . Gelbliche Krystalle mit schwachem Dichroismus (Ha., Gu., C. r. 126, 1248). —  $Ba(C_{16}H_{14}O_3N)_2$ . Hellgelbe Säulen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Li.). —  $Ba(C_{16}H_{14}O_3N)_3 + 2H_2O$ . Hellgelbe, etwas dichroitische Nadeln (Ha., Gu., C. r. 126, 1248). —  $C_{16}H_{15}O_3N + HCl$ . Blättchen. Bräunt sich von  $170^{\circ}$  ab und schmilzt bei ea.  $190^{\circ}$ ; wird durch Wasser dissoziiert (Iz.). —  $2C_{16}H_{15}O_3N + 2HCl + 2tCl_4 + 2H_2O$ . Orangefarbene Prismen (Ha., Gu., C. r. 126, 1248).

Methylester  $C_{17}H_{17}O_3N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3$  <sup>1</sup>). B. Aus 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure und Methylalkohol durch Chlorwasserstoff (Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 171; Limpricht, Seyler, A. 307, 308). — Farblose Säulen (aus Methylalkohol oder Äther). F: 118° (H., G.; L., S.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Toluol, Chloroform und den meisten andern organischen Mitteln (H., G.). — Gibt mit Dimethylanilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade das Farbsalz des 4'.4"-Bis-[dimethylamino]-triphenylcarbinol-carbonsäure-(2)-methylesters (S. 633) (O. Fischer, Römer, B. 42, 2936). Läßt sich durch Einw. von überschüssigem Phenylmagnesiumbromid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser in 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol bezw. 5-Oxy-2.2-diphenyl-5-[4-dimethylamino-phenyl]-3.4-benzo-furan-dihydrid-(2.5) (S. 244) überführen (Pérard, C. 7. 143, 237; 146, 935; A. ch. [9] 7 [1917], 360).

Pseudomethylester, 3 - Methoxy - 3 - [4 - dimethylamino - phenyl] - phthalid  $C_{17}H_{17}O_3N = C_6H_4 - \frac{C(O \cdot CH_3)[C_8H_4 \cdot N(CH_3)_2]}{CO}$  os. Syst. No. 2644.

 $\begin{array}{llll} \textbf{2-[4-Di$a}thylamino-benzoyl]-benzoesaure}, & \textbf{4'-Di$a}thylamino-benzophenon-carbonsaure-(2) & C_{18}H_{19}O_{3}N = (C_{2}H_{5})_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H. & B. & Analog derjenigen der 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesaure (S. 661) (Haller, Guyot, C. r. 126, 1251; Bl. [3] 25, 172). — Schwach gelbe, stark süß schmeckende Nādelchen. F: 180°. Krystallisiert aus Methylalkohol bezw. Äthylalkohol mit je 1 Mol. dieser Alkohole. Liefert mit Alkalien und alkal. Erden gut krystallisierende, in Wasser lösliche Salze. Gleichfalls gut krystallisierende Verbindungen gibt die Saure mit anderen Sauren, doch sind diese Verbindungen durch Wasser dissoziierbar. — Durch Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge bildet sich 4'- Diāthylamino-diphenylmethan-carbonsaure-(2) (S. 541). Mit Diāthylanilin und Essigsaureanhydrid oder Phosphortrichlorid entsteht 3.3-Bis [4-diāthylamino-phenyl]-phthalid <math display="inline">C_{6}H_{4}\cdot N(C_{2}H_{5})_{2}]_{2}$  (Syst. No. 2643).

Methylester  $C_{19}H_{21}O_3N = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3^{-1})$ . B. Aus 2-[4-Diathylamino-benzoyl]-benzoesäure und Methylalkohol durch Chlorwasserstoff (Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 173). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 401°.

2-[4-Äthylbenzylamino-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Äthylbenzylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{23}H_{21}O_3N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) und Phthalsäureanhydrid bei Gegenwart von Aluminium-chlorid und Schwefelkohlenstoff; man zerlegt das erhaltene Produkt mit angesäuertem Wasser (Haller, Guyot, Bl. [3] 25, 173; Soc. St. Denis, D. R. P. 114197; C. 1900 II, 883). —

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von EGERER, H. MEYER, M. 34, 69 und v. AUWERS, HEINZE, B. 52, 586, sowie einer Privatmitteilung von H. MEYER.

Schwach gelbe, süß schmeckende Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F:  $172^{\circ}$  (H., G.; Bl. [3] 25, 174; S. St. D., D. R. P. 114197).  $\rightarrow$  Gibt, mit Zinkstaub in alkal. Lösung reduziert, 4'-Äthylbenzylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (S. 541) (H., G., Bl. [3] 25, 203; S. St. D., D. R. P. 114198; C. 1900 II, 884).

- 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{13}O_3NCl_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . B. Man läßt Dimethylanilin auf [3.6-Dichlor-phthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2479) in Gegenwart von Aluminiumehlorid und Schwefelkohlenstoff einwirken und zerlegt das erhaltene Produkt durch verd. Schwefelsäure (Severin, C. r. 130, 723; Bl. [3] 23, 376; 25, 499). Gelbe Blättehen. F: 222° (S., C. r. 130, 724; Bl. [3] 23, 377). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (S., Bl. [3] 23, 377). Wird von alkoh. Salzsäure nicht verestert (S., C. r. 130, 724; Bl. [3] 23, 378).
- 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylester, 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-methylester  $C_{17}H_{15}O_3NCl_2=(CH_{3)_2}N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.7-Dichlor-3-methoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{17}H_{15}O_3NCl_2=C_6H_2Cl_2\cdot \frac{C(O\cdot CH_3)\left[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2\right]}{CO}$ . B. Man läßt methylalkoholische Natriummethylatlösung auf Essigsäure-[3.6-dichlor-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure-lanhydrid einwirken (S., C. r. 130, 724; Bl. [3] 23, 379). Krystalle. F: 160°.
- 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-äthylester, 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{18}H_{17}O_3NCl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  oder 4.7-Dichlor-3-äthoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{17}O_3NCl_2=C_6H_2Cl_2\cdot \frac{C(O\cdot C_2H_5)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]}{CO}O$ . B. Analog derjenigen des Methylesters (S., C. r. 180, 725; Bl. [3] 23, 380). Nadeln. F: 156°.

Essigsäure-[3.6-dichlor-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid, Essigsäure-[3.6-dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)]-anhydrid  $C_{18}H_{15}O_4NCl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_8H_2Cl_2\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$  oder 4.7-Dichlor-3-acetoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{15}O_4NCl_2=CO\cdot CO\cdot CH_3)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]$ . Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe,

- 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzamid, 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-amid  $C_{16}H_{14}O_2N_2Cl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO\cdot NH_2$  oder 4.7-Dichlor-3-amino-8-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{16}H_{14}O_2N_2Cl_2=C_6H_2Cl_2\cdot C(NH_2)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]$  O oder 4.7-Dichlor-1-oxy-3-oxo-1-[4-dimethylamino-phenyl]-isoindolin, 4.7-Dichlor-3-oxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalimidin  $C_{16}H_{14}O_2N_2Cl_2=C_6H_2Cl_2\cdot C(OH)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]$  NH. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine heiße alkoh. Lösung von Essigsäure-[3.6-dichlor-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (Severin, Bl. [3] 25, 507). Aus 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoylchlorid und Ammoniak (S., Bl. [3] 25, 509). Krystalle (aus Alkohol). F: 220°. Löslich in Alkohol und Benzol.
- 3.6 Dichlor 2 [4 diäthylamino benzoyl] benzoesäure, 3.6 Dichlor 4'-diäthylamino benzophenon carbonsäure (2)  $C_{18}H_{17}O_3NCl_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Diäthylanilin auf [3.6 Dichlor phthalsäure] anhydrid (Syst. No. 2479) in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Schwefelkohlenstoff (S., Bl. [3] 23, 687; vgl. Bl. [3] 25, 499). Blättehen. F: 185° (S., Bl. [3] 28, 687).

- 3.6-Dichlor-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesāure-methylester, 3.6-Dichlor-4'-diāthylamino-benzophenon-carbonsāure-(2)-methylester  $C_{19}H_{19}O_3NCl_2=(C_2H_5)_2N-C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.7-Dichlor-3-methoxy-3-[4-diāthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{19}H_{19}O_3NCl_2=C_6H_2Cl_2$  CO·CH<sub>3</sub> [CO B. Man lāßt methylalkoholische Natriummethylatlösung auf Essigsäure-[3.6-dichlor-2-(4-diāthylamino-benzoyl)-benzoesāure]-anhydrid einwirken (8., Bl. [3] 23, 688; vgl. C. r. 130, 724; Bl. [3] 23, 379). Benzolhaltige Nadeln (aus Benzol). F: 152° (8., Bl. [3] 23, 688).
- 3.6-Dichlor-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure-äthylester, 3.6-Dichlor-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{20}H_{21}O_3NCl_2 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  oder 4.7-Dichlor-3-äthoxy-3-[4-diäthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{20}H_{21}O_3NCl_2 = C_6H_2Cl_2 \cdot \frac{C(O \cdot C_2H_5)[C_0H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]}{CO}$ . B. Analog derjenigen des 3.6-Dichlor-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylesters (S., Bl. [3] 23, 688). Gelbe alkoholhaltige Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F:145°. Schr wenig löslich in Alkohol, ziemlich in Benzol.

Essigsäure - [3.6 - dichlor - 2 - (4 - diäthylamino - benzoyl) - benzoesäure] - anhydrid, Essigsäure - [3.6-dichlor - 4'-diäthylamino - benzophenon - carbonsäure-(2)] - anhydrid  $C_{20}H_{19}O_4NCl_2 = (C_2H_5)_2N\cdot C_5H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$  oder 4.7-Dichlor-3-acetoxy-3-[4-diäthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{20}H_{19}O_4NCl_2 = C_6H_2Cl_2\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3)[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2]$  O. Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe, B. 33, 2027; van der Haar, R. 47 [1928], 321. — B. Beim Erhitzen von 3.6-Dichlor-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid (Severin, Bl. [3] 23, 687). — Blättehen (aus Benzol + Alkohol). F: 130° (S.).

- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{11}O_3NCl_4=(CH_3)_8N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von Tetrachlor-phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) auf Dimethylanilin gelöst in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid; man zerlegt das erhaltene Produkt mit verd. Schwefelsäure (Haller, Umbgrove, C. r. 129, 90; Bl. [3] 25, 599). Gelbe Schuppen (aus Alkohol + Methylalkohol). F: 211°. Ziemlich löslich in Äthylalkohol und Äther, schwerer in Methylalkohol, fast unlöslich in Wasser. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-dimethylamino-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (S. 541). Läßt sich mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff nicht verestern. Kondensiert sieh nicht mit Dimethylanilin beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid zu Tetraehlor-bis-[dimethylamino-phenyl]-phthalid, sondern liefert Essigsäure-[3.4.5.6-tetra-chlor-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (s. u.).
- 3.4.5.6 Tetrachlor 2 [4 dimethylamino benzoyl] benzoesäure methylester, 3.4.5.6 Tetrachlor 4'- dimethylamino benzophenon carbonsäure (2) methylester  $C_{17}H_{13}O_3NCl_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.5.6.7 Tetrachlor 3 methoxy 3-[4-dimethylamino-phenyl] phthalid  $C_{17}H_{13}O_3NCl_4=C(O\cdot CH_3)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]$  O. B. Durch Einw. der theoretischen Menge Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung auf Essigsäure-[3.4.5.6-tetrachlor-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (H., U., C. r. 129, 91; Bl. [[3] 25, 600). Gelbe Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 167°.
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-äthylester, 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{18}H_{15}O_3NCl_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  oder 4.5.6.7-Tetrachlor-3-äthoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{15}O_3NCl_4=C_6Cl_4\cdot CO\cdot C_2H_5$  [ $C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ ] O. B. Analog der des 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylesters (H., U., C. r. 129, 91; Bl. [3] 25, 600). Gelbe Nadeln. F: 143°.

Essigsäure - [3.4.5.6 - tetrachlor - 2 - (4 - dimethylamino - benzoyl) - benzoesäure]-anhydrid, Essigsäure - [3.4.5.6 - tetrachlor - 4'-dimethylamino - benzophenon - carbon-säure-(2)]-anhydrid  $C_{18}H_{13}O_4NCl_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$  oder 4.5.6.7-Tetrachlor - 3 - acetoxy - 3 - [4 - dimethylamino - phenyl] - phthalid  $C_{18}H_{13}O_4NCl_4=C_6Cl_4\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3)$  [C<sub>6</sub> $H_4\cdot N(CH_3)_2$ ] O. Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe, B. 33, 2027; van der Haar, R. 47 [1928], 321. — B. Beim Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid (Haller, Umberove, C.r. 129, 90; Bl. [3] 25, 600). — Farblose Schuppen (aus Benzol + Alkohol). F: 196°; schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol (H., U.).

- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{15}O_{3}NCl_{4}=(C_{2}H_{5})_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{6}Cl_{4}\cdot CO_{2}H$ . B. Analog derjenigen der 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure (S. 664) (H., U., C. r. 129, 91; Bl. [3] 25, 601). Gelbe Krystalle (aus Äthylalkohol + Methylalkohol). F: 222°. Sehr leicht löslich in Äthylalkohol, weniger in Methylalkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 2 [4 diāthylamino benzoyl] benzoesäure methylester, 3.4.5.6 Tetrachlor 4'- diāthylamino benzophenon carbonsäure (2) methylester  $C_{18}H_{17}O_3NCl_4=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.5.6.7 Tetrachlor 3 methoxy-3-[4-diāthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{17}O_3NCl_4=$
- $C_6Cl_4$   $C(O \cdot CH_3)[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]$  O. B. Bei der Einw. der theoretischen Menge Natriummethylat, gelöst in Methylalkobol, auf Essigsäure-[3.4.5.6-tetrachlor-2-(4-diāthylaminobenzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (H., U., C. r. 129, 92; Bl. [3] 25, 602). Gelbe Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F:  $160^\circ$ .
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesāure-āthylester, 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diāthylamino-benzophenon-carbonsāure-(2)-āthylester  $C_{20}H_{19}O_3NCl_4=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  oder 4.5.6.7-Tetrachlor-3-āthoxy-3-[4-diāthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{20}H_{19}O_3NCl_4=C_6Cl_4\cdot \frac{C(O\cdot C_2H_5)[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2]}{CO-\frac{CO-\frac{CO-1}{2}}{CO-\frac{CO-1}{2}}}$  O. B. Analog derjenigen des 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-diāthylamino-benzyl]-benzoesāurc-methylesters (s. o.) (H., U., C. r. 129, 92; Bl. [3] 25, 602). Gelbe Krystalle. F: 135°.

Essigsäure - [3.4.5.6 - tetrachlor - 2 - (4 - diäthylamino - benzoyl) - benzoesäure] - anhydrid, Essigsäure - [3.4.5.6 - tetrachlor - 4'- diäthylamino - benzophenon - carbon - säure - (2)] - anhydrid  $C_{20}H_{17}O_4NCl_4 = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6Cl_4 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$  oder 4.5.6.7-Tetrachlor-3-acetoxy-3-[4-diäthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{20}H_{17}O_4NCl_4 = C_6Cl_4 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3)[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]$  O. Zur Frage der Konstitution vyl. Graebe, B. 33, 2027; van der Haar, R. 47 [1928], 321. — B. Beim Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid (Haller, Umbgrove, C. r. 129, 91; Bl. [3] 25, 602). — Schuppen. F: 175°; löslich in Benzol (H., U.).

- 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_3NBr_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [3.6-Dibrom-phthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2479) und Dimethylanilin in Gegenwart von Aluminiumehlorid und Schwefelkohlenstoff; man zersetzt das erhaltene Produkt durch verdünnte Schwefelsäure (Seveen, C. r. 142, 1274; C. 1907 I, 1119). Citronengelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 249°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Methylalkohol, leichter in Athylalkohol.
- 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylester, 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-methylester  $C_{17}H_{15}O_3NBr_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.7-Dibrom-3-methoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{17}H_{15}O_3NBr_2=C_6H_2Br_2\cdot \frac{C(O\cdot CH_3)\left[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2\right]}{CO}$ . B. Bei der Einw. der berechneten Menge Natriummethylat auf Essigsäure-[3.6-dibrom-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (S., C. r. 142, 1275; C. 1907 I, 1119). Weiße Krystalle. I': 180°.
- 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-äthylester, 3.6-Dibrom-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{18}H_{17}O_3NBr_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  oder 4.7-Dibrom-3-äthoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{17}O_3NBr_2=C_6H_2Br_2\frac{C(O\cdot C_2H_5)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]}{CO}O$ . B. Analog der des 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylesters (S., C. r. 142, 1275; C. 1907 I, 1119). Weiße Nadeln. F. 173°.

Essigsäure-[3.6-dibrom-2-(4-dimethylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid, Essigsäure-[3.6-dibrom-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)]-anhydrid  $C_{18}H_{15}O_4NBr_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$  oder 4.7-Dibrom-3-acetoxy-3-[4-dimethylamino-phenyl]-phthalid  $C_{18}H_{15}O_4NBr_2=C_6O\cdot CO\cdot CH_3)[C_6H_4\cdot N(CH_3)_2]$  O. Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe,

B. 33, 2027; VAN DER HAAR, R. 47 [1928], 321. — B. Beim Erhitzen von 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Severin, C. r. 142, 1274; C. 1907 I, 1119). — Blättehen (aus siedendem Benzol und heißem Alkohol). F: 195° (S.).

- 3.6-Dibrom-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{17}O_3NBr_2 = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [3.6-Dibrom-phthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2479) und Diäthylanilin in Gegenwart von Aluminiumehlorid und Schwefelkohlenstoff; man zersetzt das erhaltene Produkt durch verd. Schwefelsäure (Severin, C.r. 142, 1276; C. 1907 I, 1119). Gelbe Blättehen. F: 2219.
- 3.6-Dibrom-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylester, 3.6-Dibrom-4'-diāthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-methylester  $C_{19}H_{19}O_3NBr_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2\cdot CH_3$  oder 4.7-Dibrom-3-methoxy-3-[4-diāthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{19}H_{19}O_3NBr_2=C_6H_2Br_2\cdot C(O\cdot CH_3)[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2]$  O. B. Bei der Einw. der berechneten Menge Natriummethylat auf Essigsäure-[3.6-dibrom-2-(4-diāthylamino-benzoyl)-benzoesäure]-anhydrid (S., C. r. 142, 1276; C. 1907 I, 1119). Krystalle. F: 186°.
- 3.6-Dibrom-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure-äthylester, 3.6-Dibrom-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)-äthylester  $C_{20}H_{21}O_3NBr_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$  oder 4.7-Dibrom-3-äthoxy-3-[4-diäthylamino-phenyl]-phthalid  $C_{20}H_{21}O_3NBr_2=C_6H_2Br_2\frac{C(O\cdot C_2H_5)[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2]}{CO}$  O. B. Analog der des 3.6-Dibrom-2-[4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure-methylesters (S., C. 1907 I, 1119). Krystalle mit Krystallalkohol. F: 145°.
- $$\begin{split} \textbf{Essigs\"{a}ure-[3.6-dibrom-2-(4-di\"{a}thylamino-benzoyl)-benzoes\"{a}ure]-anhydrid,} \\ \textbf{Essigs\"{a}ure-[3.6-dibrom-4'-di\"{a}thylamino-benzophenon-earbons\"{a}ure-(2)]-anhydrid} \\ \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{4}\textbf{NBr}_{2} &= (\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}\textbf{Br}_{2}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3} \text{ oder 4.7-Dibrom-3-acetoxy-3-[4-di\"{a}thylamino-phenyl]-phthalid} & \textbf{C}_{20}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{4}\textbf{NBr}_{2} &= \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}\textbf{Br}_{2}\underbrace{-\textbf{C}(\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3})[\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})_{2}]}_{\textbf{C}\textbf{O}} &-\textbf{O}. & \textbf{Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe,} \end{split}$$
- $C_6H_2Br_2 \xrightarrow{C(O \cdot CO \cdot CH_3)} [C_6H_4 \cdot N(C_2H_5)_2]$  O. Zur Frage der Konstitution vgl. Graebe, B. 33, 2027; van der Haar, R. 47 [1928], 321. — B. Beim Erhitzen von 3.6-Dibrom-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesäure mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Severn, C. r. 142, 1276; C. 1907 I, 1119). — Farblose Blättchen. F: 159 $^6$  (S.).
- 2-[2 oder 3-Nitroso-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 2' oder 3'-Nitroso-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{14}O_4N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . Die unter dieser Formel von Limpricht (A. 300, 232) beschriebene Verbindung wurde von O. Fischer (J. pr. [2] 92 [1915], 55) als 3'-Nitro-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2) (S. 667) erkannt.
- 3.6-Dichlor-2-[3(?)-nitroso-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dichlor-3'(?)-nitroso-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{12}O_4N_2Cl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . B. Aus 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure (S. 663) in Essigsäure durch Natriumnitrit in der Kälte (Severin, C. r. 130, 725; Bl. [3] 23, 380). Gelbe Nadeln mit 1 Mol. Alkohol (aus Alkohol). F: 165°. Löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln.
- 3.4.5.6 Tetrachlor 2 [3(?) nitroso 4 dimethylamino benzoyl] benzoesäure, 3.4.5.6 Tetrachlor 3'(?) nitroso 4' dimethylamino benzophenon carbonsäure (2)  $C_{16}H_{10}O_4N_2Cl_4 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Man trägt Natriumnitrit in kleinen Portionen in eine eisessigsaure Lösung der 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure ein, läßt das Gemisch einige Zeit stehen, destilliert den Eisessig im Vakuum ab, neutralisiert den Rückstand mit Soda und zersetzt das sich abscheidende Natriumsalz in wäßr. Lösung mit Schwefelsäure (HALLER, UMBGROVE, Bl. [3] 25, 745). Gelbe Schuppen mit 1  $H_2O$  (aus Methylalkohol). Schmilzt krystallwasserhaltig bei 129—130°, wasserfrei bei 145°. Verliert das Krystallwasser bei 110° ohne Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Methylalkohol, leichter in Äthylalkohol.
- 3.6-Dibrom-2-[3(?)-nitroso-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dibrom-3'(?)-nitroso-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{12}O_4N_2Br_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO)\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf 3.6-Dibrom-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure in essigsaurer Lösung (Severin, C. r. 142, 1275; C. 1907 I, 1119). Gelbe Nadeln. F: 165°.
- 3.6-Dibrom-2-[3(?)-nitroso-4-diäthylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dibrom-3'(?)-nitroso-4'-diäthylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{16}O_4N_2Br_2=(C_2H_5)_2N\cdot C_8H_3(NO)\cdot CO\cdot C_6H_2Br_2\cdot CO_2H$ . B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf 3.6-Dibrom-2-[4-diāthylamino-benzoyl]-benzoesäure in essigsaurer Lösung (S., C. 1907 I, 1119). Gelbe Nädelchen. F: 155°.

2-[3-Nitro-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3'-Nitro-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{14}O_5N_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H^4)$ . B. Aus 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure (S. 661) in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit unter Eiskühlung (Limpricht, A. 300, 232). Beim Nitrieren einer gekühlten Lösung von 2-[4-Dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure (L., Seyler, A. 307, 308; vgl. Haller, Guyot, C. r. 132, 746). — Gelbe säulenförmige Krystalle mit 1  $H_2O$  (aus verd. Alkohol). Schmilzt krystallwasserhaltig bei 114—115°, krystallwasserfrei bei 165° (L., S.), 170° (H., G.). Unverändert sublimierbar (L.). Schwer löslich in Ätber, leicht in Alkohol; leicht löslich in konz. Säuren, ebenso in verd. Alkalien mit dunkelroter Farbe (L., S.). Die wäßr. Lösung schmeckt erst bitter dann intensiv zuckerartig (H., G.). —  $AgC_{16}H_{13}O_5N_2$ . Gelbe Nadeln (aus heißem Alkohol). Schwärzt sich am Lichte (L., S.). —  $Ba(C_{16}H_{13}O_5N_2)_2$ . Rote Prismen (L.).

Methylester  $C_{17}H_{16}O_5N_2 = (\dot{C}H_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot CH_3^2$ ). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von 2-[3-Nitro-4-dimethylaminobenzoyl]-benzoesäure (Haller, Guyor, C. r. 132, 747). — Gelbe Prismen. F: 140°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol und Chloroform.

- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[3-nitro-4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure, 3.4.5.6-Tetrachlor-3'-nitro-4'-dimethylamino-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{10}O_5N_2Cl_4 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot C_6Cl_4\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-benzoesäure in Eisessig-Lösung (Haller, Umberove, Bl. [3] 25, 746). Gelbe Schuppen (aus Methylalkohol). F: 147°.
- 2. Aminoderivate der 4-Benzoyl-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_3=C_eH_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 753).
- 4-[3-Amino-benzoyl]-benzoesäure, 3'-Amino-benzophenon-carbonsäure-(4)  $C_{14}H_{11}O_3N$ , s. nebenstehende Formel.

  B. Aus 4-[3-Nitro-benzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 753) mit CO-CO<sub>2</sub>H Zinnehlorür und verd. Salzsäure auf dem Wasserbade (Limpricht, Lenz, A. 286, 318). Krusten mit 1  $H_2O$  (aus Alkohol). Schmilzt bei 145° unter Wasserverlust. Unlöslich in Äther, löslich in heißem Wasser, Alkohol.  $Ba(C_{14}H_{10}O_3N)_2$  (im Vaknum). Mikroskopische Krystalle.  $C_{14}H_{11}O_3N + HCl$ . Nadeln. Sehmilzt etwas oberhalb 250°.  $2C_{14}H_{11}O_3N + H_2SO_4 + 2H_2O$ . Krystalle.
- 4-[4-Amino-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Amino-benzophenon-carbonsäure-(4)  $C_{14}H_{11}O_3N=H_2N\cdot \bigcirc \cdot CO\cdot \bigcirc \cdot CO_2H$ . B. Bei der Reduktion von 4-[4-Nitrobenzoyl]-benzoesäure (Bd. X, S. 754) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Limpricht, Samietz, A. 286, 331). Hellgelbe Nadeln. F: 211°. Leicht löslich in Alkohol.  $2C_{14}H_{11}O_3N+H_2SO_4$ . Krystalle.
- 2. Aminoderivate der 2-p-Toluyl-benzoesäure  $C_{15}H_{12}O_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 759).
- 2-[3-Amino-4-methyl-benzoyl]-benzoesäure, 3'-Amino-4'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{15}H_{13}O_3N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-[3-Nitro-4-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 760) mit Zinn und Salzsäure (Limpricht, A. 299, 314). Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich bei  $100^{\circ}$  gelblich und schmilzt bei  $163^{\circ}$ . Schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Aceton.  $AgC_{15}H_{12}O_3N$ . Nadeln (aus Wasser). Sehr wenig löslich in heißem Wasser.  $C_{15}H_{13}O_3N$  + HCl. Farblose Krystalle. Gibt Salzsäure an Wasser ab.
- 3'.5'.x Triamino 4'- methyl benzophenon carbonsäure (2)  $C_{15}H_{16}O_3N_3=(H_2N)_3C_{13}H_5(:0)(CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Man führt 4'-Methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) durch Salpeterschwefelsäure in 3'.5'.x-Trinitro-4'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) (Bd. X, S. 761, Zeile 6 v. o.; vgl. Bd. XIII, S. 902) über und reduziert diese mit Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205036; C. 1909 I, 475). Schwer löslich in kalten organischen Lösungsmitteln. Geht beim Erhitzen auf höhere Temperaturen in 1.3.x-Triamino-2-methyl-anthrachinon (S. 224) über.

So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches
 I. I. 1910] erschienenen Arbeit von O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 55.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von EGERER, H. MRYER, M. 34. 69 sowie einer Privatmitteilung von H. MEYER.

#### 3. Aminoderivat der Benzyl-benzoyl-essigsäure $C_{16}H_{14}O_{3} = C_{4}H_{5} \cdot CO$ . $CH(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (Bd. X, S. 764).

[a-Anilino-benzyl] -benzoyl - essigsäure - äthylester (Benzalanilin - Benzoyl - essigsäureäthylester) C<sub>24</sub>H<sub>23</sub>O<sub>3</sub>N = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH·CH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CH(CO·C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)·CO<sub>2</sub>·C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Ist in zwei Formen bekannt; bezüglich der Art ihrer Isomerie vgl. die im Artikel a-[a-Anilino-benzyl]-acetessigsäure-äthylester (S. 658) angeführte Literatur.

a) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus äquimolekularen Mengen Benzoylessigester (Bd. X, S. 674) und Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) (SCHIFF, B. 31, 607). — Gelblichweiße Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 101°. Wird in Benzollösung von äther. Eisenchloridlösung nicht gefärbt. Die alkoh. Lösung wird von Eisenchlorid in der Kälte nur sehrlangen beim Erwärmen sefent not gefärbt. langsam, beim Erwärmen sofort rot gefärht.

b) Höherschmelzende Form. B. Aus Benzoylessigester und Benzalanilin bei Gegenwart geringer Mengen Natriumäthylat (Sch., B. 31, 608). — Krystallinische Masse. F: 122°. Wird beim Zerdrücken stark elektrisch. Ätherische Eisenchloridlösung färbt die Benzol-

lösung sofort tiefrot.

#### 4. Aminoderivate der $\alpha$ -Benzhydryl-acetessigsäure $C_{12}H_{16}O_3=$ $(C_6H_5)_2CH \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ (Bd. X, S. 770).

a-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigsäure-äthylester  $C_{23}H_{30}O_3N_2=$  $[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . Zur Konstitution vgl. Fosse, C.r. 146, 1040, 1277; A.ch. [8] 18, 413. — B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Acetessigester auf dem Wasserbade in Gegenwart einiger Tropfen Essigsäure (F., C. r. 144, 643; A. ch. [8] 18, 406, 505). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 128—129° (F., C. r. 144, 643; A. ch. [8] 18, 514). Die kalt bereitete essigsaure Lösung ist farblos, wird aber beim Erhitzen blau, unter Bildung von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Acetessigester (F., C. r. 144, 643; A. ch. [8] 18, 514). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylat in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrylaceton (S. 111) über (F., C. r. 146, 1040; A. ch. [8] **18**, 520).  $-C_{23}H_{30}O_3N_2 + 2HCl$  (F., C. r. 144, 643).  $-C_{23}H_{30}O_3N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (F., C. r. 144, 643).

 $\begin{array}{ll} \text{Oxim} & C_{23}\text{H}_{31}\text{O}_3\text{N}_3 = [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot\text{CH}[\text{C}(:\text{N}\cdot\text{OH})\cdot\text{CH}_3]\cdot\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim Kochen} \quad \text{von} \quad a\text{-}[4.4'\text{-Bis-dimethylamino-henzhydryl}]\text{-acetessigsäuro-äthylester} \quad \text{in} \quad \text{Alkohol} \\ \end{array}$ mit salzsaurem Hydroxylamin in Gegenwart von Natriumacctat (Fosse, C. r. 146, 1040; A. ch. [8] 18, 517). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205° (Quecksilberbad).

 $\begin{array}{lll} \alpha\text{ - }[4.4'\text{- Bis - }dimethylamino\text{ - }benzhydryl]\text{ - }acetessigs\"{a}ure\text{ - }\ddot{a}thylester\text{ - }bis\text{ - }jodmethylat } & C_{25}H_{36}O_3N_2I_2 &= [(CH_3)_3NI\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5. & B. & Beim Erhitzen von & a\cdot[4.4'\text{- }Bis\text{-}dimethylamino\text{-}benzhydryl]\text{ - }acetessigs\"{a}ure\text{-}\ddot{a}thylester & mit & Methyl-lamino\text{-}benzhydryl]\text{ - }acetessigs\"{a}ure\text{-}\ddot{a}thylester & mit & Methyl-lamino\text{-}benzhydryl]\text{ - }acetessigs\ddot{a}ure\text{-}\ddot{a}thylester & mit &$ jodid im geschlossenen Rohr auf 100° (Fosse, C. r. 144, 643; A. ch. [8] 18, 517). — Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich bei 175° grün und schmilzt bei etwa 180—181°.

#### 5. Aminoderivat der $\alpha$ -Methyl- $\alpha$ -benzhydryl-acetessigsäure $C_{18}H_{18}O_3=$ $(C_6H_5)_2CH \cdot C(CH_3)(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ .

 $a\textbf{-M} ethyl-a\textbf{-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetessigs \"{a}ure-methylester}$  $\begin{array}{lll} C_{23}H_{30}O_3N_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C(CH_3)(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3. & B. & \text{Aus "aquimolekularen Mengen 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und $a$-Methyl-acetessigsäure$ methylester (Bd. III, S. 679) beim Erhitzen in Gegenwart von etwas Eisessig (Fosse, C. r. 146, 1278; A. ch. [8] 18, 425, 552). — F: 113—114° (Quecksilberbad). Farblos löslich in kalter Essigsäure. Die essigsaure Lösung färbt sich in der Hitze intensiv blau, wobei Spaltung in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Methylacetessigsäure-methylester eintritt. Erleidet unter dem Einfluß von konzentrierter alkoholischer Kalilauge Zersetzung unter Bildung von  $\alpha$ -[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-propionsäure (S. 543),  $\alpha$ -Methyl- $\alpha$ -[4.4'-bisdimethylamino-benzhydryl]-aceton (S. 112), Mcthylalkohol, Kohlendioxyd und Essigsäure.

# g) Aminoderivate einer Oxo-carbonsäure $C_n H_{2n-20} O_3$ .

 $\begin{array}{ll} \beta\text{-}\mathbf{A}\mathbf{m}\mathbf{i}\mathbf{n}\mathbf{o}\text{-}a\text{-}\mathbf{b}\mathbf{e}\mathbf{n}\mathbf{z}\mathbf{o}\mathbf{y}\mathbf{l}\text{-}\mathbf{z}\mathbf{i}\mathbf{m}\mathbf{t}\mathbf{s}\ddot{\mathbf{a}}\mathbf{u}\mathbf{r}\mathbf{e}\text{-}\mathbf{n}\mathbf{i}\mathbf{t}\mathbf{r}\mathbf{i}\mathbf{l} & C_{16}H_{12}ON_2 = C_6H_5\cdot C(\mathbf{N}H_2):C(\mathbf{CO}\cdot C_6H_5)\cdot \mathbf{CN} & \mathbf{i}\mathbf{s}\mathbf{t} \\ \mathbf{d}\mathbf{e}\mathbf{s}\mathbf{m}\mathbf{o}\mathbf{t}\mathbf{r}\mathbf{o}\mathbf{p} & \mathbf{m}\mathbf{i}\mathbf{t} & \beta\text{-}\mathbf{I}\mathbf{m}\mathbf{i}\mathbf{n}\mathbf{o}\text{-}a\text{-}\mathbf{b}\mathbf{e}\mathbf{n}\mathbf{z}\mathbf{o}\mathbf{y}\mathbf{l}\text{-}\mathbf{h}\mathbf{y}\mathbf{d}\mathbf{r}\mathbf{o}\mathbf{z}\mathbf{i}\mathbf{m}\mathbf{t}\mathbf{s}\ddot{\mathbf{a}}\mathbf{u}\mathbf{r}\mathbf{e}\text{-}\mathbf{n}\mathbf{i}\mathbf{t}\mathbf{r}\mathbf{i}\mathbf{l} & C_6H_5\cdot C(:\mathbf{N}H)\cdot \mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{CO}\cdot C_6H_5)\cdot \mathbf{CN}, \\ \mathbf{Bd.} & \mathbf{X}, & \mathbf{S.} & \mathbf{831}. \end{array}$ 

 $\beta\text{-Anilino-}\alpha\text{-benzoyl-zimts\"aure-nitril} \quad C_{22}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C(C_6H_5) \cdot C(CO \cdot C_6H_5)   $CN\ ist\ desmotrop\ mit\ dem\ Monoanil\ des\ Dibenzoylessigs\"{a}ure-nitrils\ C_6H_5\cdot N\cdot C(C_8H_5)\cdot CH(CO\cdot CN)$  $C_6H_5$ ) CN, Bd. XII, S. 528.

#### h) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-22}O_3$ .

 $\begin{array}{lll} \delta\text{-Amino-}\beta.\delta\text{-diphenyl-}\gamma\text{-acetyl-}\alpha\gamma\text{-butadien-}\alpha\text{-carbons\"{a}ure} & C_{19}H_{17}O_{3}N=C_{6}H_{5} \cdot C(NH_{2}):C(CO\cdot CH_{3})\cdot C(C_{6}H_{5}):CH\cdot CO_{2}H & \text{ist} & \text{desmotrop} & \text{mit} & \delta\text{-Imino-}\beta.\delta\text{-diphenyl-}\gamma\text{-acetyl-}\alpha\text{-butylen-}\alpha\text{-carbons\"{a}ure} & C_{6}H_{5}\cdot C(:N\ddot{H})\cdot CH(CO\cdot CH_{3})\cdot C(C_{6}H_{5}):CH\cdot CO_{2}H, & \text{Bd.} & X, & S. & 838. \end{array}$ 

## i) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-26</sub>O<sub>3</sub>.

1. Aminoderivat der Benzhydryl-benzoyl-essigsäure  $C_{22}H_{18}O_3=(C_6H_5)_2CH\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 787).

[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzoyl-essigsäure-äthylester  $C_{28}H_{32}O_3N_2=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . Zur Konstitution vgl. Fosse, C.r. 146, 1041, 1277; A.ch. [8] 18, 415. — B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Benzoylessigester (Bd. X, S. 674) in Gegenwart einiger Tropfen Essigsäure auf dem Wasserbade (F., C.r. 144, 643; A.ch. [8] 18, 406, 523). — Krystalle (aus Benzol). F: 181–182°; die kalt bereitete farblose essigsaure Lösung färbt sich beim Erhitzen blau unter Bildung von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Benzoylessigsäure-äthylester (F., C.r. 144, 643; A.ch. [8] 18, 525, 526). Liefert mit alkoh. Natriumäthylatlösung  $\omega$ -[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-acetophenon (S. 124); mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge daneben [4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-essigsäure (S. 543) (F., C.r. 146, 1041; A.ch. [8] 18, 527, 528). —  $C_{28}H_{32}O_3N_2 + 2 HCl + PtCl_4$  (F., C.r. 144, 643; A.ch. [8] 18, 525).

2. Aminoderivat der  $\alpha.\beta$ -Diphenyl- $\gamma$ -benzoyl-buttersäure  $C_{23}H_{20}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 787).

a-Anilino-a,β-diphenyl-ν-benzoyl-buttersäure-nitril  $C_{29}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot CN$ . B. Aus äquimolekularen Mengen Benzalacetophenon (Bd. VII, S. 478) und a-Anilino-phenylessigsäure-nitril (S. 464) in heißem Alkohol bei Zusatz von einigen Tropfen 50%/giger Kalilauge bei 35% (Clarke, Lapworth, Soc. 91, 704). → Nadeln (aus Alkohol). F: 200% (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, schwer in Benzol, Chloroform und Petroläther. — Liefert beim Erhitzen bis zum Schmelzpunkt 1.2.3.5-Tetraphenylpyrrol (Syst. No. 3093).

# 2. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>4</sub>.
- 1. Aminoderivat der Benzoylglyoxylsäure  $\rm C_9H_6O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot CO\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 813).
- 2-Amino-benzoylglyoxylsäure, Chinisatinsäure  $C_6H_7O_4N=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO\cdot CO_2H$ . Die unter dieser Formel von Baeyer, Homolka (B. 16, 2219) beschriebene Verbindung wurde von Kalb (B. 44 [1911], 1460) als Chinisatinhydrat  $C_6H_4\cdot CO-CO$  crkannt und wird demgemäß unter Syst. No. 3237 behandelt.
- 2. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren  $\mathrm{C_{10}H_8O_4}$ .
- 1. Aminoderivate der Benzoylbrenztraubensäure  $C_{10}H_8O_4=C_0H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 814).
- 4-Acetamino-benzoylbrenztraubensäure  $C_{12}H_{11}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2H$ . B. Durch Einw. von 4-Acetamino-acetophenon (S. 48) auf Oxalsäure-diäthylester (Bd. II, S. 535) in Gegenwart von metallischem Natrium und Verseifung des entstandenen Athylesters (S. 670) mit siedender konzentrierter Salzsäure (Bülow, Nottbohm, B. 36, 2696, 2698). Schwach grünliche Nadeln (aus Wasser). F: 221,5°. Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Ligroin; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.

Äthylester  $C_{14}H_{15}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbliche Nadeln (aus Aceton). Schmilzt unscharf zwischen 80 und 124° (B., N., B. 36, 2696). — Beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin in wäßr. Alkohol entstehen a-Oximino- $\beta$ -[4-acetamino-benzoyl]-propionsäure-äthylester (s. u.) und 5-[4-Acetamino-phenyl]-isoxazol-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 4385). Gibt mit Benzoldiazoniumchloridiösung in wäßr. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat  $a.\gamma$ -Dioxo- $\beta$ -[phenyl-hydrazono]- $\gamma$ -[4-acetamino-phenyl]-buttersäure-äthylester  $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_8H_5) \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$  (Syst. No. 2065). —  $Cu(C_{14}H_{14}O_5N)_2$ . Grünliche Nadeln (aus heißem Alkohol).

α-Oximino-β-[4-acetamino-benzoyl]-propionsäure-äthylester  $C_{14}H_{16}O_5N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Aus 4-Acetamino-benzoylbrenztraubensäure-äthylester (s. o.) und salzsaurem Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung, neben 5-[4-Acetamino-phenyl]-isoxazol-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 4385) (B., N., B. 36, 2697). — Farblose Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 177—178°. Schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin, leicht in Eisessig und Aceton.

N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-benzoylbrenztraubensäure-äthylester]  $C_{26}H_{24}O_{10}N_2 = [C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO-]_2$ . B. Aus 4-Amino-acetophenon (S. 46) und Öxalsäurediäthylester in Gegenwart von metallischem Natrium (B., N., B. 36, 2699). — Nadeln (aus siedendem Eisessig). Beginnt bei 151° zu schmelzen, entwickelt bei 180—191° Gas, wird bei weiterem Erhitzen fest und schmilzt dann endgültig. Schwer löslich oder unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. — Zerfällt durch Erhitzen mit 36°/0 iger Natronlauge in 4-Amino-acetophenon und Oxalsäure.

- 2. Aminoderivat der  $\beta$ -Chinonyl-crotonsäure  $C_{10}H_8O_4 = (O:)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3): CH \cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 816).
- $\begin{array}{l} \beta\text{-}\left[\textbf{3.6}\text{-}\textbf{Dianilino}\text{-}\textbf{chinonyl}\text{-}\textbf{(2)}\right]\text{-}\textbf{crotons\"{a}ure} & \text{bezw.} & \textbf{Dianil} & \text{der } \beta\text{-}\left[\textbf{3.6}\text{-}\textbf{Dioxy-chinonyl}\text{-}\textbf{(2)}\right]\text{-}\textbf{crotons\"{a}ure} & \text{C}_{22}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{N}_2 = \text{HC} \\ & \text{CO}\cdot\text{C(NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO}} \\ & \text{CO}\cdot\text{C(NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO} \\ & \text{CO}\cdot\text{C(NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)\cdot\text{CO} \\ \end{array}$

## b) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>4</sub>.

1. Aminoderivat der  $\beta$ -Acetyl- $\beta$ -benzoyl-acrylsäure  $C_{12}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CO\cdot CH_3)$ :  $CH\cdot CO_2H$ .

a-Amino- $\beta$ -acetyl- $\beta$ -benzoyl-acrylsäure-nitril, ms-[Aminoeyanmethylen]-benzoylaceton  $C_{12}H_{10}O_2N_2=C_eH_5\cdot CO\cdot C(CO\cdot CH_3):C(NH_2)\cdot CN$  ist desmotrop mit ms-[Iminocyanmethyl]-benzoylaceton  $C_aH_5\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot C(:NH)\cdot CN$ , Bd. X, S. 873.

2. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl- $\gamma$ -äthyliden- $\alpha.\gamma$ -diacetyl-buttersäure  $C_{16}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH : C(CO \cdot CH_3) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H.$ 

 $\begin{array}{l} \beta\text{-Phenyl-}\gamma\text{-}[a\text{-methylamino-$athyliden}]\text{-}a.\gamma\text{-}diacetyl\text{-}buttersäure-$athylester\\ C_{19}H_{25}O_4N &= CH_3\cdot C(NH\cdot CH_3)\cdot C(CO\cdot CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 \text{ ist desmotrop}\\ \text{mit $\delta\text{-Methylimino-}\beta\text{-}phenyl-}a.\gamma\text{-}diacetyl\text{-}n\text{-}capronsäure-$athylester} & CH_3\cdot C(:N\cdot CH_3)\cdot CH(CO\cdot  

# 3. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-8</sub>O<sub>5</sub>.

4-Anilino-cyclopenten-(3)-on-(5)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester  $C_{17}H_{19}O_5N=C_6H_5\cdot NH\cdot C=C(CO_2\cdot C_2H_5)$  CH $_2$  ist desmotrop mit 4-Phenylimino-cyclopentanon-(5)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester, Bd. XII, S. 538.

#### b) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-10}O_5$ .

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Amino-1.1-athylen-cyclopenten-(2)-on-(5)-dicarbons \"{a}ure-(3.4)-athylester-(4)~(?)} \\ C_{11}H_{13}O_5N &=& \begin{array}{c} H_2C \\ H_2C \end{array} \\ \hline C(NH_2):C\cdot CO_2H \\ \hline \text{cyclopentanon-(5)-dicarbons \"{a}ure-(3.4)-athylester-(4)(?), Bd. X, S. 901.} \end{array}$ 

#### c) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-12}O_5$ .

[a-(β-Naphthylamino)-benzyl]-oxalessigsäure-diäthylester  $C_{25}H_{25}O_5N=C_6H_5$ ·  $CH(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ . B. Durch Einw. von Oxalessigester (Bd. III, S. 782) auf Benzal-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) (Simon, Conduché, C. r. 139, 298; S., Maugurn, C. r. 143, 427; A. ch. [8] 13, 365). — Farblose Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 162°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltern Alkohol, leichter in heißem Alkohol (S., M.). — Geht beim Durchtränken mit kalter konzentrierter Schwefelsäure in den Phenyl-benzochinolindihydrid-diearbonsäure-diäthylester der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3299) über; bei längerer Einw. größerer Mengen kalter konzentrierter Schwefelsäure entsteht neben dieser Verbindung der entsprechende Phenyl-benzochinolin-dicarbonsäure-diäthylester (Syst. No. 3300) (S., M.).

#### d) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-14}O_5$ .

1. Aminoderivat der  $\alpha$ -Benzoyl-äthylen- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure  $C_{11}H_8O_5=HO_2C\cdot CH:C(CO\cdot C_aH_5)\cdot CO_2H.$ 

 $\beta$ -Amino -  $\alpha$ - benzoyl - äthylen -  $\alpha\beta$ - dicarbonsäure  $C_{11}H_{\varphi}O_5N = HO_2C\cdot C(NH_2):C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . Derivate, die sich auch von der desmotropen Form  $HO_2C\cdot C(:NH)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$  ableiten lassen, s. Bd. X, S. 903 und 904 und Bd. XII, S. 538.

2. Aminoderivat der  $\beta$ -Phenyl- $\alpha$ -äthyliden- $\alpha'$ -acetyl-glutarsäure  $C_{15}H_{16}O_5=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ .

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-Phenyl-}a\text{-}[a\text{-anilino-$a$thyliden}]\text{-}a'\text{-acetyl-glutars}\\ \text{`aure-diathylester }C_{25}H_{29}O_5N = CH_3\cdot C(NH\cdot C_6H_5)\text{:}C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5 \quad \text{ist desmotrop mit }\\ \beta\text{-Phenyl-}a\text{-}[a\text{-phenylimino-$a$thyl}]\text{-}a'\text{-acetyl-glutars}\\ \text{`aure-diathylester }CH_3\cdot C(:N\cdot C_6H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C$ 

# e) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-20}O_5$ .

a.a'-Bis-[a-anilino-benzyl]-aceton-a.a'-dicarbonsäure-diäthylester  $C_{35}H_{36}O_5N_2=[C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(CO_3\cdot C_2H_5)--]_2CO$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Acetondicarbonsäure-diäthylester (Bd. III, S. 789) und 2 Mol.-Gew. Benzalanilin (Bd. XII, S. 195) in konz. Benzollösung (Ch. MAYER, Bl. [3] 33, 498; vgl. SCHIFF, B. 31, 1390). — Krystallpulver. Der Schmelzpunkt schwarkt je nach der Waschflüssigkeit, mit welcher das Pulver behandelt wird, zwischen 166° und 190°; Waschen mit Alkohol erhöht den Schmelzpunkt rasch (Ch. M.). Unlöslich in Ather, Benzol, Ligroin, Chloroform (Ch. M.). — Geht durch 1-stdg. Kochen mit Alkohol unter Verlust von 1 Mol. Anilin in N.a.a'-Triphenyl- $\gamma$ -piperidon- $\beta$ - $\beta$ '-dicarbonsäure-diäthylester (Syst. No. 3368) über (Ch. M.).

#### 4. Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren  $C_nH_{2n-12}O_6$ .

#### Aminoderivate der Oxo-carbonsäuren $C_8H_4O_6$ .

1. Aminoderivate der Chinon-dicarbonsäure-(2.6) C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub> = (O:)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CO<sub>2</sub>H)<sub>2</sub>.

3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6)  $C_8H_7O_5N_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Dikaliumsalz entsteht durch Erwärmen des 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6)-mononitrils (s. u.) mit Kalilauge (Nietzki, Petrki, B. 33, 1795). — Konz. Salzsäure zerlegt die Salze unter Bildung der Verbindung  $C_8H_5O_4N_3$  (s. u.). Durch Reduktion mit Zinnchlorür entsteht 2.4.6-Triamino-5-oxy-isophthalsäure (S. 640). — Monokaliumsalz  $KC_8H_6O_5N_3$ . Ziegelroter krystallinischer Niederschlag. — Dikaliumsalz. Krystalle. Löslich in Wasser mit blutroter Farbe. Verbindung  $C_8H_5O_4N_3$ . B. Durch Einw. von konz. Salzsäure auf das Monokaliumsalz der 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6) (s. o.) (N., P., B. 33, 1796). — Rotgelbe Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

gelbe Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

dicarbonsäure-(2.6) bezw. 5-Nitroso-2.4.6-triamino-isophthalsäure  $C_8H_8O_5N_4$ , Formel I bezw. II. B. Aus den Kaliumsalzen der 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6) und CO $_2H$  CO $_2H$  CO $_2H$  II.  $H_2N$  CO $_2H$ 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-oxim-(4)amino-chinon-imid-(1)-dicarbonsäure-(2.6) und salzsaurem Hydroxylamin (N., P., B. 33, 1797).

NH<sub>2</sub>
NH<sub>2</sub>
Wird von Zinnehlorür und Salzsäure zu 2.4.5.6-Tetraamino-isophthalsäure (S. 558) reduziert. — Natriumsalz NaC<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N<sub>4</sub>. Gelbe Blättchen.

3.5 - Diamino - chinon - imid -(1) - dicarbonsäure - (2.6) - mononitril, 3.5-Diamino-2-cyan-chinon-imid-(1)-carbonsäure-(6)  $C_bH_bO_3N_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kocht 2.4.6-Triamino-5-oxy-3-cyan- $H_2N$ :NH benzamid (S. 640) mit Pottaschelösung, bis alles gelöst ist, fügt etwas O: CO<sub>2</sub>H fein verteilten Braunstein hinzu und zerlegt das nach dem Erkalten abgeschiedene Kaliumsalz mit Salzsäure (N., P., B. 33, 1793). — Dunkelgelbe Nadeln. — Liefert durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure und Behandeln der hierbei entstehenden, nicht näher beschriebenen 2.4.6-Triamino-5-oxy-3-cyan-benzocsäure mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat unter Zusatz von etwas Zinnehlorür 2.4.6-Tris-acetamino-5-oxy-3-cyan-benzocsäure (S. 640). — NaC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>N<sub>4</sub>. — KC<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>N<sub>4</sub>. Kupferrote Krystalle.

3.5 - Diamino - chinon - imid - (1) - oxim - (4) - dicarbonsäure - (2.6) - mononitril, 3.5 - Diamino - 2 - cyan - chinon - imid - (1) - oxim - (4) - carbonsäure - (6) bezw. 5-Nitroso-2.4.6-triamino-isophthalsäure-mononitril, 5-Nitroso-2.4.6-triamino-3-cyan-benzoesäure  $C_8H_7O_3N_5$ , Formel I bezw. II. B. Aus den Alkalisalzen des 3.5-Diamino-chinon-imid-(1)-disephoneäure (2.6) mononitrile (2.6) nontrile (3.6) 2.4.6-triamino-isophthalsäure-mononitril, dicarbonsāure-(2.6)-mononitrils (s. o.) und salzsaurem Hydroxylamin (N., P., B. 33, 1794). — NH<sub>2</sub> NH<sub>2</sub> Seht durch Reduktion in 2.4.5.6-Tetraamino-3-cyan-benzoesäure (S. 558) über. —  $KC_8H_6O_3N_5$ + 1/2 H<sub>2</sub>O. Dunkelrote Krystalle.

2. Aminoderivate der Chinon-dicarbonsäure-(2.5) C<sub>9</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>=(O:)<sub>9</sub>C<sub>6</sub>H<sub>9</sub>(CO<sub>2</sub>H)<sub>9</sub>.

3.6-Diamino-chinon-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester bezw. 3.6-Dioxy-chinondiimid-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Bei mehrstündigem Stehen von mit Alkohol befeuchtetem 3.6 - Dichlor - chinon- dicarbonsäure - (2.5) - diäthylester (Bd. X, S. 902) mit alkoh. Ammoniak (Hantzseh, Zeckendorf, B. 20, 1311). — Goldglänzende Blättchen (aus Chloroform). Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, bei 2700 (H., Z.). Sehr beständig; wird von Schwefeldioxyd und von Hydroxylamin nicht angegriffen (Böniczen, B. 21, 1762). Mit Zinn und Selzgäuge antsteht 2.6 Dieming bedrach in an die aber 2000 (2.5). B. 21, 1762). Mit Zinn und Salzsäure entsteht 3.6-Diamino-hydrochinon-dicarbonsaure-(2.5)diathylester (S. 645) (B.).

3.6-Dianilino-chinon-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester bezw. 3.6-Dioxy-chinon-dianil-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester  $C_{24}H_{22}O_8N_2=(C_8H_5\cdot NH)_2C_6(:O)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$  bezw.  $(C_6H_5\cdot N:)_2C_8(OH)_2(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ . B. Aus 3.6-Dichlor-chinon-dicarbonsäure-(2.5)-diäthylester (Bd. X, S. 902) und Anilin (Bd. XII, S. 59) (Hantzsch, Zeckendorf, B. 20, 1312). — Granatrote Krystalle. F: 246°.

#### b) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-18}O_6$ .

3-p-Toluidino-naphthochinon-(1.4)-malonsäure-(2)-diäthylester  $C_{24}H_{23}O_6N=C_8H_4\cdot CH_3\cdot B$ . Durch kurzes Kochen von 3-Brom-naphthochinon-(1.4)-malonsäure-(2)-diäthylester (Bd. X, S. 909) mit überschüssigem p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) in konzentrierter alkoholischer Lösung (LIEBERMANN, B. 32, 920). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122—124°. Unlöslich in kalten verdünnten Alkalien. — Liefert beim Kochen mit Alkali ein blaues Kaliumsalz, aus dessen wäßr. Lösung Säuren gelbe Flocken fällen, die Tonerdebeizen schwach gelb anfärben.

### c) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-22</sub>O<sub>6</sub>.

a.ζ-Bis- $\beta$ -naphthylamino- $\gamma$ . $\gamma$ .δ.δ-tetraoxy-a.ζ-diphenyl-hexan- $\beta$ .ε-dicarbonsäure-diäthylester,  $\beta$ , $\beta$ , $\beta$ '- $\beta$ '-Tetraoxy-a.a'-bis- $\{a$ -( $\beta$ -naphthylamino)-benzyl]-adipinsäure-diäthylester  $C_{44}H_{44}O_3N_2 = [C_6H_5\cdot CH(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(OH)_2-]_2(?)$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. Ketipinsäurediäthylester (Bd. III, S. 335) und 2 Mol.-Gew. Benzal- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1281) in alkoh. Lösung (Thomas-Mamert, Well., Bl. [3] 23, 435). — Fast weiße Krystalle (aus Ligroin). F: 125°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

### d) Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-26}O_6$ .

 $\begin{array}{l} \gamma.\delta\text{-Diamino-}a.\zeta\text{-dioxo-}a.\zeta\text{-diphenyl-}\beta.\delta\text{-hexadien-}\beta.\varepsilon\text{-dicarbons}\\ \text{C}_{24}\text{H}_{24}\text{O}_6\text{N}_2 = [\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{C}(\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5):\text{C}(\text{NH}_2)-]_2}, \quad \text{Vgl.} \quad a.\zeta\text{-Dioxo-}\gamma.\delta\text{-diimino-}a.\zeta\text{-diphenyl-lexan-}\beta.\varepsilon\text{-dicarbons}\\ \text{aucditar-diathylester} \quad [\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}(\text{CO}_2\cdot\text{C}_2\text{H}_5):\text{C}(:\text{NH})-]_2}, \quad \text{Bd.} \quad \text{X,} \quad \text{S.} \quad 936. \end{array}$ 

# 5. Aminoderivate einer Oxo-carbonsäure mit 8 Sauerstoffatomen.

x - Amino - anthrachinon - tricarbonsäure - (1.2.4) vom Schmelzpunkt 210°, a - [Amino - anthrachinon - tricarbonsäure - (1.2.4)]  $C_{17}H_9O_8N = H_2N \cdot C_{14}H_4(:O)_2(CO_2H)_3$ . B. Bei der Reduktion von a-[Nitro-anthrachinon-tricarbonsäure-(1.2.4)] (Bd. X, S. 936) mit Zinnehlorür, beide gelöst in Kalilauge (Elbs, J. pr. [2] 41, 133). — Dunkelrote Blättehen (aus Wasser). F: 210°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol.

x - Amino - anthrachinon - tricarbonsäure - (1.2.4) vom Schmelzpunkt 255°,  $\beta$  - [Amino - anthrachinon - tricarbonsäure - (1.2.4)]  $C_{17}H_9O_8N = H_2N\cdot C_{14}H_4(:0)_2(CO_2H)_3$ . Bei der Beduktion von  $\beta$ -[Nitro-anthrachinon-tricarbonsäure-(1.2.4)] (Bd. X, S. 936) mit Zinnehlorür und Kalilauge (E., J. pr. [2] 41, 137). — Tiefrote Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 255°. Löslich in Wasser und Alkohol.

## 6. Aminoderivat einer Oxo-carbonsäure mit 10 Sauerstoffatomen.

3.6-Diamino-chinon-dimalonsäure-(2.5)-tetraäthylester bezw. 3.6 - Dioxy - chinondiimid - di malonsäure - (2.5) - tetraäthylester C<sub>20</sub>H<sub>28</sub>O<sub>10</sub>N<sub>2</sub>, Formel I bezw. II. B. Aus 3.6 - Dichlor - chinon - dimalonsäure, (2.5) - tetraäthylester (Rd. V. S. C.

säure-(2.5)-tetraäthylester (Bd. X, S. 940) und alkoh. Ammoniak in der Kälte (Stieglitz, Am. 13, 40). — Rote Nadeln. F: 159—160°. Löslich in alkalischen, unlöslich in sauren Flüssigkeiten.

## N. Amino-oxy-oxo-carbonsäuren.

## 1. Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-carbonsäure  $C_n H_{2n-6} O_4$ .

Amino - [campheryl - (3)] - glykolsäure, "Camphoformolaminearbonsäure"  $C_{12}H_{19}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. Derivate s. bei Derivaten der "Campheroxalsäure", Bd. X, S. 798.

$$\begin{array}{c|c} H_2C \cdot C(CH_3) \cdot CO \\ & C(CH_3)_2 \\ H_2C \cdot CH ---- CH \cdot C(OH)(NH_2) \cdot CO_2H \end{array}$$

- b) Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren  $C_nH_{2n-10}O_4$ .
- 1. Aminoderivat der 3-0xy-benzoylameisensäure  $\rm C_8H_6O_4 = \rm HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO_9H$  (Bd. X, S. 950).
- 4-Amino-3-methoxy-benzoylameisensäure, 4-Amino-3-methoxy-phenylglyoxylsäure  $C_9H_9O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von 4-Amino-3-methoxy-phenyltartronsäure (S. 645) (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 117021; C. 1901 I, 237). Gelbe Platten (aus Wasser). Färbt sich von 125° ab dunkler, sintert gegen 140° und schmilzt unter Zersetzung bei 147—148°.

 $\begin{array}{c|c} \mathrm{CO}\cdot\mathrm{CO_2H} \\ & & \\ \mathrm{NH_2} \end{array}$ 

#### 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren $C_{10}H_{10}O_4$ .

1. Aminoderivate der  $\beta$ -[2-Oxy-benzoyl]-propionsäure  $C_{10}H_{10}O_4=HO\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot CO_9H$ .

 $\beta$  - [4 - Dimethylamino - 2 - oxy - benzoyl] - propionsäure  $C_{12}H_{15}O_4N$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung des entsprechenden Amids mit Ätzalkali (Weinschenk, C. 1903 II, 1433). — Schmilzt gegen 190°. Leicht löslich in Alkohol. Schwer löslich in Natriumcarbonat. — Liefert beim Kondensieren mit m-Amino-phenolen Bernsteinsäurerhodamine, mit mehrwertigen Phenolen Bernsteinsäurerhodole.

 $\begin{array}{llll} \textbf{Amid} & C_{12}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2. & B. & Beim Erhitzen\\ von & 9.9 & Succinimid (Syst. No. 3201), & 13.7 & 3-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 405)\\ und & 12-14 & g & Borsäure & auf & 150-175^0 & (W., & C. 1903 & II, & 1433). & \longrightarrow & Nadeln & (aus & Alkohol).\\ \textbf{F}: & 217-220^0 & (Zers.). & Ziemlich & schwer & löslich & in & Alkohol. & Löslich & in & Säuren & und & in & Atzalkalien. \\ \end{array}$ 

- 2. Aminoderivate der Phenyl-acetyl-glykolsäure  $C_{10}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot C(OH)(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ .
- [4-Dimethylamino-phenyl]-acetyl-glykolsäure-methylester, a-Oxy-a-[4-dimethylamino-phenyl]-acetessigsäure-methylester  $C_{13}H_{17}O_4N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Man erhitzt während einiger Minuten äquimolekulare Mengen Dimethylanilin und a. $\beta$ -Dioxo-buttersäure-methylester (Bd. III, S. 743) in Eisessig auf 100° (Guyot, Badonnel, C. r. 148, 847). Blättehen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 81°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Wird durch Cupriacetat bei gewöhnlicher Temperatur unter Abspaltung von Essigsäure zu 4-Dimethylamino-phenylglyoxylsäure-methylester (S. 651) oxydiert. Wäßr. Kalilauge spaltet in Essigsäure, Methylalkohol und 4-Dimethylamino-phenylglykolsäure (4-Dimethylamino-mandelsäure S. 600); 90° warme konzentrierte Schwefelsäure spaltet in 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31), Kohlenoxyd, Essigsäure und Methylalkohol.
- [4-Diäthylamino-phenyl]-acetyl-glykolsäure-methylester, a-Oxy-a-[4-diäthylamino-phenyl] acetessigsäure methylester  $C_{15}H_{21}O_4N=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot C(OH)(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus Diäthylanilin und a. $\beta$ -Dioxo-buttersäure-methylester in Eisessig bei 100° (G., B., C. r. 148, 847). Prismen. F: 56°.

#### c) Aminoderivat einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-14}O_4$ .

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-p-Phenetidino-2-[4-methoxy-phenyl]-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbons\"{a}ure-(1)-\ddot{a}thylester} & C_{24}H_{27}O_5N = & C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C< & CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\\ \hline & ch\cdot CO_2\cdot C_2H_5 & ist desmotrop & mit & 4-[4-\ddot{a}thoxy-phenylimino]-2-[4-methoxy-phenyl]-cyclohexanon-(6)-carbons\"{a}ure-(1)-\ddot{a}thylester, & Bd. & XIII, & S. & 498. \end{array}$ 

## d) Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-18</sub>O<sub>4</sub>.

Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren  $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{10}\mathrm{O}_4$ .

- 1. Aminoderivate der 2-[2-Oxy-benzoyl]-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ .
- 2 [4 Methylamino 2 oxy benzoyl] benzoesäure, 4'- Methylamino 2'- oxy benzophenon-carbonsäure-(2) OH CO  $_2$ H CI  $_5$ H $_{13}$ O $_4$ N, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Phthalimid (Syst. No. 3207) mit 3-Methylamino-phenol (Bd. XIII, S. 404) in Gegenwart von Borsäure auf 150—160° und verseift das entstandene rohe Amid der 2-[4-Methylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure mit verd. Natronlauge (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 162034; C. 1905 II, 729). F: 178—179°.
- 2-[4-Dimethylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Dimethylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{15}O_4N=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 405) und Phthalsäure-anhydrid (Syst. No. 2479) durch Kochen in Benzol-Lösung (BINDSCHEDLER, D. R. P. 85931; Frdl. 4, 261) oder durch Verschmelzen bei  $100^o$  (Bl., D. R. P. 87068; Frdl. 4, 262). Tafeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich sehwer in heißem Wasser;

$$I. \xrightarrow{C_{6}H_{4} \cdot CO - O} \underbrace{C_{6}H_{4} \cdot CO - O}_{C \cdot N(CH_{3})_{2}} \qquad II. \xrightarrow{C(CH_{3})_{2}N \cdot (CH_{3})_{2}} : N(CH_{3})_{2}$$

löslich in heißer Sodalösung (Bl., D. R. P. 85931). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 4'-Dimethylamino-2'-oxy-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (S. 630) (HALLER, Guyor, Bl. [3] 25, 203). Gibt mit 1 Mol.-Gew. 3-Dimethylamino-phenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure Tetramethylrhodamin (Formel I bezw. II) (Syst. No. 2933) (Bl., D.R. P. 85931). Über weitere Verwendung zur Darstellung von Rhodaminfarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 575, 576, 577, 578. — Calciumsalz. Tafeln (Bl., D. R. P. 85931). — Bariumsalz. Nadeln (Bl., D. R. P. 85931).

2-[4-Äthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Äthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus dementsprechenden Amid durch Kochen mit verd. Natronlauge (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 162034; C. 1905 II, 729). — Schmilzt bei 152—153° unter Rotfärbung; in verd. Alkalien und in Mineralsäure löslich (B. A. S. F.). — Kondensiert sich mit Oxyhydrochinon (Bd. VI, S. 1087) zu einem Produkt, das mit konz. Schwefelsäure einen grünen Farbstoff der Cöruleinreihe liefert (Bayer & Co., D. R. P. 196752; C. 1908 I, 1437). — Hydrochlorid. Nadeln (B. A. S. F.).

Amid  $C_{16}H_{16}O_3N_2 = C_2H_5$  NH· $C_6H_3(OH)$ ·CO· $C_6H_4$ ·CO·NH<sub>2</sub>. B. Aus Phthalimid (Syst. No. 3207) und 3-Äthylamino-phenol (Bd. XIII, S. 408) in Gegenwart von Borsäure bei 150—160° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 162034; C. 1905 II, 729). — Brauner gelatinöser Niederschlag (aus der Lösung des Hydrochlorids durch Sodalösung). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Hydrochlorid. Bräunliehrotes krystallinisches Pulver.

2-[4-Diäthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 4'-Diäthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{18}O_4N=(C_2H_5)_2N\cdot C_8H_8(OH)\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$ . B. Aus Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) und der äquimolekularen Menge 3-Diäthylaminophenol (Bd. XIII, S. 408) beim Kochen in Toluol (BINDSCHEDLER, D. R. P. 85931; Frdl. 4, 261) oder beim Verschmelzen bei  $100^0$  (Br., D. R. P. 87068; Frdl. 4, 262). — Nadeln. F:  $203^0$  (Zers.); sehr schwer löslich in Alkohol (Haller, Guyot, C. r. 126, 1251). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Kalilauge (H., G., C. r. 126, 1251) oder mit Zink und Salzsäure (H., G., Bl. [3] 25, 204) entsteht 4'-Diäthylamino-2'-oxy-diphenylmethan-

carbonsäure-(2) (S. 630). 2-[4-Diāthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure gibt bei der Kondensation mit Pyrogallol, Resorcylsäure, Gallussäure, Tannin oder Gallussäureamid in Gegenwart von Schwefelsäure beizenfärbende Farbstoffe der Phthaleinreihe (Cassella & Co., D. R. P. 122 352, 123077; C. 1901 II, 251, 798). Bei der Kondensation mit Oxyhydrochinon entsteht ein Produkt, das mit Schwefelsäure einen grünen Farbstoff der Cöruleinreihe liefert (BAYER & Co., D. R. P. 196752; C. 1908 I, 1437). 2-[4-Diāthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure gibt beim Erhitzen mit m-Dialkylamino-phenolen Rhodamine (Bl., D. R. P. 85931). Auch die Kondensation mit 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 598) führt zu einem Rhodaminfarbstoff (Basler Chem. Fabr. 132066; C. 1902 II, 171; vgl. Schultz, Tab. No. 576). Mit 4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 574) erfolgt unter Abspaltung von Ammoniak Kondensation zu einem Farbstoff der Rhodolreihe, der tannierte Baumwolle in gelbroten Tönen farbt (Bl., D. R. P. 96108; Frall. 5, 229).

- 3.6-Dichlor-2-[4-dimethylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dichlor-4'-dimethylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{16}H_{13}O_4NCl_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . B. Durch 3-stdg. Erhitzen von 100 g 3-Dimethylamino-phenol mit 160 g [3.6-Dichlor-phthalsäure]-anhydrid (Syst. No. 2479) auf dem Wasserbade (Severin, Bl. [3] 29, 60). Krystalle. F: 191°. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Benzol und Toluol. Geht beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in 5.8-Dichlor-3-dimethylamino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) über. Geht beim Erhitzen mit der berechneten Menge 3-Dialkylamino-phenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure in die entspreehenden Rhodamine über.
- 3.6-Dichlor-2-[4-diäthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 3.6-Dichlor-4'-diäthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2)  $C_{18}H_{17}O_4NCl_2 = (C_2H_{5})_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [3.6-Dichlor-phthalsäure]-anhydrid und 3-Diäthylamino-phenol in Toluol (Höchster Farbw., D. R. P. 118077; C. 1901 I, 602). Amorph. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform; löslich in Sodalösung. Durch Kondensation mit Oxynaphthalin-sulfonsäuren, z. B. mit Chromotropsäure (Bd. XI, S. 307) in Gegenwart von Sehwefelsäure entstehen Farbstoffe, die direkt als Säurefarbstoffe verwendbar sind.
- 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-diäthylamino-2-oxy-benzoyl]-benzoesäure, 3.4.5.6-Tetrachlor-4'-diäthylamino-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) C<sub>18</sub>H<sub>15</sub>O<sub>4</sub>NCl<sub>4</sub> = (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)·CO·C<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub>·CO<sub>2</sub>H. B. Aus Tetrachlorphthalsäureanhydrid und 3-Diäthylaminophenol (Höchster Farbw., D. R. P. 118077; C. 1901 I, 602; Haller, Umbgrove, Bl. [3] 25, 746).— Krystalle (aus Alkohol). F: 198°; leicht löslich in Eisessig, löslich in den Alkoholon, schwer löslich in Benzol und Toluol (H., U.).— Liefert mit Oxy-naphthalin-sulfonsäuren, z. B. Chromotropsäure (Bd. XI, S. 307) in Gegenwart von Schwefelsäure Farbstoffe, die direkt als Säurefarbstoffe verwendbar sind (H. F.). Kondensiert sich mit 3-Dimethylamino-phenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu dem entsprechenden Rhodamin (Syst. No. 2933) (H., U.).
- 2. Aminoderivat der 2-[4-Oxy-benzoyl]-benzoesäure  $C_{14}H_{10}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 970).
- 2-[3.5-Diamino-4-methoxy-benzopl]-benzoesäure, 3'.5'-Diamino-4'-methoxy-benzophenon-carbonsäure-(2) C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-[3.5-Dinitro-4-methoxy-benzoel]-benzoesäure (Bd. X, S. 971) mit Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., H<sub>2</sub>N D. R. P. 205036; C. 1909 I, 475). Körnige Krystalle. Schmilzt bei 215° unter Abspaltung von Wasser und Übergang in 1.3-Diamino-2-methoxy-anthrachinon (S. 277). Ziemlich löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, sehr wenig in Benzol, Toluol oder Xylol. Leicht löslich in Alkalien und verd. Mineralsäuren.

### e) Aminoderivate einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-24}O_4$ .

2-[4-Amino-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure C<sub>18</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt 2-[1-Oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Bd. X, S. 979) in alkal. Lösung mit benzoldiazoniumchlorid und reduziert die entstandene Azoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 416; Clayton Aniline Co., D. R. P. 183629; C. 1907 II, 367). — Krystallinisches Pulver; sehr wenig löslich in Benzol und Toluol, ziemlich in Eisessig oder Alkohol; in Natriumcarbonat braungelb löslich (Cl. A. Co.) — Geht beim Erhitzen für sich (Cl. A. Co.) oder beim Kochen in Nitrobenzol (B., F., Th., W.) in 10-Amino-9-oxy-naphthaeenchinon (S. 280) über. Dieser Übergang findet teilweise schon beim Lösen von 2-[4-Amino-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure in heißer Essigsäure statt (B., F., Th., W.). — C<sub>18</sub>H<sub>13</sub>O<sub>4</sub>N + HCl. Krystalle (aus Alkohol) (B., F., Th., W.).

3 oder 6-Amino-2-[1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure  $C_{18}H_{13}O_4N$ , Formel I oder II. B. Man reduziert die entspreehende Nitroverbindung (Bd. X, S. 981) mit Ferrosulfat und

I. 
$$OH CO_2H$$
 $OH CO_2H$ 
 $OH CO$ 
 $OH CO$ 
 $OH CO$ 
 $OH CO$ 

Natriumearbonat (Bentley, Friedl, Weizmann, Soc. 91, 1590). — Graues Pulver (aus der Lösung in Natriumearbonat durch Schwefelsäure gefällt). F: 167—170°. Eisenehlorid färbt die alkoh. Lösung dunkelgrün; die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen violett.

4 oder 5 - Amino - 2 - [1 - oxy - naphthoyl - (2)] - benzoesäure  $C_{18}H_{13}O_4N$ , Formel III oder IV. B. Aus der entsprechenden Nitroverbindung (Bd. X, S. 981) durch Reduktion mit

III. 
$$OH$$
  $CO_2H$   $CO_2H$   $CO_2H$   $CO_2H$   $CO_2H$   $CO$ 

Ferrosulfat in Gegenwart von Natriumcarbonat (B., F., W., Soc. 91, 1591). — Gelbes Pulver. F: 160-163°. Eisenehlorid färbt die alkoh. Lösung dunkelgrün.

#### 2. Aminoderivate der Oxy-oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

### a) Aminoderivat einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-10}O_5$ .

3-Amino - 5.6 - dimethoxy - 2 - formyl - benzoesäure bezw. 4 - Amino - 3 - oxy - 6.7 - di - methoxy - phthalid  $C_{10}H_{11}O_5N$ , Formel I bezw. II, Amino-opian-säure. R Raim Kochen oiner  $O \cdot CH_2$  II.  $O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_2$   $O \cdot CH_3 \cdot O \cdot$ säure. B. Beim Kochen einer

säure. B. Beim Kochen einer 553 5013 wäßr. Lösung von 1 Tł. Nitrosopiansäure (Bd. X, S. 996) mit der Lösung von 5 Tłn. Zinnchlorür in 18 Tłn. Salzsäure (D: 1,19) (Kleemann, B. 20, 876). — Beginnt bei 220° sich zu bräunen. Löst sich in Natronlauge, Kalilauge und Barytwasser mit blauvioletter Farbe. Die wäßr. Lösung des nicht näher beschriebenen Ammoniumsalzes wird durch Eisenchlorid grün gefärbt. Liefert mit Essigsäureanhydrid die Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>N<sub>2</sub> (s. u.). — C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>5</sub>N + HCl. Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>N<sub>2</sub>. B. Beim Behandeln von Aminoopiansäure mit Essigsäureanhydrid (Kleemann, B. 20, 877). — Körnig-krystallinisch. Schmilzt bei 232—233° unter Gasentwicklung. Unlöslich in Wasser und Äther, sehwer löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Eisessig. Löslich in Natronlauge.

in Eisessig. Löslich in Natronlauge.

### b) Aminoderivat einer Oxy-oxo-carbonsäure $C_nH_{2n-24}O_5$ .

4 oder 5-Oxy-2-[4-amino-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure  $C_{18}H_{13}O_5N$ , Formel I oder II. B. Man kuppelt Benzoldiazoniumehlorid und 4 oder 5-Oxy-2-[1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure (Bd. X, S. 1011) in alkal. Lösung und reduziert die entstandene Azoverbindung

I. 
$$OH$$
  $CO_2H$   $OH$   $CO_2H$   $OH$   $CO_2H$   $OH$   $CO_2H$ 

mit Zinnehlorür und Salzsäure (Bentley, Friedl, Thomas, Weizmann, Soc. 91, 423). — Schwer löslich in Benzol. Löslich in Sodalösung; wird daraus durch Salzsäure wieder gefällt. Liefert beim Erhitzen in Eisessig oder Nitrobenzol 10-Amino-2.9-dioxy- oder 9-Amino-2.10-dioxy-naphthacenchinon (S. 293).

### O. Amino-sulfinsäuren.

#### Aminoderivate der Monosulfinsäuren.

- a) Aminoderivate der Monosulfinsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-6</sub>O<sub>2</sub>S.
- 1. Aminoderivate der Benzolsulfinsäure  $C_6H_6O_2S=C_6H_5\cdot SO_2H$  (Bd. XI, S. 2).
- 3-Amino-benzol-sulfinsäure-(1), Anilin-sulfinsäure-(3)  $C_6H_7O_2NS = H_2N\cdot C_6H_4$ - $SO_2H$ . B. Beim Behandeln einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes der 3-Amino-benzolthiosulfonsäure-(1) (S. 695) mit Natriumamalgam (Limpeicht, A. 278, 252). Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Verkohlt bei  $210^9$ , ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. Beim Erwärmen mit Säuren entstehen 3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 688) und 3.3'-Diamino-diphenyldisulfoxyd (Bd. XIII, S. 426). Geht beim Digerieren mit gelbem Schwefelammonium in 3-Amino-benzol-thiosulfonsäure-(1) über.  $AgC_6H_6O_2NS$ . Prismen.
- 4-Dimethylamino-benzol-sulfinsäure-(1), N.N-Dimethyl-anilin-sulfinsäure-(4)  $C_8H_{11}O_2NS = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2H$ . B. Neben ciner isomeren Verbindung  $C_8H_{11}O_2NS$  (Bd. XII, S. 155), beim Zersetzen der durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Thionylehlorid auf 3 Mol.-Gew. Dimethylanilin in stark verd. Petrolätherlösung entstehenden Verbindung  $C_{16}H_{22}ON_2Cl_2S$  (Bd. XII, S. 155) mit Eiswasser (Michaelis, Schindler, A. 310, 142). Die freie Säure ist sehr wenig beständig; wird sie durch stärkere Säuren aus ihren Salzen abgeschieden, so zerfällt sie in 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylsulfoxyd (Bd. XIII, S. 538) und sehweflige Säure. Na $C_8H_{10}O_2NS+aq$ . Krystalle (aus Wasser). Leieht löslich in Wasser und Alkohol.  $KC_8H_{10}O_2NS+aq$ ? Tafeln (aus Wasser). Verwittert an der Luft.
- 4-Diäthylamino-benzol-sulfinsäure-(1), N.N-Diäthyl-anilin-sulfinsäure-(4)  $C_{10}H_{15}O_2NS = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2H$ . B. Neben Diäthylanilin (Bd. XII, S. 164) und 4.4'-Bisdiäthylamino-diphenylsulfid (Bd. XIII, S. 540) bei der Zersetzung der durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Thionylchlorid auf 2 Mol.-Gew. Diäthylanilin Benzol entstehenden Verbindung  $C_{20}H_{30}ON_2Cl_2S$  (Bd. XII, S. 166) mit Eiswasser (Michaells, Schindler, A. 310, 153). Die freie Säure gibt beim Erwärmen mit Säuren Schwefeldioxyd und 4.4'-Bis-diäthylamino-diphenylsulfoxyd (Bd. XIII, S. 540). Na $C_{10}H_{14}O_2NS$ . Krystalle (aus absol. Alkohol).  $KC_{10}H_{14}O_2NS$ . Krystalle.
- 2. Aminoderivate der Monosulfinsäuren  $C_7H_8O_2S$ .
- 1. Aminoderivat der Toluol sulfinsäure (2)  $C_7H_8O_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2H$  (Bd. XI, S. 8).
- 4-Amino-toluol-sulfinsäure-(2)  $C_7H_9O_2NS$ , s. nebenstehende Formel.

  B. Beim Behandeln von 4-Amino-toluol-thiosulfonsäure-(2) mit Natriumamalgam (Limpeicht, Hefffer, A. 221, 347). Prismen oder Nadeln. Schmilzt noch nieht bei 240°; fast unlöslich in Alkohol, leicht löslich in heißem Wasser; 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,46 Tle. Säure (L., H.). Wird von Zinn und Salzsäure nicht angegriffen (L., H.). Zersetzung durch Halogenwasserstoffsäuren: L., H., A. 221, 355; vgl. auch L., A. 278, 255. Beim Behandeln mit salpetriger Säure in Gegenwart von Bromwasserstoffsäure entsteht 4-Brom-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 89) (L., H.). Läßt sich durch Behandeln mit salpetriger Säure in Gegenwart von absol. Alkohol und Erwärmen der entstandenen Diazverbindung mit absol. Alkohol in 4-Athoxy-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 258) überführen (L., H.). Geht beim Digerieren mit gelbem Schwefelammonium in 4-Amino-toluol-thiosulfonsäure-(2) über (L., H.). KC7H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>NS. Prismen (L., H.). Ba(C7H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>NS)<sub>2</sub> + aq. Nadeln. Hält bei 130° noch 2 Mol. Krystallwasser zurück (L., H.).
- 2. Aminoderivate der Toluol sulfinsäure (4)  $C_7H_8O_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2H$  (Bd. XI, S. 9).
- 2 Amino toluol sulfinsäure (4) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

  B. Beim Behandeln einer alkal. Lösung von 2-Amino toluol thiosulfonsäure (4) (8. 730) mit Natriumamalgam (Limpricht, Paysan, A. 221, 361). Tafeln. Zersetzt sich bei 160°, ohne zu sehmelzen; 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 12° 0,1476 g Säure; kaum löslich in Alkohol; unlöslich in Äther und Benzol

  CH<sub>3</sub>

  NH<sub>2</sub>

  SO<sub>2</sub>H

(L., P.). — Zersetzt sich durch Salzsäure: L., P., A. 221, 364; vgl. auch L., A. 278, 255. Verhalten gegen Chlorwasserstoffgas: L., P. Geht beim Digerieren mit gelbem Schwefelammonium in 2-Amino-toluol-thiosulfonsäure-(4) über (L., P.). Läßt sich durch Behandeln mit salpetriger Säure in Gegenwart von Alkohol und Kochen der entstandenen Verbindung mit Alkohol in 2-Äthoxy-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 253) überführen (L., P.). —  $AgC_7H_8O_2NS$ . Nadeln (L., P.). —  $Ba(C_7H_8O_2NS)_2 + 2H_2O$ . Tafeln (L., P.).

2.6 - Diamino - toluol - sulfinsäure - (4)  $C_7H_{10}O_2N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.6 - Diamino - toluol - thiosulfonsäure - (4) (S. 732) mit konz. Salzsäure (Perl., B. 18, 69). — Nadeln mit 1  $H_2O$ . 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 20,5° 0,0474 g wasserfreie Säure. Unlöslich in Alkohol, Äther und Essigsäure; löslich in Mineralsäuren. — Geht beim Behandeln mit Schwefelammonium in 2.6 - Diamino - toluol - thiosulfonsäure - (4) über. —  $Pb(C_7H_9O_2N_2S)_2 + 2H_2O$ . Nadeln.

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ H_{2}N \cdot \bigcirc \cdot NH_{2} \\ \vdots \\ SO_{2}H \end{array}$$

### b) Aminoderivat einer Monosulfinsäure $C_nH_{2n-22}O_2S$ .

4'.4"-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenyl-methan-sulfinsäure-(4) C<sub>24</sub>H<sub>28</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotierung von 4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 322) in Gegenwart von Schwefelsäure und Eintragen von Kupferpulver in die mit Schwefeldioxyd gesättigte Diazoniumsalzlösung unter Kühlung (BAYER & Co., D. R. P. 95830; Frdl. 5, 44). — Natriumsalz.

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ (CH_{3})_{2}N \cdot & \\ \hline \\ N(CH_{3})_{2} \end{array}$$

Grünliche Blättchen. — Kaliumsalz. Nadeln; leicht löslich in heißem Wasser. — Bariumsalz. Niederschlag; sehr wenig löslich in Wasser.

### P. Amino-sulfonsäuren.

In diese Klasse gehören u. a. die zahlreichen Mono- und Polysulfonsäuren der beiden Naphthylamine und der Polyaminonaphthaline. Entsprechend den "Leitsätzen für die systematische Anordnung" erfolgt die Einteilung und Anordnung dieser Aminonaphthalinsulfonsäuren in diesem Handbuche nach den zugrunde liegenden Naphthalinsulfonsäuren (vgl. Bd. I, S. 47).

Jede einzelne Verbindung ist in Übereinstimmung mit dem von R. STELZNER bearbeiteten "Literatur-Register der Organischen Chemie" unter zweierlei Namen aufgeführt; im einen ist die Stellung der Sulfogruppen mit möglichst kleinen Ziffern ausgedrückt, im anderen die Stellung der Aminogruppen. Die Umdeutung eines nach der einen Art bezifferten Namens in den gleichbedeutenden Namen der anderen Art sowie die schnelle Auffindung einer gesuchten Verbindung werden durch die folgende Übersicht erleichtert.

## Übersicht der Aminonaphthalinsulfonsäuren. (Vgl. auch die Anmerkungen auf S. 919).

(vgi. auch die Ahmerkungen auf 5. 313).		
		Seite
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2)		757
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(3) = $4$ -Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2).		757
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) = 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).		739
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(5) = 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).		744
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(6) = $5$ -Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2).		758
1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(7) = 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2).		765
l-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(8) = 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).	٠	752
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1)		738
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(4) = 3-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).		739
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(5) = 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).		748
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(6) = 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2).		760
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure (7) = 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure (2).		763
2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(8) = 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).		750

1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.4) 1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.5)	= 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) = 5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6)	Seite 783 788
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure (2.7).	= 8-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7)	$\begin{array}{c} 792 \\ 790 \end{array}$
1-Ammo-naphthalin-disulfonsäure-(2.8) 1-Ammo-naphthalin-disulfonsäure-(3.5)	= 5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7)	790
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) 1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(3.7)	= 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) = 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.6)	$\begin{array}{c} 792 \\ 791 \end{array}$
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(3.8)	= 8-Amino-naphthalin-disulfonsaure (1.6)	$\begin{array}{c} 789 \\ 790 \end{array}$
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(4.6) 1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(4.7)	= 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7) = 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6)	788
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(4.8) 1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(5.7)	= 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5) = 5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3)	$\begin{array}{c} 787 \\ 783 \end{array}$
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure (5.8)	== 5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.4)	786
1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(6.8)	= 8-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3)	785
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure (1.5)		786
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) . 2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7) .		$\begin{array}{c} 787 \\ 790 \end{array}$
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(3.6)	= 3-Amino-naphthalin-disulfonsäure (2.7)	792
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(3.7) 2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(4.7)	= 3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.6) = 3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6)	$\begin{array}{c} 791 \\ 788 \end{array}$
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(4.8)	= 3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5)	786
2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(5.7) 2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(6.8)	== 6-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) == 7-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3)	$\begin{array}{c} 783 \\ 784 \end{array}$
•		
1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(2.4.6)	= 4-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.7)	801
1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(2.4.7) 1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(2.5.7)	= 4-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.6) = 5-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.6)	800 800
1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(2.5.7)	= 5-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.7)	802
1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(3.6.8)	= 8-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.6)	801 800
1-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(4.6.8)	= 8-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.5)	800
2-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.7)	C Amina nanhthalia tainulean (4.2.5)	801
2-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.5.7) 2-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(3.5.7)	= 6-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.5) = 6-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.7)	$\begin{array}{c} 800 \\ 802 \end{array}$
2-Amino-naphthalin-trisulfonsäure (3.6.7)	= 7-Amino-naphthalin-trisulfons(2.3.6)	802
2-Amino-naphthalin-trisulfonsäure (3.6.8)	= 7-Amino-naphthalin-trisulfons(1.3.6)	800
2-Amino-naphthalin-tetrasulfonsäure-(1.3.	6.7)	803
1.2-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(3)	= 3.4-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	767
1.2-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(4)	= 3.4-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	754
1.2-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(5) 1.2-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(6)	= 5.6-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1) = 5.6-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	755 767
1.2-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(7)	= 7.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	769
1.3-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(5) 1.3-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(6)	= 5.7-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1) = 5.7-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	$\begin{array}{c} 755 \\ 768 \end{array}$
1.3-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(7)	= 6.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	769
1.3-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(8) 1.4-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	= 6.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	$\begin{array}{c} 756 \\ 766 \end{array}$
1.4-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(6)	= 5.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	768
1.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2) . 1.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(3)	= 4.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	$\begin{array}{c} 767 \\ 767 \end{array}$
1.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(4)	= 4.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	755
1.6-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(4)	= 4.7-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	754 767
1.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(3) 1.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(4)	= 4.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2) = 4.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	754
2.3-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(6)	= 6.7-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)	769
2.6-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(4)	= 3.7-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)	754

```
Seite
                                                                                         793
1.2-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(3.6)
                                             = 3.4-Diamino-naphthalin-disulfons.-(2.7)
1.2-Diamino-naphthalin-disulfonsaure-(3.8)
                                             = 7.8-Diamino-naphthalin-disulfons.-(1.6)
                                                                                         789
1.2-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(5.7)
                                             = 5.6-Diamino-naphthalin-disulfons.-(1.3)
                                                                                         785
                                                                                         785
1.3-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(5.7)
                                             = 5.7-Diamino-naphthalin-disulfons. (1.3)
1.3-Diamino-naphthalin-disulfonsaure (6.8)
                                             = 6.8-Diamino-naphthalin-disulfons. (1.3)
                                                                                         786
1.5-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(3.7)
                                             = 4.8-Diamino-naphthalin-disulfons.-(2.6)
                                                                                         791
1.5-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(x.x)
                                                                                          793
1.6-Diamino-naphthalin-disulfonsaure-(3.8)
                                             = 3.8-Diamino-naphthalin-disulfons.-(1.6)
                                                                                          789
1.6-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(4.8)
                                             = 3.8-Diamino-naphthalin-disulfons.-(1.5)
                                                                                          787
                                                                                          793
1.8-Diamino-naphthalin-disulfonsaure-(3.6)
                                             = 4.5-Diamino-naphthalin-disulfons.-(2.7)
                                                                                         790
1.8-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(4.5?)
                                             = 4.5-Diamino-naphthalin-disulfons.-(1.8?)
2.3-Diamino-naphthalin-disulfonsäure (5.7)
                                             = 6.7-Diamino-naphthalin-disulfons. (1.3)
                                                                                          785
2.6-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(x.x)
                                                                                          794
                                             = 3.6-Diamino-naphthalin-disulfons.-(2.7)
2.7-Diamino-naphthalin-disulfonsäure (3.6)
                                                                                         793
```

#### 1.8-Diamino-naphthalin-trisulfonsäure-(2.4.5) = 4.5-Diamino-naphthal.-trisulfons.-(1.3.8) 802

Systematische Untersuchungen über Bildung von Aminonaphthalin-sulfonsäuren (bezw. deren N-Alkyl- oder N-Aryl-Derivaten) durch Erhitzen von Oxynaphthalinsulfonsäuren mit Natriumdisulfitlösung und Behandlung der entstandenen Schwefligsäureester mit Ammoniak (bezw. Aminen), sowie über die umgekehrte Reaktion — Umwandlung von Aminonaphthalinsulfonsäuren in Oxynaphthalinsulfonsäuren durch Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung und Zersetzung der entstandenen Schwefligsäureester mit Alkalien — siehe: Bucherer, J. pr. [2] 69, 49; 70, 345; Bu., Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 433; Bu., Seyde, J. pr. [2] 75, 251; Bu., Uhmmann, J. pr. [2] 80, 202; vgl. dazu Bayer & Co., D. R. P. 109102; Frdl. 5, 164; C. 1900 II, 359; Bad. Anilin- n. Sodaf., D. R. P. 115335, 117471, 120016, 121683, 122570, 125589, 126136, 132431, 134401; Frdl. 6, 185, 186, 187, 189, 190, 192, 193, 194, 196; C. 1901 I, 349, 1074; II, 74, 670, 1136, 1138, 1244; 1902 II, 81, 868.

#### Aminoderivate der Monosulfonsäuren.

### a) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-6</sub>O<sub>3</sub>S.

1. Aminoderivate der Benzolsulfonsäure  $C_6H_6O_3S=C_6H_5\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 26).

Monoaminoderivate der Benzolsulfonsäure.

#### 2-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

2 · Amino - benzol - sulfonsäure · (1), Anilin - sulfonsäure · (2), Orthanilsäure C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NS = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>· SO<sub>3</sub>H. B. Aus Phenylsulfamidsäure (Bd. XII, S. 578) durch Umlagerung mittels Schwefelsäure in kalter Eisessiglösung (Bamberger, Kunz, B. 30, 2276). Aus 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 67) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Goldschmidt, Sunde, Ph. Ch. 56, 1, 5, 6, 10, 40). Durch Kochen eines Alkalisalzes der 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit Zinkstaub und Wasser (Wohlfahrt, J. pr. [2] 66, 556; vgl. Goldschmidt, Eckardt, Ph. Ch. 56, 411 Anm. 3). Durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) in alkal. Lösung (Wo.). Durch Reduktion von 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit Schwefelammonium (Limfricht, A. 177, 79; Berndsen, Li., A. 177, 98). Die durch Nitrieren von Benzolsulfonsäure und Reduktion mit Schwefelammonium erhaltenen Amino-benzolsulfonsäuren können nach dem Umkrystallisieren mechanisch getrennt werden; die leichteren Krystalle der m-Säure werden abgeschlämmt; der Rückstand wird bei 100° getrocknet, wodurch die p-Säure ihr Krystallwasser verliert und zu Pulver zerfällt; sie wird durch Absieben von den Krystallen der o-Säure getrennt (Bahlmann, A. 186, 308; vgl. Franklin, Am. 20, 457). Durch Einw. von Schwefeldioxyd auf N-Phenyl-hydroxylamin (Syst. No. 1932) in 60°/0 gem Alkohol oder in Wasser (Bretschneider, J. pr. [2] 55, 286, 291; Bamberger, Rising, B. 34, 249). Aus 4-Brom-anilin-sulfonsäure-(2) (S. 684) durch 8-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor im Druckrohr auf 110° (Thomas, A. 186, 128) oder durch Kochen mit Zinkstaub und Natronlauge (Bindschedler, D. R. P. 84141; Frdl. 4, 90; Kreis, A. 286, 386; vgl. Gerllowski, B. 29, 1075; Boxle, Soc. 95, 1698). Bei tropfenweisem Hinzufügen von Natrumbypobromitlösung zu einer alkal. Lösung der Benzamid-o-sulfonsäure (Bd. XI, S. 371) bei 80° (Bradshaw, Am. 35,

339). — Wasserfreie rhomboederähnliche Krystalle oder vierseitige Säulen mit  $^1\!/_2$   $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ . Zersetzt sieh beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (BE., LI.). Unlöslich in Alkohol und Äther; schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (BE., Li.). 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 7° 1,060 g (Be., Ir.), bei 15° 1,50 g (Kr.) wasserfreie Säure. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 15° 1,436 g (Bah.), bei 19° 1,568 g (Th.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,3×10<sup>-3</sup> (OSTWALD, *Ph. Ch.* 3, 406). — Verhalten gegen Kaliumpermanganat: Li., B. 18, 1421; Wo., J. pr. [2] 66, 557. Bei der Einw. von Brom auf die wäßr. Lösung der Anilinsulfonsaure-(2) oder ihres Bariumsalzes entstehen 4-Brom-anilin-sulfonsaure-(2) (S. 684), 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(2) (S. 684) und 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Ll., A. 181, 196; vgl. Be., Ll.; Bah.). Beim Eintragen von Chlorjod in die gekühlte salzsaure Lösung entstehen 4-Jod-anilin-sulfonsäure-(2) (S. 685) und 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(2) (S. 685) (BOYLE). Anilin-sulfonsäure-(2) lagert sich bei 7-stdg. Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 180-190° in Anilin-sulfonsäure-(4) um (BAM., Ku.). Beim 4-stdg. Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(2) mit rauch. Schwefelsäure auf 170—180° entsteht Anilin-disulfonsäure-(2.4) (S. 778) (ZANDER, A. 198, 17). Läßt man auf 2 Mol.-Gew. des Natriumsalzes der Anilin-sulfonsäure-(2) in wäßr. Lösung 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und ½ Mol.-Gew. Sehwefelsäure einwirken, so erhält man Diazoaminobenzol-disulfonsäure-(2.2') (Syst. No. 2237) (Meunier, Bl. [3] 31, 642). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und von verd. Schwefelsäure auf 1 Mol.-Gew. Anilin-sulfonsäure-(2) (GE.) oder beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Gew. Anilin-sulfonsaure-(2) (GE.) oder beim Einleiten von hitrosen Gasen in eine alkon. Suspension von Anilin-sulfonsäure-(2) (FR.) entsteht o-Diazo-benzol-sulfonsäure  $C_6H_4O_3N_2S$  (Syst. No. 2202). Reagiert mit Formaldehyd und Blausäure unter Bildung von Phenylglycin-o-sulfonsäure (S. 683) (Bra., Am. 35, 342). —  $NH_4C_6H_6O_3NS$ . Krystalle (Bre.). —  $KC_6H_6O_3NS + \frac{1}{2}H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser (Bah.). —  $Cu(C_6H_6O_3NS)_2$ . Grün, krystallinisch (Bre.) —  $AgC_6H_6O_3NS$ . Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Bah.). —  $Ba(C_6H_6O_3NS)_2$ . Säulen. Leicht löslich in Wasser (Be., Li.). —  $Ba(C_6H_6O_3NS)_2 + 2H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Th.). —  $Pb(C_6H_6O_3NS)_2 + \frac{1}{2}H_2O$ . Blättchen oder Prismen. 100 cem wäßr. Lösung halten bei  $6^0$  3,508 g wasserfreies Salz (Be., Li.).

Amid  $C_6H_8O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 2-Nitro-benzolsulfonsäure-(1)-amid (Bd. XI, S. 68) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Ekbom, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 4). — Tafeln und Prismen (aus Wasser). F:152,5—153,5°. Leicht löslich in warmem Wasser, in Alkohol, unlöslich in Benzol. — Liefert mit Ameisensäure bei 100° die Verbindung  $C_6H_4$   $NH\cdot CH_{SO_2\cdot NH}$  bezw.  $C_6H_4$   $N=CH_4$   2 - Methylamino - benzol - sulfonsäure - (1), N - Methyl - anilin - sulfonsäure - (2)  $C_7H_9O_3NS=CH_3\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Claasz, A. 380 [1911], 312; Halberkann, B. 54 [1921], 1836. — B. Beim Erhitzen von N-Methyl-acetanilid (Bd. XII, S. 245) mit Schwefelsäure auf 140—150°, neben Methandisulfonsäure (Bd. I, S. 579) (SMYTH, B. 7, 1240). — Die freie Säure ist wasserfrei; zersetzt sich bei 182°, ohne vorher zu schmelzen (S.). Die Salze sind äußerst leicht löslich (S.). —  $Ba(C_7H_8O_3NS)_2+H_2O$  (S.). Über eine durch Erhitzen von äthylschwefelsaurem Methylanilin hergestellte, vielleicht

Über eine durch Erhitzen von äthylschwefelsaurem Methylanilin hergestellte, vielleicht mit N-Methyl-anilin-sulfonsäure-(2) zu identifizierende Säure vgl. Limpricht, Mundelius, B. 7, 1350; Ebersbach, Ph. Ch. 11, 609; Gnehm, Scheutz, J. pr. [2] 63, 417; Halber-

KANN, B. 54 [1921], 1836.

Amid  $C_7H_{10}O_2N_2S=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Neben [N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(2)]-amid (s. u.) beim Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(2)-amid (s. o.) mit Methyljodid und Methylalkohol auf  $100^o$  (Ekbom, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 8). — Nädelchen (aus Wasser). F: 114.5— $115.5^o$ .

2-Dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_8H_1O_3NS=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in die wäßr. Lösung von Dimethylanilinoxyd (Bd. XII, S. 156) bei  $0^6$ , neben N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 699), Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141), 2-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 362) (Bamberger, Tschirner, B. 32, 1883, 1893). — Nadeln (aus sehr wenig Wasser). F: 229—230°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Amid  $C_8H_{12}O_2N_2S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2.$  B. Neben [N-Methyl-anilin-sulfon-säure-(2)]-amid (s. o.) beim Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(2)-amid (s. o.) mit Methyljodid und Methylalkohol auf  $100^o$  (Ekbom, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 8). — Tafeln (aus Wasser). Monoklin (Söderström). F: 105.5— $106.5^\circ$ .

2-Acetamino-benzol-sulfonsäure-(1)-amid, amid  $C_8H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus Anilin-sulfonsäure-(2)-amid und

Acetanhydrid bei 100° (E., Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 6). — Flächenreiche Krystalle (aus Alkohol). Monoklin (SÖDERSTRÖM). F: 145—148°. — Geht bei 200° unter Wasserverlust in die Verbindung  $C_6H_4$   $NH \cdot C \cdot CH_3$  bezw.  $C_6H_4$   $N=C \cdot CH_3$  (Syst. No. 4491) über.

- 2 [Acetylmethylamino] benzol sulfonsäure (1) amid, [N Methyl N acetylanilin-sulfonsäure-(2)]-amid  $C_9H_{12}O_3N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Aus [N-Methyl-anilin-sulfonsäure-(2)]-amid und Acetanhydrid bei 100° (E., Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 12). Prismen (aus Alkohol). Sintert bei 160°; F: 174—177°. Geht bei 190—200° unter Wasserverlust in die Verbindung  $C_6H_4 \cdot \frac{N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3}{SO_2 N}$  (Syst. No. 4491) über.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Diacetylamino-benzol-sulfons\"{a}ure-(1)-amid}, & [\textbf{N.N-Diacetyl-anilin-sulfon-s\"{a}ure-(2)]-amid} & C_{10}H_{12}O_4N_2S = (CH_3\cdot CO)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2. & B. & Beim Koehen von Anilin-sulfons\"{a}ure-(2)-amid mit "bersch\"{u}ssigem Acetanhydrid (E., Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 8). Prismen (aus Alkohol). F: 191,5—192,5°. \\ \end{array}$
- 2-Ureido-benzol-sulfonsäure-(1)-ureid  $C_8H_{10}O_4N_4S=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ . B. Aus Anilin-sulfonsäure-(2)-amid, Kaliumeyanat und Salzsäure (E., Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 H, No. 1, S. 12). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 200°.
- 2-[Carboxymethyl-amino]-benzol-sulfonsäure-(1), Phenylglycin-o-sulfonsäure  $C_8H_9O_5NS = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Man löst 8,65 g Anilin-sulfonsäure-(2) mittels 3,25 g wasserfreien Kaliumearbonats in 50 cem heißem Wasser, versetzt mit 10 cem Salzsäure (D: 1,16) und dann mit konz. Kaliumeyanidlösung, bis das Gemisch gegen Kongopapier neutral ist; die hierauf mit Salzsäure schwach angesäuerte Lösung wird mit 3,75 ccm  $40^9/_0$ iger Formaldehydlösung versetzt und erst ea. 1 Stde. auf dem Wasserbade erwärmt, dann nach Zugabe einer konz. wäßr. Lösung von 8 g Kaliumhydroxyd bis zur Beendigung der Ammoniakentwicklung gekoeht (Bradshaw, Am. 35, 342). Krystalle. Saures Kaliumsalz. Schwer löslich in Wasser.
- 4-Chlor-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 5-Chlor-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Sulfat des 3-Chloranilins (Bd. XII, S. 602) mit rauehender Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Post, Meyer, B. 14, 1607; Claus, Bopp, A. 265, 105) neben (nicht rein erhaltener) 3-Chlor-anilin-sulfonsäure-(4) (Cl., B.). Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (P., M.; Cl., B.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 131; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 212939; C. 1909 II, 1397. Salze: P., M.  $NaC_6H_5O_3NClS+\frac{1}{2}H_2O$ . Nadeln.  $NaC_6H_5O_3NClS+2H_2O$ . Nadeln.  $Sr(C_6H_5O_3NClS)_2+9H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.  $Ba(C_6H_5O_3NClS)_2+H_2O$ . Nadeln. Löslich in Alkohol.
- 5-Chlor-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Chlor-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Sulfamidsäure mit 3 Tln. 4-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 607) auf 230° (Paal, B. 34, 2753). Wurde von Claus, Mann, A. 265, 94 aus 4-Chlor-anilin mit rauchender Schwefelsäure (15°/ $_0$ SO $_3$ ) neben 4-Chlor-anilin-sulfonsäure-(3) erhalten. Nadeln (aus Wasser). Krystallisiert nach Cl., M. in Prismen mit  $2H_2O$ . Zersetzt sich bei  $280^\circ$  (P.). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak in Gegenwart von Kupfersalzen unter Druck Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) (S. 713) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202565; C. 1908 II, 1307). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 135842; C. 1902 II, 1231). Ag  $C_6H_5O_3NClS$ . Nadeln. Schwer löslich in Wasser (P.). Ba( $C_6H_5O_3NClS$ ). Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P.).
- 6-Chlor-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 3-Chlor-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Chlor-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) mit Ferrohydroxyd (Post, Meyer, B. 14, 1607; Claus, Boff, A. 265, 100). Blättehen. Sehwer löslich in Wasser (P., M.).  $Ba(C_6H_5O_3NClS)_2 + 7^1/_2H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., M.).

4.5-Dichlor-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.5-Dichlor-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_5O_3NCl_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Dichlor-anilin (Bd. XII, S. 626) durch Eintragen in rauchende Schwefelsäure (23% O SO3) und Erwärmen auf 110—120% (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. Cl. 162635; C. 1905 II, 1142) oder durch Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Schwefelsäure auf ca. 215%, vorteilhaft im Backofen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 172461; C. 1906 II, 479) bezw. durch Erhitzen des sauren 3.4-Dichlor-anilin-sulfats auf 200% (B. A. S. F.). Aus 4.5-Dichlor-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F.; A.-G. f. A., D. R. P. 175022; C. 1906 II, 1536). — Nadeln (aus heißem Wasser). 1 TI. löst sich in 294 [nicht 29,4 (J. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung)] Tln. Wasser von 15% (A.-G. f. A., D. R. P. 175022). 1 Tl. löst sich in 1000 Tln. Wasser bei 20%, in 200 Tln. siedendem Wasser (A.-G. f. A., D. R. P. 172461). Liefert cine Diazoverbindung, die farblos und gleichfalls sehr wenig löslich in Wasser ist (B. A. S. F.; A.-G. f. A., D. R. P. 172461). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F.; Höchster Farbw., D. R. P. 165823; C. 1906 I, 621. — Salze: A.-G. f. A., D. R. P. 172461. Natriumsalz. Blättehen. — Kaliumsalz. Krystalle. — Kupfersalz. Gelbgrüne Krystalle.

5-Brom-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Brom-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_3NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von Brom in eine wäßr. Lösung des Bariumsalzes der Anilin-sulfonsäure-(2) (S. 681), neben 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(2) (s. u.) und 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Limpricht, A. 181, 196). Beim Erhitzen des nicht näher beschriebenen äthylschwefelsauren Salzes des 4-Brom-anilins (Bd. XII, S. 636) (Noelling, B. 8, 1095). Aus 5-Brom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) durch Reduktion mit Schwefelammonium oder besser mit Zinn und Salzsäure (Thomas, A. 186, 126). Man erhitzt 20 g 4-Brom-acetanilid (Bd. XII, S. 642) mit 10 g konz. Schwefelsäure bis zum Erstarren der Schmelze und dann noch 1 Stde. lang auf 170—180° (Kreis, A. 286, 381). — Wasserfreie Blättehen oder Nadeln mit 1  $H_2O$  (K.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 12° 0,431 g, bei 15° 0,463 g wasserfreie Säure (Bahlmann, A. 186, 311), bei 22° 0,595 g wasserfreie Säure (Th.). 100 ccm der Lösung enthalten bei 15° 0,419 g krystallwasserhaltige Säure und 0,393 g der wasserfreien Säure (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,67×10—2 (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 408). — Gibt mit überschüssigem Brom 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Noel). —  $KC_6H_5O_3NBrS$ . Leicht löslich in Wasser (Th.). —  $AgC_6H_5O_3NBrS$  (K.). —  $Ba(C_6H_5O_3NBrS)_2 + 1^{1/2}H_2O$ . Schuppen. Leicht löslich in Wasser (Th.). —  $Pb(C_6H_5O_3NBrS)_2 + 2H_2O$ . Nadeln. Schwerer löslich in Wasser als Kalium- und Bariumsalz (Th.).

5-Brom-2-[carboxymethyl-amino]-benzol-sulfonsäure-(1),4-Brom-phenylglycinsulfonsäure-(2)  $C_8H_8O_5NBrS=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot SO_3H$ . B. Aus 4-Brom-anilinsulfonsäure-(2) (s. o.) mit Kaliumeyanid und Formaldehyd, analog der Phenylglycin-o-sulfonsäure (S. 683) (Bradshaw, Am. 35, 343). — Krystallflocken. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in konz. Salzsäure. — K $C_8H_7O_5NBrS$ . Krystallwasserhaltige Nadeln (aus heißem Wasser), verliert das Wasser beim Liegen an der Luft. Unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser.

4-Brom-phenylglycinmethylester-sulfonsäure-(2)  $C_9H_{10}O_5NBrS=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3Br\cdot SO_3H$ . Beim Eindampfen der Lösung von 4-Brom-phenylglycin-sulfonsäure-(2) in absol. Methylalkohol (Br., Am. 35, 343). — Unlöslich in Äther. Wird beim Kochen mit Natronlauge verseift.

3.5-Dibrom-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_5O_3NBr_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3.5-Dibrom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 75) durch Erhitzen mit Zinn und konz. Salzsäure (Lenz, A. 181, 36). Beim Bromieren der Anilin-sulfonsäure-(2) (S. 684) oder ihres Bariumsalzes, neben 4-Brom-anilin-sulfonsäure-(2) (s. o.) und 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Limpricht, A. 181, 196, 198).—Krystallisiert wasserfrei in Tafeln oder mit 1  $H_2O$  in Prismen. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in heißem, weniger in kaltem Wasser (Li.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 10,5° 3,04 g wasserfreie Säure (Li.). Elektrische Leitfähigkeit: Ostwald, Ph. Ch. 3, 408.—Gibt mit überschüssigem Brom 2.4.6-Tribrom-anilin (Li.). —  $NaC_6H_4O_3NBr_2S + H_2O$ . An der Luft verwitternde Prismen oder körnige luftbeständige Krystalle. 100 g wäßr. Lösung halten bei 12,2° 3,55 g wasserfreies Salz (Li.). —  $KC_6H_4O_3NBr_2S + H_2O$ . Nadeln (Li.). —  $Ca(C_6H_4O_3NBr_2S)_2$ . Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser (Li.). —  $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2$ . Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser (Li.). —  $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2$ . Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser (Li.). —  $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2$ .

 $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2+3^1\!\!/_2H_2O.$  Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (Le.). —  $Pb(C_6H_4O_3NBr_2S)_2+H_2O.$  Prismen. Ziemlich löslich in Wasser (Lt.). —  $Pb(C_6H_4O_3NBr_2S)_2+PbO+4H_2O.$  Krystallpulver. Sehr wenig löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser (Le.).

4.5-Dibrom-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.5-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_8H_5O_3NBr_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4.5-Dibrom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 76) mit salzsaurer Zinnehlorürlösung (Spiegelberg, A. 197, 279). — Tafeln. Fast unlöslich in Alkohol, sehr sehwer löslich in Wasser (S.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 10° 0,1089 g, bei 24° 0,1525 g Säure (S.). Elektrische Leitfähigkeit: Ostwald, Ph. Ch. 3, 408. Wird von Wasser bei 175° kaum verändert (S.). — Salze: S. NH $_4C_6H_4O_3NBr_2S + H_9O$ . Tafeln. Leicht löslich in Wasser. —  $KC_6H_4O_3NBr_2S + H_9O$ . Blätter. Sehr leicht löslich in heißem, viel weniger in kaltem Wasser. —  $AgC_6H_4O_3NBr_2S$ . Blättchen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,0531 g, bei 16° 0,0560 g Salz. —  $Ca(C_6H_4O_3NBr_2S)_2 + 3H_2O$ . Nadeln. —  $Ca(C_8H_4O_3NBr_2S)_2 + 4H_2O$ . Säulen. —  $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2 + H_2O$ . Prismen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,6696 g, bei 16° 0,6887 g wasserfreies Salz. —  $Pb(C_6H_4O_3NBr_2S)_2 + H_2O$ . Drusenförmige Prismen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,1095 g, bei 16° 0,1179 g wasserfreies Salz.

3.4.5-Tribrom-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.5.6-Tribrom-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_8H_4O_3NBr_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3.4.5-Tribrom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 76) mit Zinn und konz. Salzsäure (Lenzol-sulfonsäure-(1) ...—Nadeln mit 1  $H_2O$ . Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: OSTWALD,  $Ph.\ Ch.\ 3$ , 409. —  $Ba(C_8H_3O_3NBr_3S)_2 + 1^1/_2H_2O$ . Blättchen. Schwer löslich in kaltem, leieht in heißem Wasser.

 $\begin{array}{c} \mathrm{SO_{3}H} \\ \\ \mathrm{Br} \\ \\ \mathrm{Br} \end{array}$ 

3.4.5.6-Tetrabrom-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 3.4.5.6-Tetrabrom-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_3O_3NBr_4S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.4.5.6-Tetrabrom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 77) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Spiegelberg, A. 197, 302). — Nadeln mit 2  $H_2O$  (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,0298 g wasserfreie Säure. Verliert bei 125° das Krystallwasser und beginnt bei 130° sich zu zersetzen. Wird beim Erhitzen mit Wasser bei 135° zersetzt. —  $KC_6H_2O_3NBr_4S + H_2O$ . Blättchen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,1230 g wasserfreies Salz. —  $Ba(C_6H_2O_3NBr_4S)_2 + H_2O$ . Nadeln. 100 g Lösung enthalten bei 11° 0,0154 g wasserfreies Salz.

5-Jod-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Jod-anilin-sulfonsäure-(2) SO $_3$ H C $_6$ H $_6$ O $_2$ NIS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von 16,3 g Chlorjod in eine gekühlte Lösung von 17,3 g Anilin-sulfonsäure-(2) in ca.  $1^3/_4$  l Wasser und 30 ccm konz. Salzsäure, neben etwas 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(2) I. (8. u.) (Boyle, Soc. 95, 1698). Aus dem Kaliumsalz der 5-Jod-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Kalilauge auf dem Wasserbad (B., Soc. 95, 1700). — Platten (aus Wasser). — Gibt mit konz. Jodwasserstoffsäure bei 170° in gesehlossenen Rohr wenig p-Dijod-benzol (Bd. V, S. 227). Gibt mit Chlorjod in verdünnter salzsaurer Lösung 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(2) (s. u.).

3.5-Dijod-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_0H_5O_3NI_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Chlorjod auf Anilin-sulfonsäure-(2) in verdünnter salzsaurer Lösung, neben 4-Jod-anilin-sulfonsäure-(2) (s. o.) (B., Soc. 95, 1698). Bei der Einw. von Chlorjod auf 4-Jod-anilin-sulfonsäure-(2) (s. o.) in verdünnter salzsaurer Lösung (B., Soc. 95, 1713). — Violette Nadeln.

4-Nitro-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 5-Nitro-anilin-sulfonsäure-(2)  $\rm C_6H_6O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698) mit rauehender, SO<sub>3</sub>-Krystalle enthaltender Schwefelsäure auf 160° (Post, Hardtung, A. 205, 102; Boyle, Soc. 95, 1708). — Gelbbraune Prismen. Elektrolytisehe Dissoziationskonstante k bei 25°: 8,5×10<sup>-3</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 611). — Ca(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 4H<sub>2</sub>O. Dunkelgelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (P., H.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Dunkelbraune Spieße (aus Wasser). Löslich in 6—8 Th. siedendem Wasser (P., H.).

5-Nitro-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 120—140° (P. Fischer, B. 24, 3789). — Gelbe Kryställchen. — Findet Verwendung zur Darstellung des Azofarbstoffs Lackrot P (Höchster Farbw., D. R. P. 128456; C. 1902 I, 550; Schultz, Tab. No. 132). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner: Kalle & Co., D. R. P. 126671, 133714; C. 1902 I, 84; II, 615; Bayer & Co., D. R. P. 212973; C. 1909 II, 946; Schultz, Tab. No. 133. — Ba( $C_6H_5O_5N_2S$ )<sub>2</sub> +  $H_9O$  (P. F.).

Amid  $C_6H_7O_4N_3S = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfon-säure-(1)-amid (Bd. XI, S. 73) mit alkoh. Ammoniak im Einschlußrohr bei 120° (P. FISCHER, B. 24, 3790). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 210°.

5-Nitro-2-dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-4-nitro-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_8H_{10}O_5N_2S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit Dimethylamin in wäßt. Lösung im geschlossenen Gefäß auf ca. 120—130 $^{6}$  (Kalle & Co., D. R. P. 124907; C. 1901 II, 1103). — Natriumsalz. Gelbe Nädelchen. Leicht löslich in Wasser.

5-Nitro-2-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_{10}O_5N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit 4—5 Tln. Anilin (P. FISCHER, B. 24, 3798). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit Anilin in Gegenwart von Glycerin und Calciumcarbonat auf 180—1850 (Ullmann, Dahmen, B. 41, 3746). — Olivgrüne Blättchen (aus Salzsäure). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser (P. F.). — Gibt beim Erwärmen mit Salzsäure (D: 1,12) oder 50% (giger Schwefelsäure auf dem Wasserbade 4-Nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 715) (U., D.; vgl. auch U., D. R. P. 193448; C. 1908 I, 1003). — Kaliumsalz. Orangefarbene Nadeln (P. F.). — Ba( $C_{12}H_{9}O_5N_2S$ )  $_2+5H_{2}O$ . Orangegelbe Nadeln (P. F.). — Anilinsalz  $C_6H_7N+C_{12}H_{10}O_5N_2S$ . Braune Nadeln mit violettem Glanz. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton, unlöslich in Äther und Benzol (P. F.).

Chlorid  $C_{12}H_9O_4N_2CIS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_2CI$ . B. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf das Kaliumsalz der 4-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (s. o.) (P. F., B. 24, 3799). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Äther) von eigentümlichem Geruch. F:  $102^6$  bis  $104^6$ . Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform.

Amid  $C_{12}H_{11}O_4N_3S = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Beim Erwärmen von 4-Nitrodiphenylamin-sulfonsäure-(2)-chlorid (s. o.) mit Ammoniumcarbonat (P. F., B. 24, 3799). — Rotgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 173°. Fast unlöslich in Wasser.

Anilid  $C_{18}H_{15}O_4N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2)-chlorid (s. o.) mit überschüssigem Anilin (P. F., B. 24, 3799). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F:  $164^{\circ}$ .

5-Nitro-2-[3-chlor-anilino] - benzol-sulfonsäure-(1), 3'-Chlor-4-nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_9O_5N_2ClS=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Durch Kondensation von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit 3-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 602) (Ullmann, D. R. P. 193448; C. 1908 I, 1003). — 3-Chlor-anilin-Salz. Hellgelbe Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser. Gibt beim Erwärmen mit 4 Tln.  $45^0/_{\theta}$ iger Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbade 3-Chlor-4'-nitro-diphenylamin (Bd. XII, S. 715).

5-Nitro-2-o-toluidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4'-Nitro-2-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2')  $C_{13}H_{12}O_5N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit o-Toluidin, Glyccrin und Calciumcarbonat auf 190° (Ullmann, Dahmen, B. 41, 3749). — Na  $C_{13}H_{11}O_5N_2S$ . Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser und Essigsäure, schwer löslich in Aceton. Geht beim Erwärmen mit Salzsäure (D: 1,12) auf dem Wasserbade in 4'-Nitro-2-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 787) über.

5-Nitro-2-p-toluidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4'-Nitro-4-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2')  $C_{13}H_{12}O_5N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . Beim Kochen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit p-Toluidin, Wasser und Calcium-carbonat (U., D., B. 41, 3751). — Na $C_{13}H_{11}O_5N_2S$ . Orangerote Nadeln mit blauem Oberflächenglanz (aus Wasser). Löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in Aceton. Geht beim Erwärmen mit Salzsäure auf dem Wasserbade in 4'-Nitro-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 906) über.

5-Nitro-2-o-anisidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2')  $C_{13}H_{12}O_6N_2S=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz wird erhalten, wenn man 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit o-Anisidin (Bd. XIII,

S. 358), Kreide und Glycerin auf 175—185° erhitzt und zu der erhaltenen mit Wasser verdünnten Schmelze Pottasche fügt (Ullmann, Jüngel, B. 42, 1082). —  $KC_{13}H_{11}O_6N_2S$ . Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther. Beim Erwärmen mit  $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure entsteht 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 366).

4 - Nitro - 4' - oxy - diphenylamin - sulfonsäure - (2)  $SO_8H$ C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Die Salze entstehen aus 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd.  $\mathbf{Ho} \cdot \langle -$ ·NH· S. 73) und 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) beim Erhitzen in Gegenwart wäßr. Natriumacetatlösung auf dem Wasserbade (Höchster Farbw., D. R. P. 109352; C. 1900 II, 296), beim Kochen einer mit Pottasche neutralisierten Lösung von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit salzsaurem 4-Amino-phenol und Calciumcarbonat (ULL-MANN, JÜNGEL, B. 42, 1077) sowie beim Kochen von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit salzsaurem 4-Amino-phenol, Bariumearbonat und Wasser (U., J.). - Gelber Niederschlag. In Wasser schwer löslich (H. F., D. R. P. 109352). - Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure unter Druck (H. F., D. R. P. 112180; C. 1900 II, 701), beim Erwarmen der Salze mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 95---100° (U., D. R. P. 193448; C. 1908 I, 1003; U., J.) 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 444). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali kann je nach den Versuchsbedingungen ein blauer (H. F., D. R. P. 109352) oder ein schwarzer (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 114265; C. 1900 II, 998) Baumwollfarbstoff erhalten werden. KC12H9O6N2S. Rote Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe, löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol und Aceton (U., J.). — Ba(C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub>. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in Alkohol (U., J.).

5-Nitro-2-p-anisidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-4'-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{13}H_{12}O_8N_9S=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen einer mit Pottasehe neutralisierten Lösung von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit p-Anisidin (Bd. XIII, S. 435) und Kreide (Ullmann, Jüngel, B. 42, 1081). —  $KC_{13}H_{11}O_6N_2S$ . Gelbe Nadeln. Löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Eisessig. Liefert beim Erwärmen mit 20% iger Salzsäure 4'-Nitro-4-methoxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 445).

4'-Nitro·4-oxy-3-methyl-diphenylamin-sulfon-säure-(2')  $C_{13}H_{12}O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfon-säure-(1) mit 4-Amino-o-kresol (Bd. XIII, S. 576), Natriumacetat und Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 113516; Frdl. 6, 650; C. 1900 II, 796). — Liefert bei der Reduktion mit Eisen und Essigsäure 4-Oxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (S. 715). Beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkalien entsteht ein schwarzer Farbstoff. — Natriumsalz. Rötlichbraune Nadeln.

4'-Nitro-diphenylamin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(2') HO<sub>2</sub>C SO<sub>3</sub>H C<sub>13</sub>H<sub>10</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch längeres Kochen der wäßr. Lösungen von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) und Anthranilsäure (S. 310) bei Gegenwart von Natriumacetat (ULL-MANN, D. R. P. 193351; C. 1908 I, 429). — Gibt bei der Reduktion 4'-Amino-diphenylamin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(2') (S. 716). — Natriumsalz. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

4'-Nitro - 4 - oxy - diphenylamin - carbonsäure - (3) - sulfonsäure-(2')  $C_{13}H_{10}O_8N_2S$ , s. nebenstehende Formel.

B. Aus 5-Amino-salicylsäure (S. 579) und 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) in sodaalkalischer Lösung beim Erhitzen auf dem Wasserbade (Höchster Farbw., D. R. P. 109150; C. 1900 I, 1215). — Isabell-farbiges krystallinisches Pulver. Zersetzt sieh über 260° unter Gasentwicklung (H. F., D. R. P. 109150). — Beim Erhitzen mit verd. Säuren unter Druck entsteht 4'-Nitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3) (H. F., D. R. P. 114269; C. 1900 II, 931). Liefert mit Schwefel und Schwefelnatrium bei 120—180° einen olivgrünen Schwefelfarbstoff (H. F., D. R. P. 109150).

4 · Nitro - 2′ - amino · diphenylamin · sulfonsäure · (2)  $C_{12}H_{11}O_5N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des
Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit salzsaurem o-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 6), Wasser und Kreide
(ULLMANN, DAHMEN, B. 41, 3754). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). Löslich in siedendem
Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther, Ligroin. — Gibt beim Erwärmen
mit 70 vol.-% iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade neben geringen Mengen von 4′-Nitro2-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 17) 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 237).

4 - Nitro - 3' - amino - diphenylamin - sulfonsäure - (2)  $C_{12}H_{11}O_5N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Natriumsalzes der 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit frisch destilliertem m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33), Wasser und Kreide (U., D., B. 41, 3753). — Gelbbraune Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — Geht beim Erwärmen mit 70 vol.-% jeger Schwefelsäure auf dem Wasserbade in 4'-Nitro-3-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 41) über.

4-Nitro-4'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $$\rm C_{12}H_{11}O_5N_3S, \ s. \ nebenstehende Formel. \ B. Beim Kochen des Natriumsalzes der 6-Ghlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) <math display="inline">\rm H_2N-NH-NO_2$  mit p-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 61), Wasser und Kreide (U., D., B. 41, 3752). — Gelbbraune Nadeln. Schwer löslich in Alkohol; leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit 68 vol.-% jeger Schwefelsäure auf dem Wasserbade neben 4-Nitro-anilin 4'-Nitro-4-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 79); mit stärkerer Schwefelsäure (80—85%) entsteht nur 4-Nitro-anilin.

5-Chlor-4-nitro-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Chlor-5-nitro-anilin-sulfonsäure-(2)  $C_6H_5O_5N_2\text{ClS}$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 731) und rauchender Schwefelsäure bei 170—180° oder Chlorsulfonsäure bei 130—150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R. P. 132968; C. 1902 II, 315). — Bräunlich gefärbte Krystalle (aus heißem Wasser). Verwendung zur Herstellung eines Azofarbstoffs: B. A. S. F. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

3.5-Dinitro-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dinitro-anilinsulfonsäure-(2)  $C_6H_5O_7N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Kaliumsalz entsteht aus dem Kaliumsalz der 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) beim Erwärmen mit Ammoniak (Ullmann, Herre, A. O2N. NO2 366, 113). —  $KC_6H_4O_7N_3S$ . Gelbe Prismen (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

3.5-Dinitro-2-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_9O_7N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz wird erhalten durch Kochen des Kaliumsalzes der 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit Anilin in wäßr. Lösung (U., H., A. 366, 115; vgl. auch Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 163645; C. 1905 II, 1520). — Anilinsalz  $C_6H_7N+C_{12}H_9O_7N_3S$ . Orangegelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Äther, löslich in Alkohol (U., H.).

4'.6' - Dinitro - 2 - oxy - diphenylamin - sulfonsäure - (2')
C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>N<sub>3</sub>S, Formel I. B. Aus I. NH. NO<sub>2</sub> II.
Und dem Natriumsalz der 2-Chlor3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) beim Erhitzen in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (Ullmann, Herre, A. 366, 116; vgl. Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Beim Erwärmen mit verd. Natronlauge entsteht 2-Nitro-

4.6 - Dinitro - 3' - oxy - diphenylamin - sulfonsäure - (2) HO  $SO_3H$   $C_{12}H_9O_8N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitrobenzol-sulfonsäure-(1) und 3-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 401)  $NH \cdot NO_2$  beim Erhitzen der wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 116339; C. 1901 I, 76). —  $NO_2$  Krystalle. Löslich in Soda. Gibt mit Alkalipolysulfiden einen violettbraunen Baumwollfarbstoff.

phenoxazin-sulfonsaure-(4) (Formel II) (Syst. No. 4333) (U., H.; A.-G. f. A.).

#### 3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

3-Amino-benzol-sulfonsäure-(1), Anilin-sulfonsäure-(3), Metanilsäure  $C_6H_7O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) in verdünnter schwefelsaurer Lösung (Haeussermann, Ch. Z. 17, 209). Aus 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure oder mit Zinnehomür und Bromwasserstoffsäure (Goldschmidt, Ingebrechtsen, Ph. Ch. 48, 435, 441, 454; Go., Sunde, Ph. Ch. 56, 1, 5, 6, 7, 41). Aus 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) durch Reduktion mit Schwefelammonium (Limpricht, A. 177, 73; Berndsen, A. 177, 82; vgl. Laubent, J. 1850, 418; Schmitt, A. 120, 164). Mechanische Trennung der drei Amino-benzolsulfonsäuren, die bei der Reduktion eines Gemisches der drei Nitrobenzolsulfonsäuren mit Schwefelammonium entstehen, s. bei 2-Amino-benzol-sulfonsäure-(1), S. 681. Durch

Reduktion von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-äthylester (Bd. XI, S. 69) mit Zinnchlorür (1½ Mol.-Gew.) und Salzsäure in alkoh. Lösung (Flürscheim, J. pr. [2] 71, 525). Aus 4-Bromanilin-sulfonsäure-(3) (S. 693) durch Koehen in wäßrig-alkalischer Lösung mit Zinkstaub (Kreis, A. 286, 379). Anilin wird teilweise in seine m-Sulfonsäure verwandelt, wenn Anilin-sulfat in stark rauehende Schwefelsäure eingetragen wird (Armstrong, Berry, Chem. N. 82, 46).

Krystallisiert in der Regel wasserfrei in Nadeln; bei sehr langsamer Abscheidung aus wäßr. Lösung in der Kälte entstehen Prismen mit 1½ H<sub>2</sub>O, die an der Luft langsam verwittern (Berndsen, A. 177, 82). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (Bern). Unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser (Bern.). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 7º 1.276 g wasserfreie Säure (Bern.). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 90 1,9571 g wasserfreie Säure (KREIS). 1 Tl. wasserfreie Säure löst sich bei 15° in 68 Tln. Wasser (Schmitt), in 55,57 Tln. Wasser (Janovsky, M. 3, 244). Die wäßr. Lösung färbt sich an der Luft rot (Bern.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,85×10<sup>-4</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 406). Grad der Farbveränderungen von Methylorange durch Anilin-sulfonsäure-(3) als Maß der Affinität: Velley, Soc. 91, 165. — Gibt mit Chromsäuregemisch (V. MEYER, STÜBER, A. 165, 164) oder mit Braunstein und Schwefelsaure (Berndsen) kein Chinon. Einw. von Kaliumpermanganat auf Anilin-sulfonsaure-(3): LIMPRICHT, B. 18, 1419; vgl. ANGELI, VALORI, R. A. L. [5] 22 I [1913], 137. Beim Einleiten von 2 Mol.-Gew. Chlor in eine heiße wäßrige Lösung von Anilin-sulfonsäure-(3) entsteht 4.6(?)-Dichlor-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 692) (Beckurts, A. 181, 212). Bei hinreichend langer Einw. von Chlor wird Chloranil (Bd. VII, S. 636) erhalten (Beckurts). Wird Anilin-sulfonsäure-(3) in sehr verd. Lösung in der Kälte mit einer wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. Brom versetzt, so bilden sich 6-Brom-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 692) und 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 693) (LANGFURTH, A. 191, 176). Trägt man 2 Mol. Gew. Brom in eine heiße wäßrige Lösung von Anilin-sulfonsäure-(3) ein, so erhält man fast ausschließlich 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) (Berndsen; Beckurts). Mit 3 Mol.-Gew. Brom entsteht 2.4.6-Tribromanilin-sulfonsaure-(3) (S. 694) (Berndsen), neben ctwas 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsaure-(3) und ctwas Bromanil (Bd. VII, S. 642) (Beckurts). Bei Anwendung von mehr als 3 Mol.-Gew. Brom entsteht Bromanil (BECKURTS). Bei Einw. von 2 Mol.-Gew. Chlorjod auf eine Lösung von Anilin-sulfonsäure-(3) in verd. Salzsäure bildet sich 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 694) (KALLE & Co., D. R. P. 129808; C. 1902 I, 899; vgl. Boyle, Soc. 95, 1715). Läßt man auf 2 Mol.-Gew. des Natriumsalzes der Anilin-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und 1/2 Mol.-Gew. Schwefelsäure einwirken, so erhält man Diazoaminobenzoldisulfonsaure-(3.3') (Syst. No. 2237) (Meunier, Bl. [3] 31, 642). Beim Einleiten von nitrosen Casen in eine wäßr. Suspension von Anilin-sulfonsäure-(3) unter Kühlung erhält man m-Diazobenzolsulfonsäure  $C_6\bar{H}_4O_3N_2S$  (Syst. No. 2202) (Berndsen). Trägt man 5 g Anilin-sulfonsäure-(3) bei -5° in 25 ecm Salpetersäure (D: 1,51) ein, erwärmt bis zur beginnenden Gasentwicklung, kühlt dann sofort stark und gießt vorsichtig in ein gekühltes Gemisch von 70 ccm Alkohol und 30 ccm Äther, so scheidet sich 5-Nitro-3-diazo-benzol-sulfonsäure-(1)  $C_6H_3O_5N_3S$ (Syst. No. 2202) ab (Zincke, Kuchenbecker, A. 339, 232). Beim Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(3) mit rauchender Schwefelsäure auf 180° entsteht Anilin-disulfonsäure-(3.5) (S. 779) (Drebes, B. 9, 552; Zander, A. 198, 21; Schultz, B. 39, 3347). Beim Verschmelzen mit Atznatron bei 280—290° entsteht 3-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 401) (Ges. f. ehem. Ind., D. R. P. 44792; Frdl. 2, 11). Janovsky (M. 3, 244) erhielt bei vorsiehtigem Schmelzen mit Ätzkali Resorcin. Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein olivfarbener Baumwollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 97541; C. 1898 II, 688). Anilin-sulfonsäure-(3) läßt sich durch Kondensation mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in 2'.4'-Dinitrodiphenylamin-sulfonsaure-(3) (S. 690) überführen (DAHL & Co., D. R. P. 101862; C. 1899 I, 1172). Beim Erhitzen von Salzen der Anilin-sulfonsäure-(3) mit Essigsäureanhydrid entstehen Salze der N-Acetyl-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 691) (NIETZKI, BENCKISER, B. 17, 708; EGER, B. 21, 2580; GNEHM, SCHEUTZ, J. pr. [2] 63, 407), desgleichen beim Schütteln mit Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen der Alkalisalze von Anilin-sulfonsäure-(3) und 2-Chlor-benzoesaure in wäßr. Lösung auf 120° in Gegenwart von Kupferpulver entsteht Diphenylamin-earbonsäure-(2)-sulfonsäure-(3') (S. 691) (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Beim Kochen von Anilin-sulfonsäure-(3) mit Tetramethyl-4.4'-diamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und verd. Schwefelsäure am Rückflußkühler entsteht 4-Amino-4.4"-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (S. 773) (Geigy & Co., D. R. P. 80982; Frdl. 4, 212; Fritsch, B. 29, 2300; vgl. Suais, Bl. [3] 17, 518). —Anilin-sulfonsäure-(3) gibt mit Lignin eine Gelbfärbung (Gnehm, Scheutz, J. pr. [2] 63, 411). — Anilin-sulfonsäure-(3) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Metanilgelb (Schultz, Tab. No. 134); zur Verwendung vgl. ferner Schultz, Tab. No. 135, 136, 210, 256, 257, 258, 542.

 $\mathrm{Ba(C_6H_6O_3NS)_2} + 5\,\mathrm{H_2O}$  (Kreis). —  $\mathrm{Ba(C_6H_6O_3NS)_2} + 6\,\mathrm{H_2O}$ . Säulen. Leicht löslich in Wasser (Berndsen). Das Krystallwasser entweicht größtenteils sehon über

Schwefelsäure. —  $Pb(C_6H_6O_3NS)_2$ . Sechsseitige Prismen. 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 6° 2,600 Tle. Salz (Berndsen). —  $3C_6H_7O_3NS + H_3PO_4$ . Körnige Krystalle. Wird durch Wasser schon bei gewöhnlicher Temperatur zerlegt (Raikow, Schtarbanow, *Ch. Z.* 25, 262).

Amid  $C_6H_6O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-amid (Bd. XI, S. 70) mit Schwefelammonium (Limpricht, A. 177, 72; L., Hybbeneth, A. 221, 204). — Blättchen oder Nadeln. F:  $142^9$ ; sehwer löslich in kaltem Wasser, leieht in heißem Wasser und in Alkohol (L., H.). — Leitet man salpetrige Säure in ein stark abgekühltes Gemisch des Amids mit Salpetersäure, so erfolgt Lösung, aus welcher absoluter Alkohol entweder nur m-Sulfamid-benzoldiazoniumnitrat (Syst. No. 2202) oder außerdem Diazo-aminobenzol-disulfonsäure-(3.3')-diamid (Syst. No. 2237) ausfällt (L., H.). —  $C_6H_8O_2N_2S+$ HCl. Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 235°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (L., H.).

- 3-Methylamino benzol sulfonsäure (1), N Methyl anilin sulfonsäure (3)  $C_7H_9O_3NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Neben N-Methyl-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 699) durch allmähliches Eintragen von Methylanilin (Bd. XII, S. 135) in die doppelte Gewichtsmenge rauchender Schwefelsäure von ea.  $25^{\circ}/_{0}$  Anhydridgehalt und Hinzufügen von 3 Gew-Teilen rauchender Schwefelsäure von  $75^{\circ}/_{0}$  Anhydridgehalt bei einer  $50^{\circ}$  nicht übersteigenden Temperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 48151; Frdl. 2, 13; GNEHM, SCHEUTZ. J. pr. [2] 63, 410; Bohn, Privatmitteilung). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei  $285-290^{\circ}$  (G., Sch.). In Alkohol unlöslich (G., Sch.) 100 Tle. Wasser von  $15^{\circ}$  lösen 7,63 Tle. (G., Sch.). Gibt bei der Kalischmelze 3-Methylamino-phenol (Bd. XIII, S. 404) (B. A. S. F.; G., Sch.). Na $C_7H_8O_3NS$ . Krystallpulver. In Wasser leicht löslich, in Alkohol unlöslich (G., Sch.). Ba $(C_7H_8O_3NS)_2$ . Krystallpulver. In Wasser leicht löslich (G., Sch.).
- 3-Dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_8H_{11}O_3NS = (CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben der N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 699) beim Erhitzen von Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) mit ranchender Schwefelsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; Frdl. 2, 11; Bohn, Priv.-Mitt.; de Brereton Evans, Chem. N. 73, 54; Armstrong, Report of the British Assoc. for the advancement of science 1899, 685; vgl. Smyth, B. 6, 344; 7, 1237; Armstrong, B. 6, 663; Laar, J. pr. [2] 20, 260; Michaelis, Godchaux, B. 23, 556). Liefert bei der Natronschmelze 3-Dimethylamino-phenol (Bd. XIII, S. 405) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; Frdl. 2, 11; Junghahn, Ch. I. 26, 58).
- 3-Äthylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_8H_{11}O_3NS=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Neben N-Äthyl-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 699) durch allmähliches Eintragen von Äthylanilin (Bd. XII, S. 159) in die doppelte Gewichtsmenge rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydridgehalt und Hinzufügen von 3 Gew.-Teilen rauchender Schwefelsäure von 75% Anhydridgehalt bei einer 50% nicht übersteigenden Temperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 48151; Frdl. 2, 13; Gnehm, Scheutz, J. pr. [2] 63, 414; Вонн, Privatmitteilung; vgl. Smyth, B. 7, 1241). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 294% (G., Sch.). 100 Tle. wäßr. Lösung enthalten bei 15% 2,15 Tle. Säure (G., Sch.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1,58×10-4 (G., Sch.). Gibt beim Verschmelzen mit Atzkali 3-Äthylamino-phenol (Bd. XIII, S. 408) (B. A. S. F.; G., Sch.). Na $C_8H_{10}O_3NS+2H_2O$ . Blättchen (aus Wasser + Alkohol) (G., Sch.). Ba $(C_8H_{10}O_3NS)_2$ . Krystalline Masse. In Wasser leicht löslich (G., Sch.).
- 3 Diäthylamino benzol sulfonsäure (1), N.N Diäthyl anilin sulfonsäure (3)  $C_{10}H_{15}O_3NS = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben der N.N-Diāthyl-anilin-sulfonsänre-(4) (S. 699) beim Erhitzen von Diāthylanilin (Bd. XII, S. 164) mit rauchender Schwefelsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 44792; Frdl. 2, 11; Bohn, Priv.-Mitt.; vgl. Smyth, B. 7, 1243; Michaelis, Godchaux, B. 23, 557). Gibt beim Verschmelzen mit Ätznatron 3-Diāthylamino-phenol (Bd. XIII, S. 408) (G. f. ch. I.).
- 2'.4'- Dinitro diphenylamin sulfonsäure (3) NO $_2$ SO $_3$ H  $C_{12}H_9O_7N_3S$ , s. nebenstchende Formel. B. Aus Anilin-sulfonsäure-(3) und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Dahl. & Co., D. R. P. O $_2$ N···NH···101862; C. 1899 I, 1172). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen schwarzen Baumwollfarbstoff (D. & Co., D. R. P. 101862). Liefert beim Erhitzen mit verdünnter Salpetersäure eine Polynitrodiphenylaminsulfonsäure, aus der man mit Schwefel und Schwefelalkalien bei 150—180° einen schwarzen Baumwollfarbstoff erhält (D. & Co., D. R. P. 106039; C. 1900 I, 701).
- 3-Methylbenzylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Methyl-N-benzyl-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_{14}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen von N-Methyl-

anilin-sulfonsäure-(3) mit Benzylchlorid in Gegenwart heißer Natronlauge (GNEHM, SCHEUTZ,  $J.\ pr.\ [2]$  63, 418). — Nadeln mit 1  $H_2O$ . 100 Tle. Wasser lösen bei 98,5° 32,55 Tle. — Na $C_{14}H_{14}O_3NS+2$   $H_2O$ . Blättehen oder Nadeln (aus Wasser). — Ba( $C_{14}H_{14}O_3NS)_2+3$   $H_2O$ . Schuppen (aus Wasser).

- 3-Äthylbenzylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-N-benzyl-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_{15}H_{17}O_3NS = C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Analog derjenigen der N-Methyl-N-benzyl-anilin-sulfonsäure-(3) (GNEHM, SCHEUTZ, J. pr. [2] 63, 421). Ölige Masse. Das Natriumsalz geht beim Erhitzen mit Kali auf 240—260° in 3-Äthylbenzylamino-phenol (Bd. XIII, S. 413) über (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 59996; Frdl. 3, 168; G., SCH.). Na  $C_{15}H_{16}O_3NS$ . Krystalle (aus Alkohol). In Wasser und Alkohol löslich (G., SCH.). Ba( $C_{15}H_{16}O_3NS$ )<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Prismen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser von 98,5° lösen 0,285 Tle. (G., SCH.).
- 3-β-Naphthylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-β-Naphthyl-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . Beim Erwärmen von Anilin-sulfonsäure-(3) und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333) in alkal. Lösung mit Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 282). Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. Gibt mit Kupferaeetat ein in Wasser sehwer lösliches Kupfersalz. Na $C_{16}H_{12}O_3NS$ . Säulenförmige Nädelchen (aus Wasser + Alkohol).
- 3 Acetamino benzol sulfonsäure (1), N Acetyl anilin sulfonsäure (3)  $C_8H_9O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf Salze der Anilin-sulfonsäure-(3) in der Hitze (Nietzki, Benckiser, B. 17, 707, 708; Eger, B. 21, 2579, 2580; Gnehm, Scheutz, J. pr. [2] 63, 407) oder in Gegenwart von Wasser schon bei gewöhnlicher Temperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). Na $C_8H_8O_4NS + 2H_2O$ . Nadeln (aus Wasser). F: 184—185°; schr leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in kaltem Wasser; schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Åther (G., Sch.). Ba $(C_8H_8O_4NS)_2$  (bei 190°). Nadeln (E.). Ba $(C_8H_8O_4NS)_2 + 2H_2O$ . Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 300°; in heißem Wasser schr leicht löslich (G., Sch.).

Diphenylamin - carbonsäure - (2) - sulfonsäure - (3')  ${\rm C_{13}H_{11}O_5NS}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen molekularer Mengen der Alkalisalze der 2-Chlor-benzoesäure und Anilin-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung auf 120° in Gegenwart geringer Mengen Kupferpulver (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). — Saures Natriumsalz. Leieht löslich. — Bariumsalz. Enthält Krystallwasser; schwer löslich.

- 4-Chlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 6-Chlor-anilin-sulfon-säure-(3)  $C_6H_6O_3NCIS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt eine Lösung des Bariumsalzes der 4-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) mit berechneten Mengen von Eisenvitriol und darauf von Atzbaryt (P. Fischer, B. 24, 3193). Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus Wasser).  $KC_6H_6O_3NCIS$ . Nadeln oder Blättehen.  $Ba(C_6H_5O_3NCIS)_2 + 4H_2O$ . Nadeln.
- 5-Chlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 5-Chlor-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_6O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) mit Ferrohydroxyd (Post, Chr. Meyer, B. 14, 1607; Claus, Bopp, A. 265, 97). Nadeln. Cl. NH. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (Post, Chr. M.).
- 6-Chlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Chlor-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_6O_3$ NClS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 73) durch Reduktion mit Zinn und verd. Salzsäure (Claus, Mann, A. 265, 92) oder mit Eisenvitriol und Atzbaryt (P. Fischer, B. 24, 3196). Beim Erwärmen von 4-Chlor-anilin (Bd. XII, S. 607) mit rauchender Schwefelsäure (mit 30—40% SO<sub>3</sub>) (Paal, B. 34, 2755; vgl. Claus, Mann, A. 265, 93; Armstrong, Briggs, Chem. N. 65, 138). Wurde einmal in geringer Menge bei längerem Erhitzen von 4-Chlor-anilin mit Sulfamidsäure auf 250% erhalten, neben 4-Chlor-anilinsulfonsäure-(2) (S. 683) als Hauptprodukt (Pa., B. 34, 2755). Spieße (aus Wasser). Kann in 3 verschiedenen Krystallformen erhalten werden (Ar., Br.; vgl. Pa.). Zersetzt sich gegen 280% unter Schwärzung (Pa.). Löslich in heißem Wasser, unlöslich in absol. Alkohol und Eisessig (P. F.). Liefert beim Erhitzen mit Ammoniak in Gegenwart von Kupfersalzen unter

Druck Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) (S. 713) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 204972; C. 1909 I, 475). Verwendung zur Darstellung eines Azofarbstoffes: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 135842; C. 1902 II, 1231. —  $\operatorname{AgC_6H_5O_3NClS}$ . Nadeln (aus heißem Wasser) (PA.). —  $\operatorname{Ba(C_6H_5O_3NClS)_2} + 4 \operatorname{H_2O}$ . Nädelchen (P. F.). —  $\operatorname{Ba(C_6H_5O_3NClS)_2} + 5 \operatorname{H_2O}$ . Tafeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (PA.). —  $\operatorname{Ba(C_6H_5O_3NClS)_2} + 6 \operatorname{H_2O}$ . Nadeln (aus heißem Wasser). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, kaum löslich in Alkohol (CL., M.).

4.6(?)-Dichlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6(?)-Dichloranilin - sulfonsäure - (3)  $C_6H_5O_3NCl_2S$ , s. nebenstehende Formel. a) Präparat von Beckurts. B. Beim Einleiten von 2 Mol.-Gew.

- Chlor in eine Lösung von Anilin-sulfonsäure-(3) (Beckuets, A. 181, 212).

   Nadeln mit 2H<sub>2</sub>O (B.). In Wasser leicht löslich (B.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,6×10<sup>-3</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 612).

  b) Präparat von Zincke, Kuchenbecker. B. Aus 4.64'.6'-Tetrabrom-azobenzoldisulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2152) und konz. Salzsäure (D: 1,19) bei 180° (ZINCKE, Kuchenbecker, A. 330, 55). Krystalle. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser.
- 5.6-Dichlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.5-Dichlor-anilin- $SO_3H$ sulfonsäure-(3)  $C_0H_5O_3NCl_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Dichlor-Cl1-nitro-benzol (Bd. V, S. 246) durch Sulfurieren mit rauchender Schwefelsäure und darauffolgende Reduktion der entstandenen (nicht näher beschriebenen) 5.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 162635; C. 1905 II, 1142). — Blättrige Krystalle (aus heißem Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 2.4.5 Trichlor 3 amino benzol sulfonsäure (1), 2.5.6 Trichlor- $SO_3H$ anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_4O_3NCl_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man nitriert 2.4.5-Trichlor-benzol-sulfonsaure-(1) (Bd. XI, S. 56) und reduziert  $NH_2$ die entstehende Nitroverbindung mit Eisen und verd. Essigsäure (Bad. Cl-Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 139327; C. 1903 I, 747; NOELTING, BATTEGAY, CIB. 39, 80). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, reichlich beim Erwärmen (N., B.). — Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure 2.4.5-Trichlor-3-diazobenzol-sulfonsäure-(1)  $C_6HCl_3O_3N_2S$  (Syst. No. 2202), mit Natriumnitrit und Essigsäure 3.6-Dichlor-2-diazo-phenol-sulfonsäure-(4)  $C_6H_2Cl_2O_4N_2S$  (B. A. S. F.; vgl. N., B.). — Na $C_6H_3O_3NCl_3S$  +  $H_2O$ . In siedendem Wasser sehr leicht löslich (N., B.). — Ba $(C_6H_3O_3NCl_3S)_2$ . Krystalle (aus viel Wasser) (N., B.).
- 2-Brom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Brom-anilin-sulfon- $SO_3H$ Säure-(3) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NBrS, s. neberstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Brom-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) mit Zinn und Salzsäure (Bahlmann, A. 186, 323). — Säulen. Verkohlt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, viel leichter in heißem. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 8° 0,737 g Säure. — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub> + xH<sub>2</sub>O. Warzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4-Brom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 6-Brom-anilin-sulfonsäure-(3) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-3-nitro-benzolsulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) durch Reduktion mit Schwefelammonium (Goslich, A. 180, 100), mit Eisenvitriol und Atzbaryt (Andrews, B. 13, 2126), mit Zinn und Salzsäure (G.; Augustin, Post, B. 8, 1560) oder am zweckmäßigsten mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Spiecelberg, A. 197, 260). Aus 4.6-Dibromanilin-sulfonsäure-(3) bei 4-stdg. Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 2500 (Limpricht, B. 10, 1542) oder bei 5—7-stdg. Erhitzen mit rauchender Salzsäure und amorphem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 1500 (LANGFURTH, A. 191, 177). Durch Erhitzen von 2-Brom-anilin (Bd. XII, S. 631) mit rauchender Schwefelsäure (Augustin, Post, B. 8, 1561). Neben 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) beim Versetzen der sehr verdunnten wäßrigen Lösung der Anilin-sulfonsäure-(3) mit 1 Mol.-Gew. Brom in der Kälte (LANGF., A. 191, 176). - Säulen oder Tafeln (aus Wasser) mit 1 H<sub>2</sub>O (LELLMANN, LANGE, B. 20, 3086). Krystallisiert aus heißer konzentrierter Lösung wasserfrei in Nadeln oder aus verdünnteren Lösungen in kurzen vierseitigen Säulen, die 1 H2O enthalten und verwittern; läßt man die wasserfreien Nadeln längere Zeit mit der Mutterlauge stehen, so verwandeln sie sich in die wasserhaltigen Krystalle (LANGE.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, noch schwerer in Älkohol (Sp.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 4º 1,277 g (LANGF.), bei 11º 1,468 g (Sr.), bei 17º 2,61 g, bei 22° 2,54 g (And.) wasserfreie Säure. — Liefert mit viel Kaliumpermanganat 6.6'-Dibrom-

azobenzol-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2152) neben anderen Produkten (LIMPRICHT, B. 18, 1422; vgl. Angeli, Valori, R. A. L. [5] 22 I [1913], 137). — KC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS + H<sub>2</sub>O. Seehsseitige Tafeln (Aug., P.; And.). Sehr leicht löslich in Wasser (Sp.). Verliert über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Wasser (Aug., P.). — KC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS + 1½ H<sub>2</sub>O. Krystallblätter; sehr leicht löslich in Wasser (LANGF.). — AgC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS + 1½ H<sub>2</sub>O. Säulen (Sp.). — Ca(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Quadratische Tafeln; leicht löslich in Wasser (Sp.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Zu Warzen vereinigte Schuppen (LANGF.). Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol (Sp.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Zu Warzen vereinigte Schuppen (LANGF.). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 17° 5,86 Tle. wasserfreies Salz (AND.). — Pb(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub>. Säulen (Sp.). — Pb(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub> + ½ H<sub>2</sub>O (?). Zu Warzen vereinigte leicht lösliche Nadeln (LANGF.).

6-Brom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Brom-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_6O_3NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 6-Brom-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 75) mit Zinn und Salzsäure (Bahlmann, A. 186, 318). Man trägt 30 g 4-Brom-acetanilid (Bd. XII, S. 642) in 200 g rauchende Schwefelsäure (15% SO\_3-Gehalt) ein und erhitzt 15 Minuten auf 140—150°, nach dieser Zeit kühlt man sofort ab und gießt auf Eis (Kreis, A. 286, 378). — Krystallisiert nach Bahlmann aus konzentrierten Lösungen wasserfrei in Nadeln, aus verdünnteren Lösungen mit 2 H<sub>2</sub>O in rhomboederähnlichen Krystallen, die leicht verwittern und durch Umkrystallisieren in die wasserfreien Nadeln übergeführt werden. Wird nach Kreis aus konz. Lösungen in Nadeln erhalten, die Krystallwasser enthalten und an der Luft verwittern, aus verd. Lösungen dagegen in wasserfreien Prisnen. Krystallisiert nach Armstrono, Briggs (Chem. N. 65, 139) in drei verschiedenen Formen (vgl. hierzu Philip, Colborne, Soc. 125 [1924], 492, 496). 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 13° 0,9758 g wasserfreie Säure (K.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 18° 1,131 g, bei 25° 1,338 g wasserfreie Säure (Ba.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,2×10<sup>-4</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 409). — Ag C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> O<sub>3</sub> NBr S. Aus Nadeln bestehende Warzen (Ba.). — Ba (C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> O<sub>3</sub> NBr S)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub> O. Krystallinische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ba.).

4.6-Dibrom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dibrom-anilin-

sulfonsäure-(3) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NBr<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Brom in eine heiße wäßrige Lösung von Anilinsulfonsäure (3) (Berndsen, A. 177, 84; Beckurts, A. 181, 213). Beim Bromieren von 6 · Brom · anilin · sulfonsäure · (3) (S. 692) (Spiegelberg, A. 197, 266). Bei der Reduktion von 4.6-Dibrom-3-nitro-benzel-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 76) mit Zinnehlorürlösung (Bässmann, A. 191, 238). Bei der Reduktion von 2.4.6-Tribrom-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 77) mit Zinn und Salzsäure in der Wärme (Reinke, A. 186, 286; Knuth, A. 186, 301; vgl. Ba., A. 191, 220). Beim Erhitzen von 2.4.6-Tribrom-anilin-sulfonsaure-(3) mit Wasser im Druckrohr auf 145° (Bä., A. 191, 220, 227). Aus 4.6.4'.6'-Tetrabrom-azobenzol-disulfonsaure-(3.3') (Syst. No. 2152) und Bromwasserstoffsäure (45%/oig) im Druckrohr bei 180% (ZINCKE, KUCHENBECKER, A. 330, 57). — Nadeln (aus heißem Wasser). Zersetzt sich bei sehr hoher Temperatur, ohne vorher zu sehmelzen (Ber.). Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather (Ber.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 4° 0,192 g, bei 7° 0,248 g (Langfurth, A. 191, 181), bei 11° 0,255 g (Beck.), bei 21° 0,264 g (Reinke), bei 22° 0,287 g (Knuth), bei 22° 0,3039 g (Sr.). - Liefert mit viel Kaliumpermanganat 4.6.4'.6'-Tetrabrom-azobenzol-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2152), neben anderen Produkten (Rodatz, A. 215, 218; Limpricht, B. 18, 1423; vgl. Angeli, Valori, R. A. L. [5] 22 I [1913], 137). Verwendet man an Stelle von Kaliumpermanganat Chlorkalk, so erhält man gleichfalls, und zwar in höherer Ausbeute 4.6.4'.6'-Tetrabrom-azobenzol-disulfonsäure-(3.3')(Z., Ku., A. 330, 25). 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure und rotem Phosphor im gesehlossenen Rohr auf 150° 6-Brom-anilin-sulfonsäure-(3) und Anilin-sulfonsäure-(3) (La.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 120° entsteht Anilin-sulfonsäure-(3) (Knuth). Erwärmt man 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) mit Kaliumnitrit und Alkohol, so entsteht ein Diazoderivat, das beim Erhitzen mit Alkohol, Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Druck 2.4-Dibrom-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 59) liefert (LA.; Bă.). 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) liefert mit Salpetersäure (D: 1,51) 4.6-Dibrom-5-nitro-3-diazo-benzol-sulfonsäure-(1)  $C_6HO_5N_3Br_2S$  (Syst. No. 2202) (Z., Ku., A. 339, 232). Geht beim Erhitzen mit Wasser auf 250° zunächst in 6-Brom-anilin-sulfonsäure-(3) und dann in Anilin-sulfonsäure-(3) über (Sp.). —  $NH_4C_6H_4O_3NBr_2S$ . Nadeln. In Wasser sehr leicht löslich (Reinke). —  $KC_6H_4O_3NBr_2S + H_2O$ . Blättehen oder Tafeln. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 10° 3,9 g wasserfreies Salz (Beck.). —  $Ca(C_6H_4O_3NBr_2S)_2 + 2H_3O$ . Nadeln. In Wasser sehr leicht löslich (KNUTH). —  $Ca(C_6H_4O_3NBr_2S)_2 + 5H_2O$ . Nadeln. In Wasser sehr leicht löslich (REINKE). -- Ba(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>NBr<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Prismen oder Nadeln. Verwittert an der Luft (BER.; Sp.). 100 g währ. Lösung enthalten bei 4º 2,709 g (La.), bei 6º 2,885 g (Ba.), bei 10° 3,10 g (Beck.), bei 23° 3,5874 g (Ba.) wasserfreies Salz. — Pb(C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>NBr<sub>2</sub>S)<sub>3</sub>. Krystalle. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 22,5° 2,83 g Salz (Reinke).

2.4.5 - Tribrom - 3 - amino - benzol - sulfonsäure - (1), 2.5.6-Tribrom- $SO_3H$ anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_4O_3NBr_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2.4.5-Tribrom-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 77) mit salzsaurer Zinnehlorürlösung (Spiegelberg, A. 197, 288). — Krystallisiert in Prismen mit  $1^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O; bei längerem Stehen der konz. Lösung über Schwefelsäure bilden sich Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (Sp.). Verkohlt beim uber Schwefelsäure bilden sich Nadeln mit 1  $\rm H_2O$  (Sr.). Verkohlt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (Sr.). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph.~Ch.~3, 410. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther (Sr.). —  $\rm NH_4C_6H_3O_3NBr_3S$ . Prismen. In Wasser leicht löslich (Sr.). —  $\rm KC_6H_3O_3NBr_3S + H_2O$ . Säulen. 100 g wäßr. Lösung von 1° enthalten 2,0481 g wasserfreies Salz (Sr.). —  $\rm AgC_6H_3O_3NBr_3S + 1_2H_2O$ . Nadeln. 100 g wäßr. Lösung von 10° enthalten 0,4587 g wasserfreies Salz (Sr.). —  $\rm Ca(C_6H_3O_3NBr_3S)_2 + 3_1_2H_2O$ . Prismen oder Blättehen. Leicht löslich in Wasser (Sr.). —  $\rm Ba(C_6H_3O_3NBr_3S)_2$ . Blätter. 100 g wäßr. Lösung von 1° enthalten 0,0963 g Salz (Sr.). —  $\rm Pb(C_6H_3O_3NBr_3S)_2 + 2H_2O$ . Nadeln. 100 g wäßr. Lösung von 3,5° enthalten 0,3963 g wasserfreies Salz (Sr.).

2.4.6-Tribrom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.4.6 - Tribrom anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_4O_3NBr_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Anilin-sulfonsäure-(3) und 3 Mol.-Gew. oder soviel Brom, bis die Färbung nicht mehr versehwindet (Berndsen, A. 177, 87; vgl. Beckurts, A. 181, 214; NOELTING, BATTEGAY, B. 39, 83). Beim Bromieren von 6-Brom-anilinsulfonsäure-(3) (Sfiegelberg, A. 197, 275). Aus 2.4.6-Tribrom-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 77) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in der Kälte (Reinke, A. 186, 281; Knuth, A. 186, 298; Langfurth, A. 191, 198; Bässmann, A. 191, 220). - Nadeln mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O (aus Wasser) (BER.). Zersetzt sich erst bei sehr hoher Temperatur, ohne vorher zu schmelzen (BER.). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol (Ber.). Über die Löslichkeit in Wasser finden sich die Angaben: 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 9° 14,17 g (Bă.), 2,39 g (Beck.), bei 13° 11,48 g (Sr.), bei 15° 10,86 g (L.), bei 22,5° 3,05 g (R.) wasserfreie Säure; 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 22° 13,3 g wasserfreie Säure (Ber.). Elektrisehes Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 410. — Geht beim Erhitzen mit Wasser oder Alkohol zum Teil in 4.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(3) über; vollständig erfolgt diese Umwandlung beim Erhitzen mit Wasser im Druckrohr auf 145° (Ba.). Auf Zusatz one se umwandlung deim Ernitzen mit wasser im Druckront auf  $^{145}$  (BA.). Auf Zusatz von Brom zur siedenden Lösung seheidet sieh Bromanil ab (Beck.). —  $NH_4C_6H_3O_3NBr_3S + H_2O$ . 100 g wäßr. Lösung von 14° enthalten 6,01 g wasserfreies Salz (Sp.). —  $KC_6H_3O_3NBr_3S + H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in heißem Wasser (Beck.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 12° 1,91 g (Beck.), bei 8° 0,845 g (Bā.), bei 14° 0,8825 g (Sp.) wasserfreies Salz. —  $Ba(C_6H_3O_3NBr_3S)_2 + 9 H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Beck.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 3° 0,331 g (Bā.), bei 7° 0,387 g (L), bei 12° 0,480 g (Beck.), bei 24° 0,7242 g (Sp.) wasserfreies Salz. —  $Pb(C_6H_3O_3NBr_3S)_2 + 9 H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in heißem Wasser, sehwer löslich in kaltem Wasser (Ber.; Bā.). 100 g wäßr. Lösung anthalten bei 14° 0,7283 g wasserfreies Salz (Sp.) enthalten bei 14° 0,7283 g wasserfreies Salz (Sp.).

2.4.5.6-Tetrabrom-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.4.5.6-Tetrabrom-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_3O_3NBr_4S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.4.5.6-Tetrabrom-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) durch Erwärmen (nicht Kochen) mit Zinn und Salzsäure (Beckurrs, A. 181, 223; Langfurth, A. 191, 204). — Nadeln mit 2 Mol. Wasser (B.; L.). Leicht löslich in Alkohol (B.; L.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 11° 2,17 g wasserfreie Säure (B.). —  $KC_6H_2O_3NBr_4S + 1^1/2H_2O$ . 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 15° 1,69 g wasserfreies Salz (B.). —  $Ca(C_6H_2O_3NBr_4S)_2 + 7H_2O$ . Blättehen. Schwer löslich in kaltem Wasser (B.; L.). —  $Ba(C_6H_2O_3NBr_4S)_2 + H_2O$ . Blätter. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 100 0,400 g wasserfreies Salz (B.).

4.6-Dijod-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(3) C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NI<sub>2</sub>S, s. nebenstebende Formel. B. Beim Einleiten von Chlorjod in die verdiinnte salzsaure Lösung von Anilin-sulfonsaure-(3) (KALLE I & Co., D.R.P. 129808; C. 1902 I, 899). — Blåttehen. — Läßt sich durch Diazotierung und Zersetzung der Diazoverbindung mit Kalle I in den Bernel sulfonsaure (4) (Rd. VI S. 47). jod-benzol-sulfonsäure (1) (Bd. XI, S. 67) überführen (Boyle, Soc. 95, 1716).

$$\stackrel{SO_3H}{\underset{\check{I}}{|}}_{NH_2}$$

6-Nitro-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_6H_6O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man übergießt 1 Tl. des Bariumsalzes der N-Acetyl-anilin-sulfonsäure-(3) mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure, versetzt mit 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (D: 1,385), gelöst in der vierfachen Menge konz. Schwefelsäure, und gießt in Eiswasser (Eger, B. 21, 2581). Entsteht in kleiner Menge beim Erhitzen von 5-Brom-2-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) mit alkoh. Ammoniak auf 160° (Thomas, A. 186, 132). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Mäßig löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther (E.). Beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak unter Druck auf 170—180° entsteht 4-Nitro-phenylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, S. 57) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 130438; C. 1902 I, 1083). — KC $_6H_5O_5N_2S$ . Hellgelbe Blättchen (E.). — Ba( $C_6H_5O_5N_2S$ ) $_2+1^4/_2H_2O$ . Rote Nadeln oder Blättchen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 15° 0,1498 g wasserfreies Salz (Th.).

6-Nitro-3-acetamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-4-nitro-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_8H_8O_6N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Aus dem Natriumsalz der N-Acetyl-anilin-sulfonsäure-(3) mit Salpeterschwefelsäure (Kalle & Co., D.R.P. 150982; C. 1904 I, 1235). — Schwere sandige Krystalle. — Erhitzt man N-Acetyl-4-nitro-anilin-sulfonsäure-(3) mit verd. Alkalien am Rückflußkühler bis zum Auftreten von Alkalisulfiten in der Reaktionslauge, so erhält man fast ausschließlich 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 240) (Kalle & Co., D.R.P. 153123; C. 1904 II, 574); erhitzt man mit wäßr. Alkalien oder Alkalicarhonaten im geschlossenen Gefäß auf 100° übersteigende Temperaturen, so werden 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(3) und 4-Nitro-resorein (Bd. VI, S. 823) erhalten (Kalle & Co., D.R.P. 150982); erhitzt man mit Ätzalkalien einige Zeit im geschlossenen Gefäß auf au. 130°, so erhält man fast ausschließlich 4-Nitro-resorein (Kalle & Co., D.R.P. 127283; C. 1902 I, 151).

4-Chlor-5-nitro-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 6-Chlor-5-nitro-anilin-sulfonsäure-(3) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>ClS, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) durch Reduktion mit Eisenvitriol und Soda (Bad. Anilin- u. Sodaf., O<sub>2</sub>N- NH<sub>2</sub> D. R. P. 141538, 141750; C. 1903 I, 1324, 1381). — Läßt sich durch Diazotieren und Behandeln der Diazoverbindung mit Soda oder Natriumacetat in 6-Nitro-2-diazo-phenol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202) überführen (B. A. S. F., D. R. P. 141538. — Kaliumsalz. Gelbliche Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol; verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech unter Feuererscheinung (B. A. S. F., D. R. P. 141750).

3-Amino-benzol-thiosulfonsäure-(1), Anilin-thiosulfonsäure-(3)  $C_6H_7O_2NS_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot SH.$  Beim Eintragen von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-chlorid (Bd. XI, S. 69) in konz. Ammoniumhydrosulfidlösung (Limpricht, A. 278, 249). Aus Anilin-sulfinsäure-(3) (S. 678) durch gelbes Schwefelammonium (L., A. 278, 253). — Prismen (aus Wasser). F: 167°. Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol, unlöslich oder kaum löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol. — Beim Erwärmen mit Säuren scheidet sich Schwefel ab. Bei Behandlung mit Natriumamalgam entsteht Anilin-sulfinsäure-(3). — Ba( $C_6H_6O_2NS_2$ )<sub>2</sub>. Sehr leicht löslich in Wasser. — Pb( $C_6H_6O_2NS_2$ )<sub>2</sub>. Nadeln.

#### 4-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

4-Amino-benzol-sulfonsäure-(1), Anilin-sulfonsäure-(4), Sulfanilsäure C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NS—H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Anilin (Bd. XII, S. 59) in der Wärme (SCHMITT, A. 120, 132). Über den Mechanismus dieser Reaktion vgl. Bamberger, Kunz, B. 30, 2275; 34, 249 Anm. 1; Armstrong, Report of the Brit. Assoc. for the advancement of science 1899, 684. Beim Erhitzen von Anilindisulfat (Bd. XII, S. 117) (Neville, Winther, B. 13, 1941; vgl. Gerhardt, A. 60, 312), zweckmäßig unter Durchleiten eines Gas- oder Luftstromes (Junghahn, Ch. I. 26, 58). Beim Erhitzen von Anilin mit Kaliumdisulfat KHSO<sub>4</sub> auf 200—240° (Bischoff, B. 23, 1912). Beim Erhitzen von Anilin mit Natriumpolysulfat NaH<sub>3</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (dargestellt durch Erhitzen molekularer Mengen sauren schwefelsauren Natriums und verd. Schwefelsäure) auf 200° (Lamberrs, D. R. P. 113784; C. 1900 II, 883). Beim Erhitzen von Anilin mit 2 Tln. rauchender Schwefelsäure (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 163). Durch Erhitzen von äthylschwefelsaurem Anilin (erhalten aus oxalsaurem Anilin und äthylschwefelsaurem Calcium in Wasser) im Ölbade auf 200° (Limprichtt, B. 7, 1349; A. 177, 80). Bei der Einw. von Äthylschwefelsäurechlorid (Bd. I, S. 327) auf Anilin (Wenghöffer, J. pr. [2] 16, 454; vgl. Willcox, Am. 32, 468). Das Natriumsalz entsteht bei 3-stdg. Erhitzen von phenylsulfamidsaurem Natrium (Bd. XII, S. 579) auf 170—180°

(Seyewetz, Bloch, Bl. [4] 1, 326). Das Bariumsalz entsteht bei 41/2-stdg. Erhitzen von phenylsulfamidsaurem Barium auf 1800 (BAMBERGER, HINDERMANN, B. 30, 655). Beim 7-stdg. Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(2) (S. 681) mit konz. Schwefelsäure auf 180-190 (BA., Kunz, B. 30, 2277). Beim Erhitzen von Formanilid (Bd. XII, S. 230) oder Oxanilid (Bd. XII, S. 284) mit konz. Schwefelsäure (Gerhardt, A. 60, 310). Bei mehrtägigem Stehen von Benzolsulfanilid (Bd. XII, S. 565) in konz. Schwefelsäure (Schroeter, Eisler, A. 367, 158). Neben Phenol beim Erhitzen des Anilinsalzes der Phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XII, 158). Neben Frenoi beim Ernitzen des Ammisaizes der Frenoi-sunoisade (4) (Bd. Al., S. 124) (Kopp. B. 4, 978; vgl. Pratesi, B. 4, 970). Bei 12-stdg. Erwärmen von 4-Chlorbenzoi-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 54) mit wäßr. Ammoniak und Kupferehlorid unter Druck auf etwa 170° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 205150; C. 1909 I, 477). Bei der Reduktion von 4-Nitro-benzoi-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 71) mit Schwefelammonium (Li., A. 177, 75, 79) oder mit Zinnehloriir und Salzsäure (Goldschmidt, Sunde, Ph. Ch. 56, 1, 5, 6, 11, 40). Mechanische Trennung der drei aus Benzolsulfonsäure durch Nitrieren und Reduzieren erhaltenen Anilinmonosulfonsäuren s. bei Anilin-sulfonsäure-(2), S. 681. Sulfanilsäure entsteht auch beim Erhitzen von 3-Amino-benzoesäure (S. 383) mit konz. Schwefelsäure (Chancel, C. r. 28, 423; J. 1849, 360). Durch Reduktion von Azobenzol-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 2152) mit Zinnchlorür und Salzsäure (LAAR, B. 14, 1930). Beim Erhitzen von Azobenzoldisulfonsäure-(4.4') mit Salzsäure im Einschmelzrohr auf 150° (LL., B. 15, 1155; RODATZ, A. 215, 214). — Darst. Man versetzt 100 g reine konz. Schwefelsäure unter Umschütteln allmählich mit 31 g ( $^{1}$ /<sub>3</sub> Mol.-Gew.) frisch destilliertem Anilin und erhitzt die Mischung in cinem Ölbade so lange auf 180—190°, bis eine mit Wasser verdünnte Probe auf Zusatz von Natronlauge kein Anilin mehr abscheidet (4-5 Stunden); das etwas erkaltete Reaktionsgemisch gießt man dann unter Umrühren in kaltes Wasser, wobei die Sulfanilsäure auskrystallisiert; man filtriert sie ab, wäscht mit Wasser und krystallisiert aus Wasser, evtl. unter Zusatz von Tierkohle, um (GATTERMANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 20. Aufl. [Leipzig 1927], S. 173).

Sulfanilsäure krystallisiert aus sehr verdünnter, etwa 1% jer wäßr. Lösung mit 2 Mol. H<sub>2</sub>O (Laar, J. pr. [2] 20, 246). Die Krystalle verwittern leicht und werden bei 100° wasserfrei (Laar); sie verlieren das Krystallwasser im direkten Sonnenlicht schneller als im Dunklen (Mc Kee, Berkheiser, Am. 40, 304). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O in Tafeln, die das Krystallwasser teilweise an der Luft, vollständig bei 110° verlieren (Schmitt, A. 120, 134). Krystallisiert wasserfrei aus Wasser oberhalb 80° (Mc K., Be.) oder aus rauchender Salzsäure (Laar, B. 14, 1934). Die wasserfreie Verbindung verkohlt allmählich bei 280—300° (Laar, B. 14, 1934). Sulfanilsäure ist tribolumineseent (Trautz, Ph. Ch. 53, 55). 1 Teil Sulfanilsäure löst sich bei 0° in 156,2 Tln., bei 10° in 120,4 Tln., bei 20° in 92,5 Tln., bei 50° in 40,9 Tln., bei 100° in 14,9 Tln. Wasser (Dolinski, C. 1905 I, 1233; B. 38, 1835; vgl. Mc K., Be.). Wärmetönung beim Lösen wasserfreier Sulfanilsäure in Wasser: Massol, C. r. 132, 1572. Unlöslich in Alkohol und Äther (Schm.). Adsorption aus Lösungen durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 433. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,81 × 10<sup>-4</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 406), 6,20 × 10<sup>-4</sup> (Winkelblech, Ph. Ch. 36, 568), 6,27 × 10<sup>-4</sup> (White, Jones, Am. 42, 536). Leitfähigkeit und Dissoziation bei verschiedenen Verdünnungen und Temperaturen: Wh., J., Am. 42, 534. Grad der Farbveränderung von Methylorange als Maß der Affinität: Velley, Soc. 91, 166. Verhält sich gegenüber Phenolphthalein, Lackmus, Orein, Rosolsäure, Poirrierblau und Methylorange wie eine einbasische Säure (Astruc, C. r. 130, 1563). Wärmetönung bei der Neutralisation von Sulfanilsäure durch Natronlauge:

Massol, C. r. 132, 1572. Verbindungen der Sulfanilsäure mit Säuren s. S. 698.

Sulfanilsäure zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von schwefliger Säure, Anilinsulfat, Anilinsulfit und viel Kohle (Müller, B. 4, 978). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in neutraler Lösung entstehen Azobenzol-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 2152), Oxalsäure, Kohlensäure, Schwefelsäure und Ammoniak (Laar, J. pr. [2] 20, 264; vgl. Limprich, B. 18, 1419; Angeli, Valori, R. A. L. [5] 22 I [1913], 137). Bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (V. Meyer, Ador, A. 159, 7), mit Chromsäure (Schrader, B. 8, 759) oder mit Braunstein und Schwefelsäure (Schr.) entsteht Chinon (Bd. VII, S. 609). Sulfanilsäure gibt mit 2 Mol.-Gew. Chlor in 20% ier Salzsäure 2.4.6-Trichlor-anilin (Bd. XII, S. 627) (Reed, Orton, Soc. 91, 1553). Bei Einw. von 2 Mol.-Gew. Brom auf eine heiße wäßrige Lösung von 1 Mol.-Gew. Sulfanilsäure entstehen 2.6-Dibromanilin-sulfonsäure-(4) (S. 707) und 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) (Schmitt, A. 120, 137, 138; Lenz, A. 184, 24), mit überschüssigem Brom wird ausschließlich 2.4.6-Tribromanilin erhalten (Schm., A. 120, 136). Die genannte Dibromanilinsulfonsäure entsteht allein, wenn man zu einer Lösung von 17,3 g Sulfanilsäure in 500 cem Wasser und 21 g 35% ier Salzsäure eine auf 150 cem verdünnte Lösung von 10 cem Brom in einer 16 g NaOH enthaltenden Lauge tropft (Heinichen, A. 253 269,). Bei der Einw. von Chlorjod auf die salzsaure Lösung von Sulfanilsäure entsteht je nach den Mengenverhältnissen 2-Jod- oder 2.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 708) (Kalle & Co., D. R. P. 129808; C. 1902 I, 899; Boyle, Soc. 95, 1693, 1710). Beim Erhitzen von Sulfanilsäure mit rauchender Schwefelsäure auf 160%

bis 170° (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 164) oder auf 180° (Zander, A. 198, 1) entsteht Anilin-disulfonsäure (2.4) (S. 778). Die Einw. von salpetriger Säure auf Sulfanilsäure führt je nach den Versuehsbedingungen zu p-Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) (Schmitt, A. 120, 138, 144; E. FISCHER, A. 190, 76) oder zu Diazoaminobenzol-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 2237) (MEUNIER, Bl. [3] 31, 642). Sulfanilsäure liefert mit Salpetersäure (D: 1,51) bei gewöhnlicher Temperatur 2.4-Dinitro anilin (Bd. XII, S. 747), beim Erwärmen entsteht p-Diazobenzolsulfonsäure (ZINCKE, KUCHENBECKER, A. 339, 226). Sulfanilsäure gibt mit Phosphorpentachlorid unter trocknem Benzol [Sulfanilsäure-N-phosphinsäure]-trichlorid (S. 707) (LAAR, J. pr. [2] 20, 250). Wird beim Koehen mit konz. Natronlauge oder Kalilauge nicht verändert (Schmitt, A. 120, 135). Beim Erhitzen mit festen Ätzalkalien oder Erdalkalien entstehen Anilin und die entsprechenden sehwefelsauren Salze (Schmitt, A. 120, 135). Läßt man eine Lösung von Sulfanilsaure in konzentrierter wäßriger Kalilauge mit Methylalkohol und Methyljodid stehen und versetzt nach Abdampfen des Methylalkohols mit einer Lösung von Jod in Jodwasserstoffsäure, so seheidet sieh das Perjodid des N.N-Dimethyl-sulfanilsäurehydroxymethylats (S. 699) ab (GRIESS, B. 12, 2116). Sulfanilsaures Natrium gibt beim Koehen der wäßr. Lösung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Gegenwart von Natrium-acetat 2.'4'-Dinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4) (S. 700) (Turner, D.R.P. 152406; C. 1904 II, 273). Koeht man sulfanilsaures Natrium mit Formaldehydnatriumdisulfitlösung, so entsteht die Verbindung  $Na_2C_7H_7O_6NS_2$  (S. 701) (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2803). Sulfanilsaures Natrium liefert mit Formaldehyd und salzsaurem Anilin in wäßr. Lösung N-[4-Amino-benzyl]sulfanilsäure (S. 705) (Höchster Farbwerke, D. R. P. 116959; C. 1901 I, 150). Bei der Einw. von Chloranil (Bd. VII, S. 636) auf Sulfanilsäure in siedender wäßriger Lösung in Gegenwart von Kalilauge entsteht das Dikaliumsalz der N.N'-[3.6-Diehlor-ehinonylen-(2.5)]-di-sulfanilsäure (S. 706) (IMBERT, PAGES, Bl. [3] 19, 575). Sulfanilsäure wird von Essigsäureanhydrid auch bei anhaltendem Kochen nicht verändert (NIETZKI, BENCKISER, B. 17, 707). Dagegen liefert sulfanilsaures Natrium beim Kochen mit Eisessig (HOFFMANN-LA ROCHE & Co., D. R. P. 92796; Frdl. 4, 1152) oder beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid (Nie., Be.; Schroeter, B. 39, 1562) das Natriumsalz der N-Acetyl-sulfanilsäure (S. 702). Salze dieser Säure werden auch erhalten, wenn man auf die wäßr. Lösungen von sulfanilsauren Salzen bei gewöhnlieher Temperatur Essigsäureanhydrid einwirken läßt (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). Beim Schütteln der wäßr. Lösung von sulfanilsaurem Natrium mit Benzoylehlorid und Natronlauge entsteht das Natriumsalz der N-Benzoyl-sulfanilsäure (Schr., B. 39, 1565). Sulfanilsaures Natrium gibt beim Erhitzen mit dem Natriumsalz der (Sch., B. 39, 1969). Schambautes Natrium glot beim Ermizen mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in konzentrierter wäßriger Lösung in Gegenwart von Kupfer unter Druck auf 115—120° das saure Natriumsalz der Diphenylamin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(4') (S. 704) (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Beim Erhitzen von sulfanilsaurem Natrium mit Bernsteinsäure (Bd. II, S. 601) auf 170° entsteht das Natriumsalz der Succinyl-sulfanilsäure CH<sub>2</sub>·CO N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H (Syst. No. 3201) (Pellizzari, Matteres CH<sub>2</sub>·CO N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H (Syst. No. 3201)

TEUCCI, A. 248, 155). Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von troeknem sulfanilsaurem Natrium und von Phthalsäureanhydrid (Syst. No. 2479) auf 250° entsteht das Natriumsalz der Phthalyl-sulfanilsäure (Syst. No. 3217) (Pell., Ma., A. 248, 153). Erwärmt man die wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. sulfanilsaurem Natrium mit 1 Mol.-Gew. Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) bis zur Auflösung des Esters und fügt dann 1 Mol. Gew. Natronlauge hinzu, so erhält man das Natriumsalz der N-Carbomethoxy-sulfanilsäure (S. 703) (NOELTING, B. 21, 3155). Durch Koehen von Sulfanilsäure mit wäßr. Kaliumeyanatlösung und nachfolgendes Eindampfen der Lösung erhält man das Kaliumsalz der 4-Ureido-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 704) (Pell., Ma., A. 248, 156). Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von sulfanilsaurem Natrium mit Phenylearbonimid (Bd. XII, S. 437) entsteht das Natriumsalz der 4-[\omega-Phenyl-ureido]-benzol-sulfons\u00e4ure-(1) (S. 704) (Paal, Ganser, B. 28, 3232). Beim Erhitzen von Sulfanilsäure mit Harnstoff (Bd. III, S. 42) auf 115--1200 entsteht das Ammoniumsalz der 4-Ureido-benzol-sulfonsäure-(1) (VILLE, Bl. [3] 6, 6). Beim Erwärmen von Sulfanilsäure in Wasser mit Cyanamid (Bd. III, S. 74) und etwas Ammoniak auf dem Wasserbade entsteht 4-Guanidino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 704) (VILLE, C. r. 104, 128; Bl. [2] 49, 41). Beim Erhitzen von Sulfanilsäure mit Rhodankalium (Bd. III, S. 150) auf 140° entsteht das Kaliumsalz der 4-Thioureido-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 704) (Pell., Ma., A. 248, 156). Sulfanilsaures Natrium gibt in wäßr. Lösung mit Benzolsulfoehlorid (Bd. XI, S. 34) und Natronlauge das Natriumsalz der N-Benzolsulfonyl-sulfanilsäure (S. 706) (Schroeter, B. 39, 1566). Zur Einw. von Sulfanilsäure auf Tetramethyl-4.4'-diamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) vgl.: Suais, Bl. [3] 17, 517; Guyot, Granderye, C. r. 134, 550. Bei der Einw. der Tetrazoverbindung aus Benzidin auf Sulfanilsäure bildet sich keine Azoverbindung, sondern die Bis-diazoaminoverbindung  $[-C_cH_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C_cH_4\cdot SO_3H]_2$  (vgl. G. SCHULTZ, Chemie des Steinkohlenteers, 2. Aufl., Bd. II, S. 309). Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin in die wäßrig-alkoholische Lösung von 1 Mol.-Gew. sulfanilsaurem Natrium und 1 Mol.-Gew. Furfurol (Syst. No. 2461), sowie beim Eintragen von Furfurol in eine wäßr. Lösung

von sulfanilsaurem Anilin entsteht 1 oder 5-Phenylimino-5 oder 1-[4-sulfo-phenylimino]-pentanon-(2) (S. 701) (Schiff, A. 239, 363; vgl. Zincke, Mühlhausen, B. 38, 3824). Sulfanilsaures Natrium gibt mit Pyridin und Bromeyan in Wasser das Mononatriumsalz des Glutaeondialdehyd-bis-[4-sulfo-anils] (S. 701) (König, J. pr. [2] 69, 131; vgl. Zincke, A. 330, 367; **333**, 340; König, J. pr. [2] **70**, 20, 52).

Sulfanilsäure (in Form ihrer Diazoverbindung) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von verschiedenen Orange-Marken (Schultz, Tab. No. 138, 139, 144, 145), von Palatinsehwarz (Schultz, Tab. No. 220), Columbiagrün (Schultz, Tab. No. 478), Xylengelb (Schultz, Tab. No. 22). Über weitere Verwendung von diazotierter Sulfanilsäure zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 143, 146, 210, 211, 221, 259, 260, 261, 262, 476, 477, 485, 489. Verwendung des Natriumsalzes der Sulfanilsäure zur Herstellung kolloidaler Goldlösungen: Établiss. Poulenc Frères, D. R. P. 206343; C. 1909 I, 963.

Farbreaktion mit Natriumhypobromit: DEHN, Scott, Am. Soc. 30, 1422. — Quantitative Bestimmung: Durch Zerlegen der Sulfanilsäure mit Bromwasser und Bestimmung

der gebildeten Schwefelsäure (Brenzinger, Fr. 35, 599).

NH<sub>4</sub>C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NS + 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O. Prismen (Laar, J. pr. [2] 20, 248). — NaC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NS + 2 H<sub>2</sub>O. Platten oder Blätter (La., J. pr. [2] 20, 247). Rhombisch bipyramidal (Henniues, Z. Kr. 7, 526; J. 1882, 367; Dufet, C. 1902 I, 1398; Z. Kr. 39, 308; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 335). Ist tribolumineseent (Gernez, A. ch. [8] 15, 542). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Åther (Gerhardt, A. 60, 313). —  $KC_6H_6O_3NS + 1^1/2H_2O$ . Prismen (Laar, J. pr. [2] 20, 248). Krystallisiert aus konzentrierter wäßriger Lösung in Nadeln, die beim Trocknen in die kompakten Krystalle der gewöhnlichen Art Losung in Nadeln, die beim Trocknen in die Kompakten Krystalie der gewohnlichen Art übergehen (La., B. 14, 1934). Schwer löslich in siedendem Alkohol (La., J. pr. [2] 20, 248). —  $\operatorname{Cu}(C_6H_6O_3\operatorname{NS})_2 + 4H_2\operatorname{O}$ . Sehwarzgrüne Prismen (La., J. pr. [2] 20, 248; vgl. Gerh.). Verliert das Krystallwasser bei 100° (La.). —  $\operatorname{AgC}_6H_6O_3\operatorname{NS}$  (bei 120° getrocknet) (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 164). In Wasser schwer löslich (Schmitt, A. 120, 135). —  $\operatorname{Ba}(C_6H_6O_3\operatorname{NS})_2 + 3^1/2H_2\operatorname{O}$ . Krystalle (Laar, J. pr. [2] 20, 248). Rhombisch (Henniges, Z. Kr. 7, 527; J. 1882, 367). Verliert das Krystallwasser bei 110° (La.). —  $\operatorname{Ce}_2(C_6H_6O_3\operatorname{NS})_6 + 16H_2\operatorname{O}$ . Nadeln (Morgan, Cahen, Soc. 91, 477). — Anilinsalz.  $C_6H_7\operatorname{N} + 2C_6H_7\operatorname{O}_3\operatorname{NS}$ . Nadeln. Verliert bei 150° das Anilin (La., J. pr. [2] 20, 249).  $\operatorname{Ce}_6H_7\operatorname{O}_3\operatorname{NS} + 2\operatorname{HF}$ . B. Durch Auflösen von Signalisäure oder sulfanilsaurem Kalium in etwa 60° uger Fluorwasserstoffsäure unter Erwärmen (Weinland Kappeller A. 315

in etwa 60 % jeger Fluorwasserstoffsäure unter Erwärmen (Weinland, Kappeller, A. 315, 376). An der Luft äußerst rasch verwitternde Krystalle. — Salzsaures Salz. B. Durch Übersättigen einer wäßrigen konzentrierten Lösung von sulfanilsaurem Natrium mit konz. Salzsäure (Witt, B. 21, 3473). Leicht löslich.  $-3 \, {\rm C_6H_7O_3NS} + {\rm H_3PO_4}$ . Nadeln. Wird durch

Wasser sofort zerlegt (RAIKOW, SCHTARBANOW, Ch. Z. 25, 262).

Funktionelle Derivate der 4-Amino-benzol-sulfonsäure-(1) (Sulfanilsäure).

Amid  $C_6H_8O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus [N-Acetyl-sulfanilsaure]-amid (S. 702) mit siedender Salzsäure (D: 1,08) (Gelmo, J. pr. [2] 77, 372). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 1630. Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, Ather. — Hydroehlorid. In konz. Salzsäure ziemlich sehwer löslich.

Anilid  $C_{12}H_{12}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus [N·Aeetyl-sulfanilsäure]-anilid (S. 702) mit heißer Salzsäure (D: 1,08) (G., J. pr. [2] 77, 374). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 200°. Unlöslich in Wasser, leieht löslich in warmem Alkohol, Aceton.

o-Toluidid  $C_{13}H_{14}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Analog dem Anilid (s. o.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 132°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther und Benzol, leight lösligh in Alkohol, Aceton, Chloroform (G., J. pr. [2] 77, 375).

m-Toluidid  $C_{13}H_{14}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Analog dem Anilid (s. o.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 135°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol, Toluol, leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol und Aceton (G., J. pr. [2] 77, 377). - Hydroehlorid. Nadeln. Ziemlich sehwer löslich in Wasser.

p-Toluidid  $C_{13}H_{14}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Analog dem Anilid (s. o.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 109°. Fast unlöslich in Wasser und Äther, sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Essigsäure (G., J. pr. [2] 77, 378).

 $\alpha\text{-Naphthylamid} \ C_{16}H_{14}O_2N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_7. \ B.$  Analog dem Anilid (s. o.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 196°. Unlöslich in Wasser, sehwer Löslich in Äther, Benzol, Chloroform, leicht in Alkohol, Aceton (G., J. pr. [2] 77, 380). — Hydrochlorid. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Ziemlich schwer löslich.

 $\beta$ -Naphthylamid  $C_{16}H_{14}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Analog dem Anilid (s. o.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 203°. Unlöslich in Wasser, sehwer löslich in Ather, Benzol, Chloroform, leicht in Alkohol, Aceton (G., J. pr. [2] 77, 382). — Hydrochlorid. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

- 4-Methylamino benzol sulfonsäure (1), N Methyl anilin sulfonsäure (4), N-Methyl-sulfanilsäure  $C_7H_9O_3NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Rassow, Döhle, Reim, J. pr. [2] 93 [1916], 191; Halberkann, B. 54 [1921], 1836). B. Beim Erhitzen von Methylanilin (Bd. XII, S. 135) mit rauchender Schwefelsäure, zweekmäßig auf Temperaturen oberhalb 150° (Gnehm, Scheutz, J. pr. [2] 63, 410). Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 244°; 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 28,4 Tle; unlöslich in Alkohol (G., Sch.). Na $C_7H_8O_3NS + 3H_2O$ . Tafeln. In Wasser ziemlich löslich (G., Sch.). Ba $(C_7H_8O_3NS)_2 + H_2O$ . Krystalle. In Wasser nicht leicht löslich (G., Sch.).
- 4-Dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(4), N.N-Dimethyl-sulfanilsäure C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>NS = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Entsteht neben der N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 690) beim Erhitzen von Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) mit rauchender Schwefelsäure (Bohn, Priv.-Mitt.; vgl. Smyth, B. 6, 344; 7, 1237; Armstrong, B. 6, 663; Laar, J. pr. [2] 20, 260; Michaelis, Godchaux, B. 23, 556). Aus Mol.-Gew. Dimethylanilin und 1 Mol.-Gew. konz. Schwefelsäure bei 5-stdg. Erhitzen auf 180° (de Breffen Evans, Chem. N. 73, 54). Beim Erhitzen von schwefelsaurem Dimethylanilin unter Durchleiten eines Kohlendioxydstromes und gleichzeitigem Evakuieren (Junghahn, Ch. J. 26, 58). Neben N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(2) (S. 682) und anderen Produkten, beim Einleiten von Schwefeldioxyd in die wäßr. Lösung von Dimethylanilinoxyd (Bd. XII, S. 156) bei 0° (Bamberger, Tschirner, B. 32, 1892). Prismen oder Blättehen mit 1 H<sub>2</sub>O; wird bei 135° wasserfrei; F: 270—271° (Ba., T.). Leicht löslich in heißem Wasser, Eisessig, sehr wenig in Alkohol, Äther, ziemlich schwer in kaltem Wasser (Ba., T.).
- 4-Dimethylamino -benzol-sulfonsäure (1) -hydroxymethylat, N.N-Dimethylanilin-sulfonsäure (4) -hydroxymethylat, N.N-Dimethyl-sulfanilsäure -hydroxymethylat  $C_9H_{15}O_4NS = (CH_3)_3N(OH)\cdot C_9H_4\cdot SO_2H$ . B. Das Perjodid wird erhalten, wenn man Sulfanilsäure in konzentrierter wäßriger Kalilauge löst, mit Methylalkohol und überschüssigem Methyljodid stehen läßt und schließlich nach Abdestillieren des Methylalkohols mit einer Lösung von Jod in Jodwasserstoffsäure versetzt; behandelt man das Perjodid in alkoh. Lösung mit Schwefelwasserstoff, neutralisiert die filtrierte Lösung mit Ammoniak und dampft bis zur Krystallbildung ein, so erhält man das Anhydrid  $(CH_3)_3N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot O_3$  (s. u.) (GRIESS, B. 12, 2116). Perjodid. Goldgrüne Blättchen. Chloroplatinat  $2C_9H_{14}O_3NS\cdot Cl+PtCl_4+8H_2O$ . Gelbrote Tafeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser.

Anhydrid  $C_9H_{13}O_3NS = (CH_3)_3N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot O$ . B. s. im vorangehenden Artikel. — Vierseitige Blättehen; verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem, fast unlöslich in Alkohol, völlig unlöslich in Äther (G., B. 12, 2116).

- 4-Äthylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-anilin-sulfonsäure-(4), N-Äthyl-sulfanilsäure  $C_3H_{11}O_3NS=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Äthylanilin (Bd. XH, S. 159) mit rauchender Schwefelsäure zweckmäßig auf Temperaturen oberhalb 150° (GNEHM, SCHEUTZ, J. pr. [2] 63, 416; vgl. SMYTH, B. 7, 1241). Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 258° (G., SCH.). 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 10,4 Tle. Säure; elektrolytische Dissoziationskonstante k:  $1,26\times 10^{-4}$  (G., SCH.). Na  $C_8H_{10}O_3NS+3H_2O$ . Tafeln oder Prismen (aus Wasser). In Wasser leicht löslich (G., SCH.).  $AgC_8H_{10}O_3NS+H_2O$ . Tafeln. In Wasser leicht löslich (G., SCH.). Ba( $C_8H_{10}O_3NS)_2+2H_2O$ . Tafeln (G., SCH.).
- 4 (?)-Methyläthylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Methyl-N-äthyl-anilin-sulfonsäure (4 ?), N-Methyl-N-äthyl-sulfanilsäure (?)  $C_9H_{13}O_3NS = (CH_3)(C_2H_5)N \cdot C_8H_4 \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Methyläthylanilin (Bd. XII, S. 162) mit Schwefelsäure auf 180° bis 190° oder mit Chlorsulfonsäure (Jones, Millington, C. 1904 II, 952; vgl. de Brereton Evans, Chem. N. 73, 54). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 249—250°. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol.  $Ba(C_9H_{12}O_3NS)_2 + 2H_2O$ .
- 4 Diäthylamino benzol sulfonsäure (1), N.N Diäthyl anilin sulfonsäure (4), N.N Diäthyl sulfanilsäure  $C_{10}H_{15}O_3NS = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben der N.N Diäthyl anilin sulfonsäure (3) (S. 690) beim Erhitzen von Diäthylanilin (Bd. XII, S. 164) mit rauchender Schwefelsäure (Вонх, Priv. Mitt.; vgl. Sмутн, B. 7, 1243; Міснаеція, God-снаих, B. 23, 557).
- 4 (?) Anilino benzol sulfonsäure (1), N Phenyl sulfanilsäure (?), Diphenyl-amin-sulfonsäure (4?) C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>NS = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Entsteht neben Diphenyl-amin-disulfonsäure (4.4')(?) (S. 704) beim Erhitzen von Diphenylamin (Bd. XII, S. 174) mit konz. Schwefelsäure auf 150—170 (Merz, Weith, B. 6, 1512; I. G. Farbenindustric, Privatmitteilung). Darst. 200 g rauchende (20% SO<sub>3</sub> enthaltende) Schwefelsäure werden auf 5° abgekühlt, mit 100 g trocknem Acetyldiphenylamin (Bd. XII, S. 247) versetzt und 2 Stdn. auf 45° erwärmt; sodann trägt man in 25° ccm Wasser ein und kocht 3 Stdn. (GNEHM,

- 2'.4'- Dinitro diphenylamin sulfonsäure (4)  $$\rm C_{12}\rm H_9O_7N_3S, \ s. \ nebenstehende Formel. B. Beim Koehen von sulfanilsaurem Natrium in wäßr. Lösung mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in Gegenwart von Natriumacetat (Turner, D. R. P. 152406; C. 1904 II, 273). Nadeln. Beim Nitrieren entsteht ein grüngelber Farbstoff (T.). Liefert beim Erhitzen mit Sehwefel und Schwefelalkali einen sehwarzen Baumwollfarbstoff (Dahl. & Co., D. R. P. 105058; C. 1899 II, 1078).$
- 4-Pikrylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Pikryl-sulfanilsäure, 2'.4'.6'-Trinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_8O_9N_4S = (O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von Sulfanilsäure (S. 695) in alkoh. Natronlauge mit Pikrylchlorid (Bd. V, S. 273) (Turpin, Soc. 59, 717). Durch Erhitzen von Sulfanilsäure, Pikrylchlorid und Natriumacetat in konzentrierter wäßriger Lösung auf  $100^{\circ}$  oder besser auf  $120-150^{\circ}$  (Noelting, v. Salis-Mayenfeld, D. R. P. 42276; Frdl. 1, 326). Gelber Farbstoff. Na $C_{12}H_7O_9N_4S+2^1/2H_2O$ . Orangegelbe Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol (T.).
- 4(?)-Methylanilino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Methyl-N-phenyl-sulfanilsäure (?), N-Methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(4?)  $C_{13}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. 185 g Methyldiphenylamin (Bd. XII, S. 180) werden mit 100 g gewöhnlicher Schwefelsäure 10 Stdn. lang auf 160° erhitzt (Cloëz, C. r. 124, 900). Die Säure ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in verdünnter Salzsäure. Gemeinsame Oxydation mit Diphenylaminsulfonsäure: Geigy & Co., D. R. P. 73178; Frdl. 3, 1001. Natriumsalz. Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Cl.).
- 4-[2-Nitro-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[2-Nitro-benzyl]-anilinsulfonsäure-(4), N-[2-Nitro-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{12}O_5N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot GH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 327) und sulfanilsaurem Natrium in Wasser in Gegenwart von kohlensauren oder essigsauren Alkalien oder Erdalkalien (Höchster Farbw., D. R. P. 109608; C. 1900 II, 408). Schwach gelblicher Niederschlag. Löslich in heißem Wasser. Nieht unzersetzt schmelzbar. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich mit schwach gelblicher Farbe. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat [2-Nitro-benzal]-sulfanilsäure (S. 701).
- 4-[4-Nitro-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Nitro-benzyl]-anilinsulfonsäure-(4), N-[4-Nitro-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{12}O_5N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus 4-Nitro-benzylchlorid (Bd. V, S. 329) und sulfanilsaurem Natrium in Wasser in Gegenwart von kohlensauren oder essigsauren Alkalien oder Erdalkalien (Höchster Farbw., D. R. P. 109608; C. 1900 II, 408). In Wasser sehwerer löslich als N-[2-Nitro-benzyl]-sulfanilsäure. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat [4-Nitro-benzal]-sulfanilsäure (S. 701).
- 4-[2.4-Dinitro-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[2.4-Dinitro-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(4), N-[2.4-Dinitro-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{11}O_7N_3S=(O_2N)_2C_6H_3$ ·  $CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus sulfanilsaurem Natrium (S. 698) und 2.4-Dinitro-benzylehlorid (Bd. V, S. 344) in wäßr. Lösung bei 80—90° (FREDLÄNDER, COHN, M. 23, 549). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. Wird durch Kochen mit Natriumdichromat und Schwefelsäure zumächst zu (nicht näher beschriebener) N-[2.4-Dinitro-benzal]-sulfanilsäure oxydiert, die sich aber in der heißen Lösung sofort in Sulfanilsäure und 2.4-Dinitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 264) spaltet. Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser. Silbersalz. Gelblichweiße Krystalle. Schwer löslich in Wasser. Bariumsalz. Goldgelbe Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser.
- 4-β-Naphthylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-β-Naphthyl-anilin-sulfonsäure-(4), N-β-Naphthyl-sulfanilsäure  $C_{16}H_{13}O_3NS=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus 3-Oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. X, S. 333), sulfanilsaurem Natrium und Alkalidisulfit auf dem Wasserbade (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 282). Na  $C_{16}H_{12}O_3NS$ . Krystallinisches Pulver. Leicht löslich in wäßr. Alkohol, schwer in Wasser. Kupfersalz. Hellgrün. Schwer löslich.

Verbindung aus Sulfanilsäure, Formaldehyd und schwefliger Säure  $m C_7H_9O_6NS_2 =$ (HO<sub>3</sub>S)CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Das Dinatriumsalz entsteht beim Koehen von sulfanilsaurem Natrium mit Formaldehydnatriumdisulfitlösung (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2803). — Na $_2$ C $_7$ H $_7$ O $_6$ NS $_2$  ("methylanilin-p. $\omega$ -disulfonsaures Natrium"). Wird von starker Salzsäure unter Abscheidung von Sulfanilsäure zersetzt.

- 4-Benzalamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Benzal-anilin-sulfonsäure-(4), Benzal-sulfanilsäure  $C_{13}H_{11}O_3NS=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H.$  B. Durch Behandeln von 9 g Benzalanilin (Bd. XII, S. 195), gelöst in 35 g Schwefelsäuremonohydrat, mit 30 g rauchender Schwefelsäure (33,6% SO<sub>3</sub>-Gehalt) (Schwalbe, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 653; C. 1903 I, 231). — Verhalten beim Sulfurieren und Nitrieren: Sch., Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 632, 653; C. 1903 I, 231.
- 4-[2-Nitro-benzalamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[2-Nitro-benzal]-anilin-sulfonsäure-(4), [2-Nitro-benzal]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{10}O_5N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Eine wäßr. Lösung eines Alkalisalzes der [2-Nitro-benzal]-sulfanilsäure entsteht bei der Oxydation einer wäßr. Alkalisalzlösung der N-[2-Nitro-benzyl]-sulfanilsäure (8, 700) mit Kaliumpermanganat (Höchster Farbwerke, D.R.P. 93539; Frdl. 4, 132). — Die Säure ist nicht in freiem Zustand erhalten worden. Säuert man die wäßr. Lösungen ihrer Alkalisalze mit verd. Mineralsäuren an, so erhält man 2-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 243) und Sulfanilsäure (S. 695) (Hö. Fa., D. R. P. 93539). Die wäßr. Lösungen der Alkalisalze geben mit salzsaurem Anilin [2-Nitro-benzal]-anilin (Bd. XII, S. 198) und Sulfanilsaure (Hö. Fa., D.R.P. 97948; C. 1898 II, 742).
- N-[4-Nitro-benzalamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Nitro-benzal]-anilinsulfonsäure-(4), [4-Nitro-benzal]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{10}O_5N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Eine wäßr. Lösung eines Alkalisalzes der [4-Nitro-benzal]-sulfanilsäure entsteht bei der Oxydation einer wäßr. Alkalisalzlösung der N-[4-Nitro-benzal]-sulfanilsäure (S. 700) mit Kaliumpermanganat (Höchster Farbwerke, D.R.P. 93539; Frdl. 4, 132). Die Säure ist in freiem Zustande nicht erhalten worden. Säuert man die wäßr. Lösungen ihrer Alkaliumpermanganat (Höchster Farbwerke) Nitro-benzalamine hand der Säuere der Wittenschaften vor den Säuere man die wäßr. Lösungen ihrer Alkaliumpermanganat (Höchster Farbwerke) Nitro-benzalamine hand der Säuere de salze mit verd. Mineralsäuren an, so erhält man 4-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII, S. 256) und Sulfanilsäure (S. 695) (Hö. Fa., D.R.P. 93539). Die wäßr. Lösungen der Alkalisalze geben mit salzsaurem p-Toluidin [4-Nitro-benzal]-p-toluidin (Bd. XII, S. 910) und Sulfanilsäure (Hö. Fa., D.R.P. 97948; C. 1898 II, 742).

Pyridin und Bromeyan in Wasser (König, J. pr. [2] 69, 131). — NaC<sub>17</sub>H<sub>15</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. In krystallwasserhaltigem Zustande hellrote goldglänzende Nadeln; wird bei 140° wasserfrei und ist dann schwarzviolett; färbt sich an der Luft schnell wieder rot; schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem.

1 oder 5-Phenylimino-5 oder 1-[4-sulfo-phenylimino]-pentanon-(2)  $C_{17}H_{16}O_4N_2S$ = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·N:CH·CO·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H oder C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·N:CH·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CO·CH:N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H bezw. desmotrope Formen (vgl. die ähnliche Verbindung im Bd. XII, S. 211, Zeile 14 von unten). Zur Konstitution vgl. Zincke, Mühlhausen, B. 38, 3824. — B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 1 Mol.-Gew. sulfanilsaurem Natrium mit 1 Mol.-Gew. Furfurol (Syst. No. 2461) und 1 Mol.-Gew. salzsaurem Anilin (Schiff, A. 239, 363). Beim Eintragen von Furfurol in eine wäßr. Lösung von sulfanilsaurem Anilin (Sch.). — Violette Krystallmasse mit 1 H<sub>2</sub>O. Löst sieh in Soda unter Entfärbung; Essigsaure stellt die tiefrote Farbe der Lösung wieder her (Sch.).

2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-sulfo-anil]-(4) bezw. 4-[Naphthochinon-(1.2)-yl-(4)amino] - benzol - sulfonsäure - (1). N - [Naphthochinon - (1.2) - yl - (4)] - sulfanilsäure, 4-[4-Sulfo - anilino] - naphtho-chinon-(1.2)  $C_{16}H_{11}O_5NS$ , Formel I bezw. II. B. Aus dem Kaliumsalz I. der Naphthochinon - (1.2) - sulfon säure-(4) (Bd. XI, S. 330) und sulf-

anilsaurem Natrium (Chem. Fabr. Sandoz, D.R.P. 136618; C. 1902 II, 1440). — Beim Erhitzen mit Alkalipolysulfiden auf 260-270° entsteht ein brauner substantiver Schwefelfarbstoff.

 $N \cdot C_6 H_4 \cdot SO_3 H$ 

 $NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ 

4-Acetamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-anilin-sulfonsäure-(4), N-Acetylsulfanilsäure  $C_sH_sO_sNS = CH_s \cdot CO \cdot NH \cdot C_sH_s \cdot SO_sH$ . B. Beim Erwärmen von Acctanilid (Bd. XII, S. 237) mit einem Gemisch von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Söll, Stutzer, B. 42, 4539). Durch Eintragen von Acetanilid in rauchende Schwefelsäure (Junghahn, B. 33, 1366). Das Natriumsalz entsteht aus sulfanilsaurem Natrium bei 6-8-stdg. Kochen mit Eisessig (HOFFMANN-LA ROCHE & Co., D. R. P. 92796; Frdl. 4, 1152) oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 1400 (Nietzki, Benckiser, B. 17, 707). Das Natriumsalz wird auch erhalten, wenn man trocknes sulfanilsaures Natrium mit Essigsäureanhydrid mischt, wobei eine Temperaturerhöhung bis über 100° eintritt, das Reaktionsprodukt mit trocknem Äther wäscht, im Vakuum über Natronkalk trocknet und schließlich ca. 10 Stdn. im trocknen Luftstrom auf 150-160° erhitzt (Schroeter, B. 39, 1562). Man erhält Lösungen von Salzen der N-Acetyl-sulfanilsäure, wenn man auf die wäßr. Lösungen sulfanilsaurer Salze Essigsäurcanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur einwirken läßt (Höchster Farbw., D. R. P. 129000; C. 1902 I, 686). N-Acetylsulfanilsäure bezw. ihre Salze werden erhalten, wenn man 4-Chlor-acetanilid (Bd. XII, S. 611) oder 4-Brom-acetanilid (Bd. XII, S. 642) mit einem sauren oder neutralen schwefligsauren Salz der Erdalkalien oder Alkalien und Wasser unter Druck auf 150-200° erhitzt (H.-LAR. & Co., D.R.P. 101777; C. 1899 I, 1175). Die freie N-Acetyl-sulfanilsäure wird erhalten, wenn man ihre Salze in konzentrierter wäßriger Lösung mit einem großen Überschuß von Salzsäure behandelt (H. F.; Sch.). — Krystallisiert mit 2  $\rm H_2O$ . Sehr leicht löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und konz. Salzsäure (Sch.); sehwer löslich in Eisessig (Sö., St.). Ist in verdünnter wäßriger Lösung in der Kälte beständig; wird beim Erwärmen in verdünnter wäßriger Lösung langsam, in stark konzentrierter wäßriger Lösung schnell verseift; die Verseifung verläuft in alkoh. Lösung schneller als in wäßriger (Sch.). Das Natriumsalz wurde unter dem Namen Cosaprin als Antipyreticum empfohlen (Schwarz, C. 1897 I, 611). — NaC<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>NS. Prismen (N., B.). Äußerst löslich in Wasser, schwieriger in Alkohol, fast unlöslich in Äther (Sch.).

Äthylester  $C_{10}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot C_2H_5$ . B. Aus der alkoh. Lösung des N-Acetyl-sulfanilsäure-chlorids (s. u.) und Natriumalkoholat (Schroeter, B. 39, 1563). — Nadeln (aus Benzol). F: 115°.

Chlorid  $C_8H_8O_3NClS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2Cl.$  B. Aus trocknem N-acetylsulfanilsaurem Natrium und Phosphorpentachlorid (Sch., B. 39, 4563). — Nadeln (aus Benzol). F: 149° (Sch.). Leicht löslich in Äther, Essigester und Alkohol (Sch.). Wird aus der alkoh. Lösung durch Wasser unverändert gefällt (Sch.). — Läßt sich in alkoh. Lösung durch Behandeln mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in 4-Acetamino-thiophenol (Bd. XIII, S. 541) überführen (Zincke, Joerg, B. 42, 3367).

Amid  $C_8H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus N-Acetyl-sulfanilsäurechlorid (s. o.) und wäßr. Ammoniak (Gelmo, J. pr. [2] 77, 371). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 219°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton. — Gibt bei ½-stdg. Kochen mit verd. Salzsäure Sulfanilsäure-amid (S. 698).

Anilid  $C_{14}H_{14}O_3N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus N-Acetyl-sulf-anilsäure-chlorid und Anilin (Bd. XII, S. 59) (G., J. pr. [2] 77, 373). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 214°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in warmem Alkohol, Aceton. — Beim Kochen mit verd. Salzsäure entsteht Sulfanilsäure-anilid (S. 698).

o-Toluidid  $C_{15}H_{16}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Ans N-Acetylsulfanilsäure-chlorid und o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) (G., J. pr. [2] 77, 374). — Prismen oder Blätter (aus verd. Alkohol). F: 236°. Unlöslich in Wasser, Äther und Benzol, leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton.

m-Toluidid  $C_{15}H_{16}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ . B. Aus N-Acetylsulfanilsäure-chlorid und m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) (G., J. pr. [2] 77, 376). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 205°. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, leicht löslich in Alkohol und Aceton.

p-Toluidid  $C_{15}H_{16}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3$ . B. Aus N-Acetylsulfanilsäure-chlorid und p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) (G., J. pr. [2] 77, 377). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F:  $209^0$ . Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol und Aceton

a-Naphthylamid  $C_{18}H_{18}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Aus N-Acetylsulfanilsäure-chlorid und a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) in heißem Alkohol (G., J. pr. [2] 77, 380). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 215⁰. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, leicht löslich in Alkohol, Aceton.

 $\beta\text{-Naphthylamid}$   $C_{18}H_{16}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7.$  B. Aus dem N-Acetyl-sulfanilsäure-chlorid und  $\beta\text{-Naphthylamin}$  (Bd. XII, S. 1265) in heißem Alkohol

(G., J. pr. [2] 77, 381). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 212°. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol, Chloroform, leicht löslich in heißem Alkohol und Aceton.

p-Phenetidid  $C_{16}H_{18}O_4N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-Acetyl-sulfanilsäure-chlorid und p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) in Alkohol (Schroeter, B. 39, 1564).  $\longrightarrow$  Blättchen (aus wäßr, Aceton). F: 204°.

- 4(?)-Acetylanilino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Phenyl-N-acetyl-sulfanilsäure (?), N-Acetyl-diphenylamin-sulfonsäure-(4?)  $C_{14}H_{12}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Durch Behandlung von Acetyldiphenylamin (Bd. XII, S. 247) mit rauchender Schwefelsäure (GNEHM, WERDENBERG, Z. Ang. 12, 1028).  $Ba(C_{14}H_{12}O_4NS)_2$ . Zerfließliche Masse.
- 4 Benzamino benzol sulfonsäure (1), N Benzoyl anilin sulfonsäure (4), N-Benzoyl-sulfanilsäure C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>NS = C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. In geringer Menge neben anderen Sulfonsäuren bei der Einw. von Schwefeltrioxyd auf Benzanilid (Bd. XII, S. 262) (ENGELHARDT, LATSCHINOW, Z. 1868, 266; vgl. ARMSTRONG, Report of the British Assoc, for the advancement of science 1899, 686). Das Kaliumsalz wird erhalten beim Erwärmen von sulfanilsaurem Kalium (S. 698) mit Benzoylchlorid (E., L.), das Natriumsalz beim Schütteln von sulfanilsaurem Natrium mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Schroefer, B. 39, 1565). Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather (E., L.). Zerfällt beim Erwärmen in wäßr. Lösung leicht in Benzoesäure und Sulfanilsäure (E., L.). Na C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub>NS. Nadeln (aus Wasser) (Sch.). KC<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub>NS + 1½ H<sub>2</sub> O. Blättchen oder Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem (E., L.). Cu(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub> O. Grünliche Nadeln (E., L.). Ag C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem (E., L.). Ca(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub>. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehver löslich in siedendem (E., L.). Pb(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub>. Pulveriger Niederschlag. Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehver löslich in siedendem (E., L.). Pb(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub> O. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem (E., L.). Pb(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub> O. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem (E., L.). Pb(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub> O. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). Pb(C<sub>13</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub> O. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L.). In siedendem (E., L

Chlorid  $C_{13}H_{10}O_3NCIS = C_8H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot SO_2Cl$ . B. Aus dem Natriumsalz der N-Benzoyl-sulfanilsäure (s. o.) und Phosphorpentaehlorid (Schroeter, B. 39, 1566). — Gelbe Nädelchen (aus Benzol). F: 176°.

N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-benzol-sulfonsäure-(1)], N.N'-Oxalyl-di-sulfanilsäure, N.N'-Bis-[4-sulfo-phenyl]-oxamid, Oxanilid-disulfonsäure-(4.4')  $C_{14}H_{12}O_8N_2S_2 = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen von Oxanilid (Bd. XII, S. 284) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade, bis eine Probe sich in Wasser klar löst (Wülfing, D. R. P. 65212; Frdl. 3, 44; vgl. Beckmann, Köster, A. 274, 16). — Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther (B., K.). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure völlig in Oxalsäure und Sulfanilsäure (B., K.). — Na<sub>2</sub>C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> (bei 110°). Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Ätzalkalien (W.). — BaC<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Schwer löslich (B., K.).

Monothiooxalsäure - anilid - [4 - sulfo - anilid], Monothiooxanilid - sulfonsäure - (4)  $C_{14}H_{12}O_4N_2S_2 = C_6H_5$ : NH·CS·CO·NH·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Neben kleinen Mengen von Isatin (Syst. No. 3206) und von Benzthiazol-earbonsäure-(2)-[4-sulfo-anilid]

 $C_6H_4 < S_S$  C·CO·NH·C $_6H_4$ ·SO $_3H$  (Syst. No. 4308) bezw. deren Spaltungsprodukten Benzthiazol-carbonsäure-(2) und Sulfanilsäure (S. 695), beim Stehenlassen der Lösung von Thiooxanilid (Bd. XII, S. 289) in konz. Schwefelsäure (Reisser, B. 37, 3723). — Hellgelbe Nadeln oder Blättehen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Mineralsäuren. Bildet beim Kochen mit Natronlauge neben kleinen Mengen Anilin, Schwefelwasserstoff und Oxalsäure als Hauptprodukte Thiooxanilsäure (Bd. XII, S. 288) und Sulfanilsäure. — Na  $C_{14}H_{11}O_4N_2S_2$ . Hellgelbe Blättehen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Natronlauge.

Diäthylmalonsäure-amid-[4-sulfo-anilid]  $C_{13}H_{18}O_5N_2S = H_2N\cdot CO\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Neben Diäthylmalonsäure-amid-anilid (Bd. XII, S. 301) beim Erhitzen von Diäthyleyanessigsäure-anilid (Bd. XII, S. 301) mit Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Conrad, Zart, A. 340, 347). — Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. Reagiert stark sauer.

- 4-Carboxyamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Carboxy-sulfanilsäure, Sulfanilsäure-N-carbonsäure, [4-Sulfo-phenyl]-carbamidsäure, Carbanilsäure-sulfonsäure-(4)  $C_7H_7O_5NS = HO_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Neben Sulfanilsäure bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf Carbanilid (Bd. XII, S. 352) auf dem Wasserbade (Hentschel, B. 17, 1288).  $Ba(C_7H_6O_5NS)_2$ . Nadeln.
- 4-Carbomethoxyamino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Carbomethoxy-sulfanilsäure, Sulfanilsäure-N-carbonsäuremethylester, [4-Sulfo-phenyl]-carbamidsäure-methylester, Carbanilsäuremethylester-sulfonsäure-(4)  $C_8H_9O_5NS=CH_3\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ .

- B. Beim Auflösen von 1 Tl. Carbanilsäure-methylester (Bd. XII, S. 319) in 2—3 Tln. rauchender Schwefelsäure (Hentschel, B. 18, 979; J. pr. [2] 34, 423). Das Natriumsalz entsteht aus sulfanilsaurem Natrium (S. 698), Chlorameisensäuremethylester (Bd. III, S. 9) und Natronlauge (Noelting, B. 21, 3155). Prismen. Schmilzt bei 188° unter Zersetzung; leicht löslich in Wasser und Alkohol (H., B. 18, 979).  $Pb(C_8H_8O_5NS)_2$ . Prismen (H., B. 18, 979).
- 4-Ureido-benzol-sulfonsäure-(1), [4-Sulfo-phenyl]-harnstoff  $C_7H_8O_4N_2S=H_2N^*CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht, wenn man äquimolekulare Mengen Sulfanilsäure (S. 695) und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung kocht und die erhaltene Lösung zur Trockne verdampft (Pellizari, Matteucci, G. 18, 319; A. 248, 156). Das Ammoniumsalz bildet sich beim Erhitzen von 20 g wasserfreier Sulfanilsäure mit 10,5 g Harnstoff auf 115—120° (Ville, Bl. [3] 6, 6). Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in absol. Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (V.).  $KC_7H_7O_4N_2S$ . Schuppen (aus verd. Alkohol) (P., M.).  $Ba(C_7H_7O_4N_2S)_2 + 3H_2O$ . Prismen. Verliert im Vakuum 1  $H_2O$  und geht in ein Salz  $Ba(C_7H_7O_4N_2S)_2 + 2H_2O$  über, das bei 100° wasserfrei wird (V.).
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido] benzol-sulfonsäure-(1), N-Phenyl-N'-[4-sulfo-phenyl]-harnstoff, Carbanilid-sulfonsäure-(4)  $C_{13}H_{12}O_4N_2S=C_6H_6\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht neben wenig N.N'-Diphenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 352) beim Schütteln von 1 Mol.-Gew. sulfanilsaurem Natrium (S. 698), gelöst in 8—40 Tln. Wasser, mit 1 Mol.-Gew. Phenylcarbonimid (Bd. XII, S. 437) (Paal, Ganser, B. 28, 3232). Nadeln oder Prismen. Zersetzt sich bei 270°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol.  $AgC_{13}H_{11}O_4N_2S$ . Nadeln und Prismen.  $Ca(C_{13}H_{11}O_4N_2S)_2 + 3V_2H_2O$ . Tafeln (aus Wasser).  $Ba(C_{13}H_{11}O_4N_2S)_2$ . Krystallinischer Niederschlag.
- 4-Guanidino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Guanyl-sulfanilsäure, [4-Sulfo-phenyl]-guanidin  $C_7H_9O_3N_3S=H_2N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$  bezw.  $(H_2N)_2C:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . Bei 2-tägigem Digerieren eines Gemisches aus 10 g Sulfanilsäure, 200 g Wasser, 3 g Cyanamid (Bd. III, S. 74) und 20—25 Tropfen Ammoniak auf dem Wasserbade (VILLE, C.  $\tau$ . 104, 1281; Bl. [2] 49, 41). Tafeln. Wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. Reagiert neutral.
- 4-Thioureido-benzol-sulfonsäure-(1), [4-Sulfo-phenyl]-thioharnstoff  $C_7H_3O_3N_2S_2=H_2N\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht bei 2-stdg. Erhitzen von Sulfanilsäure (S. 695) mit Rhodankalium (Bd. III, S. 150) auf 140° (Pellizzari, Matteucci, G. 18, 320; A. 248, 156).  $KC_7H_7O_3N_2S_2$ . Nadeln (aus verd. Alkohol).
- 4-[ $\omega$ -Phenyl-ureido]-benzol-sulfonsäure-(1)-äthylester, Carbanilid-sulfonsäure-(4)-äthylester  $C_{15}H_{16}O_4N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot C_2H_5\cdot B$ . Durch 2-stdg. Erhitzen des in Alkohol suspendierten Silbersalzes der Carbanilid-sulfonsäure-(4) (s. o.) mit Äthyljodid am Rückflußkühler (PAAL, GANSER, B. 28, 3233). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton und Chloroform, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin.

Diphenylamin - carbonsäure - (2) - sulfonsäure - (4')  $C_{13}H_{11}O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Das saure Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von sulfanilsaurem Natrium mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in konzentrierter wäßriger Lösung in Gegenwart von Kupferpulver auf 115—120° unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Das Kaliumsalz entsteht beim Erhitzen des Kaliumsalzes der 4-Brom-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 57) mit Anthranilsäure (S. 310) und Kaliumcarbonat in wäßr. Lösung in Gegenwart von wenig Kupferpulver unter Druck auf 160° (Goldberg, Ullmann, D. R. P. 173523; C. 1906 II, 931). — Saures Natriumsalz. Blättchen (aus Wasser). Schmilzt bei 265° unter lebhafter Zersetzung; leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, sehr wenig in heißem Alkohol (Hö. Fa.). — Kaliumsalz. Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol (G., U.).

Diphenylamin-disulfonsäure-(4.4′?)  $C_{12}H_{11}O_6NS_2 = HO_2S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben Diphenylamin-sulfonsäure-(4?) (S. 699) beim Erhitzen von Diphenylamin mit konz. Schwefelsäure auf 150—170°; man trennt die beiden Säuren in Form der Bariumsalze, von denen das der Monosulfonsäure in Wasser nur wenig, das der Disulfonsäure leicht löslich ist (Merz, Weiffh, B. 5, 283; B. 6, 1513). — Darst. Diphenylamin wird mit Schwefelsäuremonohydrat auf 130—140° oder mit rauchender Schwefelsäure (25°/0 SO<sub>3</sub>-Gehalt) auf 110—120° erhitzt (GNEHM, WERDENBERG, Z. Ang. 12, 1053). —  $K_2C_{12}H_9O_6NS_2 + 11/2H_2O$ . Krystalle (G., W.). —  $CuC_{12}H_9O_6NS_2 + 4H_2O$ . Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 100° (G., W.). —  $BaC_{12}H_9O_6NS_2 + 2H_2O$ . Nadeln (G., W.). Sehr leicht löslich in Wasser (M., W.).

Triphenylamin-trisulfonsäure-(4.4'.4''?)  $C_{18}H_{15}O_9NS_3 = N(C_6H_4\cdot SO_3H)_3$ . B. Beim allmählichen Eintragen von Triphenylamin (Bd. XII, S. 181) in überschüssige rauchende Schwefelsäure bei  $60^{\circ}$  (Herz, B. 23, 2541). —  $Na_3C_{18}H_{12}O_9NS_3$ . Krystallpulver (aus siedendem ca.  $95^{\circ}$ /ojeem Alkohol). Äußerst leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol.

- 2.4 Diamino diphenylamin sulfonsäure (4')  $C_{12}H_{13}O_3N_3S$ , s. nebenstchende Formel. B. Durch Reduktion der entsprechenden Dinitrodiphenylaminsulfonsäure  $H_2N$ .  $NH_2$ :  $NH_2$ :  $NH_3$ - 4-[4-Amino-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Amino-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(4), N-[4-Amino-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{14}O_3N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Vermischen von sulfanilsaurem Natrium (S. 698) mit Formaldehyd und salzsaurem Anilin in wäßr. Lösung (Höchstels Farbwerke, D. R. P. 116959; C. 1901 I, 150). Löslich in einem Überschuß von Mineralsäure mit gelber Farbe. Beim Erwärmen mit salzsaurem o-Toluidin in wäßr. Lösung entstehen 4.4'-Diamino-3-methyldiphenylmethan (Bd. XIII, S. 254) und Sulfanilsäure. Natriumsalz. Gelber Niederschlag. Löslich in Sodalösung.
- 4-[4-Dimethylamino-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Dimethylamino-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(4), N-[4-Dimethylamino-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{15}H_{18}O_3N_2S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus Sulfanilsäure (S. 695), Formaldehyd und Dimethylanilin (Bd. XII, S. 141) in salzsaurer Lösung (Hö. Fa., D. R. P. 116959; C. 1901 I, 150). Weißes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. Löst sich in überschüssiger Essigsäure mit gelber Farbe. Natriumsalz. Farblose Kryställchen (aus heißem Wasser).
- 4-[4-Äthylamino-3-methyl-benzylamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Äthylamino-3-methyl-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(4), N-[4-Äthylamino-3-methyl-benzyl]-sulfanilsäure  $C_{16}H_{20}O_3N_2S = C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Vermischen von sulfanilsaurem Natrium (S. 698) mit Formaldehyd, Äthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) und Salzsäure (Hö. Fa., D. R. P. 116959; C. 1901 I, 150). Löslich in Mineralsäuren. Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 4.4'.4"-Tris-[4(?)-sulfo-anilino]-triphenylmethan, N.N'.N"-Tris-[4(?)-sulfo-phenyl]-paraleukanilinC<sub>37</sub>H<sub>31</sub>O<sub>9</sub>N<sub>3</sub>S<sub>3</sub>, s. ne benstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 3 Mol.-Gew. Diphenylamin-sulfoncäure (4.3) (S. 600) mit 4 Mol. Corr. Reproduktived in source

 $\begin{array}{c|c} HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot SO_3H \\ \hline \\ NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H \end{array}$ 

säure-(4?) (S. 699) mit 1 Mol.-Gew. Formaldchyd in saurer wäßriger Lösung unter Anwendung von wenig Oxydationsmittel (GNEHM, WERDENBERG, Z. Ang. 12, 1030; G., Z. Ang. 12, 1128). — Krystallinische Masse. Löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich an der Luft blau.

4.4'.4"-Tris-[4(?)-sulfo-anilino]-triphenylcarbinol, N.N'.N"-Tris-[4(?)-sulfo-phenyl]-pararosanilin, Helvetiablau  $\mathrm{C}_{37}\mathrm{H}_{31}\mathrm{O}_{10}\mathrm{N}_3\mathrm{S}_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert 2 Mol.-Gew. Diphenylamin-sulfonsäure-(4?) (S. 699) mit

$$HO_{3}S \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot \bigcirc \bigcirc \bigcirc C - \bigcirc \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{3}H$$

- amin-sulfonsäure-(4?) (S. 699) mit

  1 Mol.-Gew. Formaldehyd in schwach saurer Lösung zu (nicht näher beschriebenem)

  4.4'-Bis-[4(?)-sulfo-anilino]-diphenylmethan und oxydiert dieses zusammen mit 1 Mol.-Gew. Diphenylamin-sulfonsäure-(4.?) mit Eisenchlorid, Kaliumchlorat oder anderen Oxydationsmitteln in siedender wäßriger Lösung (Geigy & Co., D. R. P. 73092, 77328; Frdl.

  3, 115; 4, 182; vgl. auch Gei. & Co., D. R. P. 73178; Frdl.

  3, 1001). Der Farbstoff bildet kupferglänzende Kryställehen, die in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht mit blauer Farbe löslich sind; färbt Wolle, Seide und gebeizte Baumwolle blau (Gei. & Co., D. R. P. 73092). Absorptionsspektrum des Dinatriumsalzes im Ultraviolett: Krüss, Ph. Ch. 51, 283.
- 4-[4-Amino-benzalamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Amino-benzal]-anilin-sulfonsäure-(4), [4-Amino-benzal]-sulfanilsäure  $C_{13}H_{12}O_3N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Erwärmen einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes der N-[4-Nitro-benzyl-sulfanilsäure (S. 700) mit Schwefelnatrium und Schwefel auf dem Wasserbade (Höchster Farbwerke, D. R. P. 99542; C. 1899 I, 238). Zerfällt beim Erwärmen mit verd. Säuren in Sulfanilsäure und das rote Umwandlungsprodukt des 4-Amino-benzaldehyds (S. 30). Natriumsalz. Gelbe Blättehen.

4-[4-Äthylamino-benzalamino]-benzol-sulfonsäure-(1), N-[4-Äthylamino-benzal]-anilin-sulfonsäure-(4), [4-Äthylamino-benzal]-sulfanilsäure  $C_{15}H_{16}O_3N_2S=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus 4-Äthylamino-benzaldehyd-[4-dimethylamino-anil] (S. 36) in verd. Salzsäure und warmer wäßriger Sulfanilsäurelösung (ULLMANN, FREY, B. 37, 857). — Rotbraunes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. Löst sich leicht in Alkalien mit gelber Farbe; aus der alkal. Lösung scheidet sich sehr bald 4-Äthylamino-benzaldehyd (S. 36) ab.

N.N'-[8.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-bis-[4-amino-benzol-sulfonsäure-(1)], N.N'-[8.6-Dichlor-chinonylen-(2.5)]-di-sulfanilsäure, 3.6-Dichlor-2.5-bis-[4-sulfo-anilino]-chinon  $C_{18}H_{12}O_8N_2Cl_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Einw. von Sulfanilsäure auf Chloranil (Bd. VII, 8. 636) in Gegenwart von Kalilauge (IMBERT, PACÈS, Bl. [3] 19, 575). — Kaliumsalz. Braune bronzeähnliche Krystalle. Schwer löslich in kaltem,

leichter in siedendem Wasser mit braungrüner Farbe. — Bariumsalz. Unlöslicher Niederschlag. — Bleisalz. Unlöslicher Niederschlag.

N.N'-[3.7-Dibrom-4.8-diamino-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-[4(?)-amino-benzol-sulfonsäure-(1)], N.N'-[3.7-Dibrom-4.8-diamino-anthrachinonylen-(1.5)]-di-sulfanil-säure-(?), 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-bis-[4(?)-sulfo-anilino]-anthrachinon  $C_{26}H_{18}O_8N_4Br_2S_2=(HO_3S\cdot C_8H_4\cdot NH)(H_2N)C_6HBr(CO)_2C_6HBr(NH_2)(NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H).$  B. Aus 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-dianilino-anthrachinon (S. 219) und überschüssiger konzentrierter Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121684; C. 1901 II, 77). — Graues Pulver. Leicht löslich in Wasser mit rein blauer Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot; färbt Wolle in saurem Bade blau (B. A. S. F.). Findet Verwendung als Farbstoff unter dem Namen Anthrachinonblau (Schultz, Tab. No. 861).

5.5'-Bis-[4-sulfo-anilino]-3.3'-dimethoxy-diphenochinon-(4.4'), "Lignon blaup-disulfonsäure"  $C_{26}H_{22}O_{10}N_2S_2 = OC < C(O \cdot CH_3)$  CH C:  $CH - C(O \cdot CH_3) > CO$ . Zur Frage der Zusammensetzung und Konstitution vgl. Liebermann, B. 42, 1852. — B. Das Dinatriumsalz entsteht, wenn man 15 Tle. Cörulignon (Bd. VIII, S. 537), gelöst in 16—20 Tln. siedendem Eisessig, mit 23 Tln. sulfanilsaurem Natrium (S. 698), gelöst in 15 Tln. kochendem Eisessig, versetzt und einige Minuten auf 100° erhitzt (Liebermann, Flatau, B. 30, 241). —  $Na_2C_{26}H_{20}O_{10}N_2S_2$ . Unlöslich in Alkohol (L., F.).

N.N'-[4.8-Dioxy-anthrachinonylen-(1.5)]-bis-[4-amino-benzol-sulfonsäure-(1)], N.N'-[4.8-Dioxy-anthrachinonylen-(1.5)]-di-sulfanilsäure, 4.8-Bis-[4-sulfo-anilino]-1.5-dioxy-anthrachinon  $C_{26}H_{18}O_{10}N_2S_2=(HO_3S\cdot C_6H_4\cdot NH)(HO)C_6H_2(CO)_2C_6H_2(OH)(NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H)$ . B. Das Natriumsalz entsteht bei 24-stdg. Erhitzen eines Gemisches von 10 kg Leuko-1.4.5.8-tetraoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 543), 10 kg Borsäure, 15 kg Natriumacetat und 30 kg sulfanilsaurem Natrium mit 50 l 50% iger Essigsäure auf etwa 100%; man verdünnt mit der 4-fachen Menge Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 181879; C. 1907 II, 765). Beim Erhitzen eines Gemisches von 10 kg 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 553), 25 kg Zinnehlorür, 10 kg Borsäure, 20 kg Natriumacetat und 30 kg sulfanilsaurem Natrium mit 50 l 50% iger Essigsäure (H. F.). — Nur als Natriumsalz isoliert. Dieses ist in Wasser mit blauer, durch Alkalien kaum veränderter Farbe löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau, durch Borsäure wird sie etwas grünstichig; durch Wasserzusatz tritt Entfärbung der Lösung ein, während ein blauer, in reinem Wasser leicht löslicher Niederschlag entsteht. Färbt ungebeizte Wolle in reinblauen Tönen.

4-Benzolsulfamino-benzol-sulfonsäure -(1), N-Benzolsulfonyl-anilin-sulfonsäure-(4), N-Benzolsulfonyl-sulfanilsäure  $C_{12}H_{11}O_5NS_2=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Aus sulfanilsaurem Natrium in wenig Wasser, Benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 34) und Natronlauge (Schroeter, B. 39, 1566). — Krystalle. F: 78°. Leicht löslich in Wasser. — Läßt sich mit der Diazoverbindung aus 4-Nitro-anilin zu einer Azoverbindung kuppeln; bei der Einw. anderer Diazoverbindungen entstehen dagegen keine Azo-, sondern Diazo-amino-verbindungen R·N:N·N(SO\_2\cdot C\_6H\_4\cdot SO\_3H (Schroeter, Privatmitteilung). — NaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>NS<sub>2</sub>. Krystalle (aus Alkohol) (Sch., B. 39, 1566).

Chlorid  $C_{12}H_{10}O_4NCiS_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_2Ci$ . B. Aus dem Natriumsalz der N-Benzolsulfonyl-sulfanilsäure (s. o.) und Phosphorpentachlorid (Schrofter, B. 39, 1566). — Nadeln (aus Essigester). F: 177°.

4-Nitramino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Nitro-anilin-sulfonsäure-(4), N-Nitro-sulfanilsäure  $C_6H_6O_5N_2S=O_2N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ , s. Syst. No. 2221.

4-Methylnitramino-benzol-sulfonsäure-(1), N-Nitro-N-methyl-anilin-sulfonsäure-(4), N-Nitro-N-methyl-sulfanilsäure  $C_7H_8O_5N_2S=O_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht durch Kochen des neutralen Kaliumsalzes der 4-Nitraminobenzol-sulfonsäure-(1) (p-Sulfo-diazobenzolsäure) (Syst. No. 2221) mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung (Žincke, Kuchenbecker, A. 330, 13, 33). —  $KC_7H_7O_5N_2S$ . Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

[Sulfanilsäure-N-phosphinsäure]-trimethylester  $C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot NH \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP = (CH_3 \cdot O)_2OP \cdot C_9H_{14}O_6NSP =$  $C_6H_4\cdot SO_3\cdot CH_3$ . B. Aus dem [Sulfanilsäure-N-phosphinsäure]-trichlorid (s. u.) und Methylalkohol (Laar, J. pr. [2] 20, 253). — Schuppen. F: 114.

[Sulfanilsäure-N-phosphinsäure]-triäthylester  $C_{12}H_{20}O_6NSP=(C_2H_5\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot C_{12}H_{20}O_6NSP$  $C_6H_4\cdot SO_3\cdot C_2H_5$ . B. Aus [Sulfanilsäure-N-phosphinsäure]-trichlorid und absol. Alkohol (LAAR, J. pr. [2] 20, 251). — Blättchen. F:  $102^0$ . — Zerfallt beim Kochen mit Wasser in Alkohol, Sulfanilsäure und Diäthylphosphorsäure (Bd. I, S. 332).

 $\textbf{[Sulfanils\"{a}ure - N-phosphins\"{a}ure] - trichlorid} \quad C_6H_5O_3NCl_3SP = Cl_2OP \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot$ SO<sub>2</sub>Cl. B. Aus Sulfanilsäure und PCl<sub>5</sub> unter trocknem Benzol (LAAR, J. pr. [2] **20**, 250). — Körnige Krystalle. F: 158°. Löslich in Benzol, Äther und heißem Chloroform.

Substitutionsprodukte der 4-Amino-benzol-sulfonsäure-(1).

 $SO_3H$ 3-Chlor-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Chlor-anilin-sulfonsäure-(4)  $C_6H_6O_3NCIS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch mehrstündiges Erhitzen des sauren Sulfats des 2-Chlor-anilins (Bd. XII, S. 597) auf 1600 unter 20-30 mm Druck (Noelting, Battegay, B. 39, 84). — In Wasser ziemlich schwer löslich. —  $NaC_6H_5O_3NCIS+4H_2O$ . Nadeln. Verwittert an der Luft. NH.

2.5 - Dichlor - 4 -amino - benzol - sulfonsäure - (1), 2.5 - Dichlor - anilin-sulfonsäure - (4)  $C_6H_5O_3NCl_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 2-stdg. Errore  $SO_3H$ hitzen von 40 g 2.5-Dichlor-anilin (Bd. XII, S. 625) mit 120 g einer 18% Anhydrid enthaltenden rauchenden Schwefelsäure auf 170—180° (NOELTING, ·CI Kopp, B. 38, 3513). - Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in heißem Wasser (N., K.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdiehromat und verd. Schwefelsäure 2.5-Dichlor-chinon (Bd. VII, S. 632) (N., K.). Liefert in wäßr. Lösung mit Brom 3.6-Dichlor-2.4-dibrom-anilin (Bd. XII, S. 662) (N., K.). Bei der Einw. von Natriumnitrit auf die in Salzsäure suspendierte 2.5-Dichlor-anilin-sulfonsäure-(4) entsteht das entsprechende Diazoanhydrid  $C_6H_2Cl_2 < \frac{N_2}{SO_6} > O$  (Syst. No. 2202) (N., K.; N., Battegay, B. 39, 84). —  $NaC_6H_4O_3NCl_2S$ + 5 H<sub>2</sub>O. Blättehen. In Wasser leicht löslich (N., K.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> (N., K.).

3.5 - Dibrom - 4 - amino - benzol - sulfonsäure - (1), 2.6 - Dibrom - anilin - $SO_3H$ sulfonsäure-(4)  $C_6H_5O_3NBr_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663), beim Eintragen von 4 At.-Gew. Brom in eine wäßr. Lösung von Sulfanilsäure (Schmitt, A. 120, 138; Lenz, A. 181, 24). Br-Neben 2.4.6-Tribrom-anilin und 6-Brom-anilin-disulfonsäure-(2.4) (S. 779), beim Behandeln von Anilin-disulfonsäure-(2.4) (S. 778) in Wasser mit 2 At.-Gew. Brom (Zander, A. 198, 12, 16). — Darst. Man gibt zu einer Lösung von 17,3 g Sulfanilsäure in 500 g heißem Wasser 21 g 35% eiger Salzsäure und läßt eine frisch bereitete, auf 150 ccm verdünnte Lösung von 10 ccm Brom in einer 16 g NaOH enthaltenden Lauge zutropfen (Heinichen, A. 253, 269); zweckmäßig arbeitet man bei 0° (Orton, Pearson, Soc. 93, 735). Man gibt zu einer Lösung von 17,3 g Sulfanilsäure in 500 ccm heißem Wasser 37,6 g einer 43% igen Bromwasserstoffsäure (entsprechend 16 g HBr) und läßt eine Lösung von einer 43% olgen Bromwasserstoffsäure (entsprechend 16 g HBr) und läßt eine Lösung von 11,1 g bromsaurem Kalium in 250 ccm Wasser zutropfen (H.). — Säulenförmige Krystalle mit 1½ H<sub>2</sub>O (aus Wasser) (Sch.). Säulen mit 2 H<sub>2</sub>O (Z.). Die wasserhaltigen Krystalle verwittern an der Luft (Sch.; Z.) und werden bei 110° wasserfrei (Sch.). Beginnt wenige Grade oberhalb 180, sich zu zersetzen (Sch.). Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol (Z.). Elektrische Leitfähigkeit: Ebersbach, Ph. Ch. 11, 611. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure 2.6-Dibrom-chinon (Bd. VII, S. 640), (H., A. 253, 285). Bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 2.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) mit Kaliumpermanganat entsteht 2.6.2'.6'-Tetrabrom-azobenzol-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 2152) (Rodatz, A. 215, 222; Limpricht, B. 18, 1423), daneben werden Schwefelsäure, Kohlensäure, Bromwasserstoffsäure und 708

Ammoniak gebildet (I.I.). Die 2.6.2'.6'-Tetrabrom-azobenzol-disulfonsäure-(4.4') entsteht auch bei der Oxydation des Natriumsalzes der 2.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) mit Chlorkalk (Lenz, A. 330, 39). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,51) unter guter Kühlung 2.6-Dibrom-4-nitro-phenylnitramin (Syst. No. 2219) (Zincke, Kuchenbecker, A. 339, 227). Zur Einw. von Phosphorpentachlorid auf das Kaliumsalz der 2.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) vgl. LAAR, von Phosphorpentachlorid auf das Kahumsalz der Z.6-Dibrom-anliin-sulfonsaure-(4) vgl. Laar,  $J.\ pr.\ [2]\ 20,\ 257.\ 2.6$ -Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (Kp: 160°) unter gleichzeitigem Einleiten von überhitztem Wasserdampf 2.6-Dibrom-anilin (Bd. XII, S. 659) (H.,  $A.\ 253,\ 275;\ Whllgerodder,\ Frischmuth,\ J.\ pr.\ [2]\ 71,\ 562;\ vgl.$  Limpricht,  $B.\ 10,\ 1541;\ 0.,\ P.).\ - KC_6H_4\ 0_3NBr_2S.\ Nadeln(Z.).\ - AgC_6H_4\ 0_3NBr_2S(Sch.).\ - Ba(C_6H_4\ 0_3NBr_2S)_2 + 2H_2O.\ Nadeln (aus Wasser) (Sch.).\ - Ba(C_6H_4\ 0_3NBr_2S)_2 + 2H_2O.\ Nadeln (Sch.).\ - Pb(C_6H_4\ 0_3NBr_2S)_2 + 2H_2O.\ Nadeln (Sch.).$ 

3.5 - Dibrom - 4 - nitramino - benzol - sulfonsäure - (1), N-Nitro-2.6-dibrom-anilinsulfonsäure-(4)  $C_6H_4O_5N_2Br_2S = O_2N \cdot NH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot SO_3H$ , s. Syst. No. 2221.

2-Jod-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 3-Jod-anilin-sulfonsäure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>NIS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Jod-4-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) mittels Ferrosulfat und Kalilauge (BOYLE, Soc. 95, 1709). — Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

3-Jod-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Jod-anilin-sulfonsäure-(4)  $C_6H_6O_3NIS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 17,3 g Sulfanilsäure, gelöst in ca. 2 l Wasser und 30 ccm konz. Salzsäure, mit 16,3 g Chlorjod (Kalle & Co.,  $SO_3H$ D. R. P. 129808; C. 1902 I, 899; BOYLE, Soc. 95, 1693). — Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (K. & Co.). - Läßt sich durch Diazotieren und Erhitzen der diazotierten Säure mit Methylalkohol oder 95% igem Alkohol in 3-Jod-benzol-sulfon- $NH_2$ säure-(1) (Bd. XI, S. 64) überführen (B.).

3.5 - Dijod - 4 - amino - benzol - sulfonsäure - (1), 2.6-Dijod-anilin-sulfonsäure-(4)  $C_6H_5O_3NI_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus einer verdünnten salzsauren Lösung von Sulfanilsäure mit wenig mehr als 2 Mol.-Gew. Chlorjod (KALLE & Co., D. R. P. 129808; C. 1902 I, 899; BOYLE, Soc. 95, 1710). — Krystalle (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Wasser (K. & Co.).

 $SO_3H$ NH.

 $SO_{\circ}H$ 

2 - Nitro - 4 - amino - benzol - sulfonsäure - (1), 3 - Nitro - anilin - sulfon-SO<sub>2</sub>H säure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 85 g m.Dinitro-benzol (Bd. V, S. 258) mit 800 ccm Natriumsulfitlösung, enthaltend 200 g Salz, unter Umrühren bis zum Schmelzen (Nietzki, Helbach, B. 29, 2448; D. R. P.  $\cdot NO_2$ 86097; Frdl. 4, 90). Durch partielle Reduktion von 2.4-Dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) (N., H.). — Nadeln. Sehr wenig löslich in heißem Wasser. — Zerfällt mit verd. Schwefelsäure bei 180° in Schwefelsäure und 3-Nitro-anilin (Bd. XII, S. 698). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 89001; Frdl. 4, 723. — KC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>3</sub>S. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol) (N., H., B. 29, 2448).

3-Nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Nitro-anilin-sulfonsäure-(4)  $C_6H_6O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Brom-SO<sub>3</sub>H 3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) mit alkoh. Ammoniak auf 180° (Goslich, A. 180, 102). Durch Erhitzen von 1 Tl. 2-Nitro-anilin (Bd. XII,  $NO_2$ S. 687) mit 10 Tln. rauchender Schwefelsäure (Post, Hardtung, A. 205, 96; vgl. Nietzki, Lerch, B. 21, 3222). Man versetzt eine Lösung des Natriumsalzes der N-Acetyl-sulfanilsäure (S. 702) in konz. Schwefelsäure mit der berechneten Menge Salpetersäure, die zuvor mit etwas Schwefelsäure gemischt wird, führt die hierbei entstandene (nicht isolierte) N-Acetyl-2-nitro-anilin-sulfonsäure-(4) in ihr Calciumsalz über und erhitzt dieses mit verd. Schwefelsäure (Nietzki, Benckiser, B. 18, 295). Man behandelt 1 Tl. Acetanilid (Bd. XII, S. 237) mit 3 Tln. rauchender Schwefelsäure von 18—20% Anhydridgehalt bis zur völligen Alkalilöslichkeit auf dem Wasserbade, fügt 2 Tle. konz. Schwefelsäure hinzu, läßt die berechnete Menge Salpetersäure, gemengt mit dem gleichen Volumen konz. Schwefelsäure, bei 0° eintropfen und gießt das Gemisch auf wenig Eis (N., L., B. 21, 3220). — Gelbe Nadeln. Äußerst löslich in Wasser, schwieriger in Alkohol, verd. Sehwefelsäure und konz.

Salzsäure (N., L.). — Geht beim Kochen mit Kalilauge unter Entwicklung von Ammoniak in 2-Nitro-phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 245) über (N., L.). Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,2) auf 170—180° 2-Nitro-anilin (N., B.). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,51) 2.4-Dinitro-phenylnitramin (Syst. No. 2219) (ZINCKE, KUCHENBECKER, A. 339, 228). Liefert in wäßr. Lösung mit Natriumnitrit und Salzsäure das Diazoanhydrid  $O_2N \cdot C_6H_3 < N_2 < O_2$  (Syst. No. 2202) (N., L.). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D.R.P. 129539; C. 1902 I, 792. — NH<sub>4</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S. Gelbe Krystalle. 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 6° 13,44 g Salz (G.). — KC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S + H<sub>2</sub>O. Dunkelgelbe Nadeln (P., H.). 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 6° 5,29 g wasserfreies Salz (G.). — Ca(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 2  $^{1}$ /<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Hellgelbo Nadeln. Löslich in 4—6 Tln. siedenden Wassers (P., H.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 2  $^{1}$ /<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Dunkelgelbe Nadeln (P., H.) oder Blättehen (G.). 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 9° 0,5168 g wasserfreies Salz (G.). — Pb(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Gelbe Nadeln. 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 6° 2,087 g wasserfreies Salz (G.).

Chlorid  $C_6H_5O_4N_2ClS = H_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_2Cl$ . Hellgelbe Tafeln (aus Äther). F: 59° bis 60° (Goslich, A. 180, 103).

Amid C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N<sub>3</sub>S = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)·SO<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1)-amid (Bd. XI, S. 73) mit alkoh. Ammoniak im Einschlußrohr auf 120<sup>6</sup> (P. FISCHER, B. 24, 3788). Durch sukzessives Behandeln von 4-Fluor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) mit Phosphorpentachlorid und mit Ammoniak (Holleman, R. 24, 31). — Goldglänzende Blättehen oder tiefgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 206—207<sup>6</sup> (P. F.; H.).

3-Nitro-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_{10}O_5N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz entsteht beim Kochen von 4-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) mit 3—4 Tln. Anilin; man zerlegt das Anilinsalz in siedendem Wasser mit Bariumhydroxyd (P. Fischer, B. 24, 3791). — Orangefarbeno Kryställehen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 200°, ohne zu sehmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig und Aceton, unlöslich in Benzol und Äther. — NH<sub>4</sub>C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S +  $^{1}/_{2}$ H<sub>2</sub>O. Goldglänzende Blättehen. — Na C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S + H<sub>2</sub>O. Orangeglbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Ba(C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Dunkelgoldglänzende Blättehen. Sehwer löslich in kaltem Wasser. — Anilinsalz C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N + C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S. Gelbbraune Nadeln.

Amid  $C_{12}H_{11}O_4N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Man läßt auf das Kaliumsalz der 2-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4) (s. o.) Phosphorpentachlorid einwirken und behandelt das hierbei entstandene Sulfochlorid (rotbraune Nadeln) mit Ammoniumcarbonat in der Wärme (P. F., B. 24, 3793). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 162°.

Anilid  $C_{18}H_{15}O_4N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . Beim Erwärmen von 4-Chlor-3-nitro-benzolsulfonsäure-(1)-chlorid (Bd. XI, S. 72) mit überschüssigem Anilin auf dem Wasserbade (P. F., B. 24, 3794). — Orangegelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig.

3-Nitro-4-p-toluidino-benzol-sulfonsäure-(1), 2'-Nitro-4-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(4')  $C_{13}H_{12}O_5N_9S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_3H$ . B. Das p-Toluidinsalz entsteht beim Kochen des p-Toluidinsalzes der 4-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XII, S. 899) mit p-Toluidin (Borsche, Feise, B. 40, 382). — Das p-Toluidinsalz gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130—140° 2'-Nitro-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 906). — p-Toluidinsalz  $C_7H_3N+C_{13}H_{12}O_5N_2S$ . Orangefarbene Nadeln.

2'- Nitro-4-oxy-diphenylamin - sulfonsäure - (4')
C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Aminophenol (Bd. XIII, S. 427) und dem Natriumsalz der 4-Chlor3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 72) in wäßr.
Lösung in Gegenwart von Natriumacetat bei 140--150° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D.R.P. 107996;
C. 1900 I, 1056). — Liefert mit Schwefel und Schwefelnatrium bei 130--140° einen schwarzen
Schwefelfarbstoff. — Natriumsalz. Braunrote Krystalle.

N.N'-Oxalyl-bis-[3-nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1)], N.N'-Bis-[2-nitro-4-sulfo-phenyl]-oxamid, 2.2'-Dinitro-oxanilid-disulfonsäure-(4.4')  $C_{14}H_{10}O_{12}N_4S_2 = HO_3S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Behandeln von Oxanilid-disulfonsäure-(4.4') (S. 703) mit Salpeterschwefelsäure bei 40—50° (WÜLFING, D.R.P. 65212; Frdl. 3, 44). — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure auf 170° unter Druck 2-Nitro-anilin. — Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Natronlauge, unlöslich in Sodalösung.

2'-Nitro-diphenylamin-disulfonsäure-(3.4')C $_{12}$ H $_{10}$ O $_{8}$ N $_{2}$ S $_{2}$ s. nebenstehende Formel. B. Man löst 4-Chlor-3-nitro-benzolsulfonsäure-(1) (Bd.  $\stackrel{.}{\bullet}$ XI, S. 72) und Anilin-sulfonsäure-(3) (S. 688) in Sodalösung und erhitzt unter Druck auf  $140-145^{\circ}$ 

(Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R.P. 189939; C. 1907 II, 2010). — Gibt mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Schwefelsäuremonohydrat 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-[2-nitro-4-sulfo-anilino]-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (S. 773). — Dinatriumsalz. Rote krystallwasserhaltige Prismen. Leicht löslich in Wasser mit rotgelber Farbe.

x-Nitro-diphenylamin-disulfonsäure-(4.4'?)  $C_{12}H_{10}O_8N_2S_2 = HO_3S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Durch Nitrierung der Diphenylamin-disulfonsäure-(4.4'?) (S. 704) (GNEHM, WERDENBERG, Z. Ang. 12, 1054). —  $K_2C_{12}H_8O_8N_2S_2+1^4/_2H_2O$ . Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser. Läßt sich durch Ferrosulfat und Barytwasser zu x-Amino-diphenylamin-disulfonsäure-(4.4'?) (S. 718) reduzieren. —  $BaC_{12}H_8O_8N_2S_2+2H_2O$ . Orangerote Krystalle.

6-Chlor-3-nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 5-Chlor-2-nitro- $SO_3H$ anilin-sulfonsäure-(4)  $C_6H_5O_5N_2ClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) und wäßr. oder clakh. Ammoniak (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 204574; C. 1909 I, 480). Aus 3-Chlor-acctanilid (Pd. XII, S. 604) durch Sulfurieren, nachfolgendes Nitrieren und Verseifen der erhaltenen Acctylverbindung der 5-Chlor-2-nitro-anilin-sulfonsäure-(4) (B. A. S. F., D. R. P. 206345; G. 1909 I, 964). — Bildet eine sehr wenig lösliche gelbliche Diazoverbindung (B. A. S. F., D. R. P. 206345). Geht bei längerem Erwärmen mit wäßr. Säuren auf dem Wasserbade in 5-Chlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, B. A. S. F., D. R. P. 206345). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 204574, 206463; C. 1909 I, 480, 1057. — Kaliumsalz. Goldgelbe Blättehen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

6-Chlor-3-nitro-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 5-Chlor-2-nitro-diphenylaminsulfonsäure-(4) C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>ClS = C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>Cl(NO<sub>2</sub>)·SO<sub>3</sub>H. B. Das Natriumsalz entsteht beim Koehen des Natriumsalzes der 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) in wäßr. Lösung mit 1 Mol. Gew. Anilin in Gegenwart von Natriumacetat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205358; C. 1909 I, 883). — Natriumsalz. Gelbe Krystalle. In heißem Wasser leicht löslich, in kaltem Wasser wenig löslich.

3.5-Dinitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.6-Dinitro-anilinsulfonsäure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Einw. von Ammoniak auf die wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. S. 79) (ULLMANN, A. 366, 104). — Gibt beim Kochen mit Schwefelsäure 2.6-Dinitro-anilin (Bd. XII, S. 758). —  $KC_6H_4O_7N_3S$ . Gelbe Blättchen. Verpufft beim Erhitzen. Sehrleicht löslich in Wasser, schwer in siedendem Alkohol und Accton.

3.5-Dinitro-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.6-Dinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_9O_7N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz entsteht bei der Einw. von Anilin auf eine heiße wäßrige Lösung des Kaliumsalzes der 4-Chlor-3.5-dinitrobenzel-sulfonsaure-(1) (Bd. XI, S. 79) (ULLMANN, A. 366, 106). — Anilinsalz C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N+  $C_{13}H_9O_7N_3S$ . Orangegelbe Nadeln. Schmilzt gegen 252° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Färbt sich beim Übergießen mit starker Lauge violett und löst sich dann beim Erwärmen orangefarben.

 $\begin{array}{l} \textbf{Anilid} \ C_{18} H_{14} O_6 N_4 S = C_6 H_5 \cdot NH \cdot C_6 H_2 (NO_2)_2 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6 H_5. \ \textit{B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1)-chlorid (Bd. XI, S. 80) in Benzol beim Kochen mit Anilin (Ullmann,$ A. 366, 107). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 200°. Leicht löslich in Benzol, schwer in heißem Alkohol und Äther. — Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 2.6-Dinitrophenol-sulfonsäure-(4)-anilid (Bd. XII, S. 570).

no-phenol (Bd. XIII, S. 354) mit 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Gibt heim Erwärmen mit verd. Natronlauge 4-Nitrophenoxazin-sulfonsaure-(2) (Formel II) (Syst. No. 4333) (A.-G. f. A.; Ullmann, A. 366, 108).

2'.6' - Dinitro - diphenylamin - disulfonsäure - (3.4')  $C_{12}H_9O_{10}N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Dikaliumsalz wird erhalten, wenn man 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfon-säure-(1) (Bd. XI, S. 79) mit Anilin-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat kocht und hierauf

$$SO_3H$$
  $NO_2$   $SO_3H$   $NO_2$ 

mit Kaliumehlorid aussalzt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 186989; C. 1907 II, 1670). — Gibt mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Schwefelsäuremonohydrat 4'.4"- Bis-dimethylamino -4-[2.6-dinitro -4-sulfo-anilino]-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (S. 773). — Dikaliumsalz. Gelbe Nädelchen. In Wasser leicht löslich.

Derivat der 4-Amino-benzol-thiosulfonsäure-(1).

4-Acetamino-benzol-thiosulfonsäure-(1)-[4-acetamino-phenyl]-ester, N-Acetyl-anilin-thiosulfonsäure-(4)-[4-acetamino-phenyl]-ester  $C_{16}H_{16}O_4N_2S_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ . Möglicherweise besitzen die Bd. XIII, S. 545 aufgeführten 4-4'-Bis-aeetamino-diphenyldisulfoxyde vom Schmelzpunkt 190° und vom Schmelzpunkt 233° diese Konstitution.

Aminobenzolsulfonsäure-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie von 2-, 3- oder 4-Aminobenzolsulfonsäure-(1) abzuleiten sind.

- x-Methylbenzylamino-benzolsulfonsäure, Methylbenzylanilin-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht neben anderen Produkten, wenn man Thionylchlorid auf Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) in Äther einwirken läßt, das Reaktionsprodukt in verd. Salzsäure löst und zu der Lösung überschüssige Natronlauge hinzufügt (Міснаєція, Godehaux, B. 23, 558). Na $C_{14}H_{14}O_3NS + 3H_2O$ . Tafeln (aus Alkohol). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 238°.
- x Äthylbenzylamino benzolsulfonsäure, Äthylbenzylanilin sulfonsäure (x)  $C_{15}H_{17}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht neben anderen Produkten, wenn man Thionylchlorid auf Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) in Äther einwirken läßt, das Reaktionsprodukt in verd. Salzsäure löst und zu der Lösung übersehüssige Natronlauge hinzufügt (Міснаелія, Godehaux, B. 23, 558). Na $C_{15}H_{16}O_3NS + 3H_2O$ . Das wasserfreie Salz sehmilzt bei 222°.
- 4-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(x)  $C_{12}H_{12}O_3N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . Eine Verbindung  $C_{12}H_{12}O_3N_2S$ , der möglicherweise diese Konstitution zuzuschreiben ist, vgl. bei N-Phenyl-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin (Syst. No. 1932).

Phosphorsäure-tetrakis-[x-sulfo-anilid]  $C_{24}H_{25}O_{13}N_4S_4P = HO \cdot P(NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H)_4$ . B. Beim Erwärmen von Phosphorsäure-chlorid-tetraanilid (Bd. XII, S. 592) mit konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von Chlorwasserstoff (GILPIN, Am. 19, 361). — Wasserhaltige Oktaeder. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; leicht verwitternd. —  $Ba_3(C_{24}H_{22}O_{13}N_4S_4P)_2$ . Sehr leicht löslich. —  $Pb_3(C_{24}H_{22}O_{13}N_4S_4P)_2$ . Sehr leicht löslich.

3.4-Dichlor-2-amino- oder 4.5-Dichlor-3-aminobenzol-sulfonsäure - (1), 5.6 - Dichlor - anilin-sulfonsäure - (2 oder 3) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>S, Formel I oder II. B. Durch Reduktion der entsprechenden Dichlornitrobenzolsulfonsäure (Bd. XI, S. 74) mit verd. Essigsäure und Eisenpulver in der Hitze (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 175022; C. 1906 II, 1536). — In 12,8 Tln. Wasser bei

175022; C. 1906 II, 1536). — In 12,8 Tln. Wasser bei 16<sup>0</sup> löslich. — Natriumsalz. Tafeln. Auch in kaltem Wasser leicht löslich. — Calciumsalz. Leicht löslich in Wasser. — Bariumsalz. Leicht löslich in Wasser. — Zinksalz. Leicht löslich in Wasser.

- 2.5-Dibrom-x-amino-benzol-sulfonsäure-(1)  $C_6H_5O_3NBr_2S=H_2N\cdot C_6H_2Br_2\cdot SO_3H$ . B. Aus 2.5-Dibrom-x-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 76) durch Behandeln mit Zinn und Salzsäure (Borns, A. 187, 362). Nadeln oder Säulen mit  $^{1}/_{2}$  Mol. Wasser. Zersetzt sich oberhalb 150°, ohne zu schmelzen. 100 g wäßr. Lösung halten bei 10,5° 0,620 g wasserfreie Säure.  $KC_0H_4O_3NBr_2S$ . Tafeln.  $Ba(C_6H_4O_3NBr_2S)_2+H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Alkohol.  $Pb(C_6H_4O_3NBr_2S)_2+8H_2O$  (?).
- x-Nitro-x-dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-x-nitro-anilin-sulfonsäure-(x)  $C_8H_{10}O_5N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot SO_3H$ . B. Beim Versetzen einer angesäuerten Lösung von nieht näher beschriebener Dimethylanilinsulfonsäure mit Natriumnitritlösung (Michler, Walder, B. 14, 2176). Gelbe Krystalle (aus Wasser). Elektrische Leitfähigkeit: Ebersbach, Ph. Ch. 11, 610.  $Ca(C_8H_9O_5N_2S)_2$ . Tafeln. Leicht löslich in Wasser.  $Ba(C_8H_9O_5N_2S)_2$ . Citronengelbe Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem.

#### Diaminoderivate der Benzolsulfonsäure.

2.4 - Diamino - benzol - sulfonsäure - (1), Phenylendiamin - (1.3) - sulfonsäure - (4)  $C_6H_8O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man gibt 1 Tl. salzsaures m-Phenylendiamin (Bd.XIII, S. 33) zu 5 Tln. rauch. Schwefelsäure, die noch Krystalle von  $SO_3$  enthält, und erhitzt die Mischung nach Entfernung des Chlorwasserstoffs im geschlossenen Rohr mehrere Tage auf 170° (Post, Hardtung, A. 205, 107).

 $\underbrace{\stackrel{SO_3H}{\overset{\cdot}{\bigvee}}_{NH_2}}_{NH_2}$ 

712

Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 78) mit Zinnehlorür und Salzsäure oder mit Eisenpulver und Essigsäure (E. Erdmann, H. Erdmann, D.R. P. 65240; Frdl. 3, 42). Aus 4-Nitro-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 685) mit Zinn und Salzsäure (P., Ha., A. 205, 104). Aus 2-Nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 708) durch Reduktion (Nietzki, Helbach, B. 28, 2449). — Krystallisiert aus Wasser in einer monoklinen und in einer triklinen Form (Levin, J. 1882, 1040; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 337). Bräunt sich allmählich an der Luft (N., He.). — Leicht löslich in heißem Wasser, viel weniger in kaltem (E. E., H. E., D. R. P. 65240). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: E. E., H. E., D. R. P. 71160; Frdl. 3, 744. — Ca(C<sub>6</sub> H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 5<sup>1</sup>/<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O. Derbe Prismen (aus wäßr. Alkohol); sehr leicht löslich in Wasser (P., Ha.). — Ba(C<sub>6</sub> H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Prismen (aus der mit Alkohol versetzten wäßr. Lösung). In Wasser sehr leicht löslich, weniger in wäßr. Alkohol (P., Ha.).

2-Amino-4-[carboxymethyl-amino]-benzol-sulfonsäure-(1),
3-Amino-phenylglycin-sulfonsäure-(4) C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen des Natriumsalzes
der Phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(4) und von Chloressigsäure in
wäßr. Lösung bei Gegenwart von Natriumaeetat (BAYER & Co., D. R. P.

NH·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H
113941; C. 190011, 832). — Blättehen (aus heißem Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht
in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Die neutralen Salze sind in Wasser leicht löslich. —
Mit 4-Nitro-benzol-diazoniumehlorid entsteht ein mit roter Farbe löslicher Farbstoff.

5-Nitro-2.4-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), 6-Nitro-phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(4)  $C_6H_7O_5N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) durch wäßr. Anımoniak bei 150—160° (Bad. Anılin- u. Sodaf., D. R. P. 120345; G. 1901 I, 1127). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser, sehr wenig in verd. Salzsäure (B. A. S. F., D. R. P. 120345). Durch Kombination mit den Diazoverbindungen aus Dehydrothio-p-toluidin-sulfonsäure (Syst. No. 4390), Primulin (vgl. Bd. XII, S. 884) usw. entstehen wasserlösliche substantive Baumwollfarbstoffe (B. A. S. F., D. R. P. 113891; G. 1900 II, 752). Verwendung zur Darstellung gelber, zur Farblackbereitung geeigneter Monoazofarbstoffe: B. A. S. F., D. R. P. 161277; G. 1905 II, 187. — Kaliumsalz. Rötlichgelbe Nadeln (B. A. S. F., D. R. P. 120345).

5-Nitro-2.4-dianilino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N'-Diphenyl-6-nitro-phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(4)  $C_{18}H_{15}O_5N_3S = (C_6H_5\cdot NH)_2C_6H_2(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Aus dem Natriumsalz der 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74), gelöst in Wasser, und Anilin in Gegenwart von Kreide bei 120—150° (B. A. S. F., D. R. P. 205358; C. 1909 I, 883). — Natriumsalz. Krystallinisch.

5-Nitro-2-anilino-4-[4-sulfo-anilino]-benzol-sulfonsäure-(1), N³-Phenyl-N¹-[4-sulfo-phenyl]-6-nitro-phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(4)  $C_{15}H_{15}O_{8}N_{3}S_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kocht die Natriumsalze von 4.6-Diehlor-3-nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 74) und von Sulfanilsäure in Gegenwart von Soda in wäßr. Lösung am Rückflußkühler; die hierbei erhaltenen gelben Krystalle erhitzt man in konzentrierter wäßriger Lösung mit Anilin unter Zusatz eines säurebindenden Mittels (Soda, Kreide usw.) im Autoklaven bei 140—150° (B. A. S. F., D. R. P. 212472; C. 1909 II, 772). — Natriumsalz. Gelbe Krystalle (aus wenig heißem Wasser). Leicht löslich in Wasser. — Kaliumsalz. Nädelehen (aus heißem Wasser). Sehwerer löslich als das Natriumsalz.

5-Nitro-4-[4-sulfo-anilino]-2-[4-acetaminoanilino] - benzol - sulfonsäure - (1), N1-[4-Sulfo phenyl] - N3 - [4 - acetamino - phenyl] - 6 - nitro phenylendiamin - (1.3) - sulfonsäure - (4)  $C_{20}H_{18}O_9N_4S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Acetylierung von 5-Nitro-4-[4-sulfo-anilino]-2-[4-ami-

$$\begin{array}{c|c} SO_3H \\ \hline O_2N \cdot \begin{array}{c} NH \cdot \\ \hline \end{array} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \\ \hline \\ NH \cdot \begin{array}{c} SO_3H \\ \hline \end{array}$$

no-anilino]-benzol-sulfonsäurc-(1) (S. 712) mit Essigsäureanhydrid (B. A. S. F., D. R. P. 212472; C. 1909 II, 772). — Kaliumsalz. Rote Nadeln (aus Wasser).

2.5 - Diamino - benzol - sulfonsäure - (1) , Phenylendiamin - (1.4) - sulfonsäure - (2)  $C_6H_8O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man läßt zu einer  $SO_3H$ Lösung von salzsaurem p-Phenylendiamin (Bd.XIII, S. 61) in sehr verd. Essigsäure eine Kaliumdichromatlösung fließen und gibt dann sofort eine Lösung H<sub>2</sub>N. von Natriumsulfit hinzu (E. Erdmann, H. Erdmann, D. R. P. 64908; Frdl. 3, 40) oder man schüttelt p-Phenylendiamin mit Bleidioxydpaste, filtriert und gießt das Chinondiimid haltende Filtrat in eine mit Eisessig angesäuerte Natriumsulfitlösung (E. Er., B. 37, 2912). Beim Versetzen von mit wenig Wasser zu einem Brei verriebenem Chinondichlordiimid (Bd. VII, S. 621) mit Natriumdisulfitlösung (E. Er., H. Er., D. R. P. 64908). Beim Erhitzen von 2.5-Diehlor-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 55) mit wäßr. Ammoniak unter Druck in Gegenwart von Kupferehlorid (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202564; C. 1908 II, 1306). Beim Erhitzen von 5-Chlor-2-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 683) (A.-G. f. A., D. R. P. 202565; U. 1908 II, 1307) oder von 6-Chlor-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 691) (A.-G. f. A., D. R. P. 204972; C. 1909 I, 475) mit Ammoniak unter Druck in Gegenwart von Kupfersalzen. Bei der Reduktion von 6-Nitro-3-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 695) mit Zinnehlorur und Salzsäure (EGER, B. 22, 848). Bei der Spaltung von 4-Amino-azobenzol-disulfonsäure-(3.4') (Syst. No. 2187) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Eg.). — Blätter (aus heißem Wasser) mit 2 H<sub>2</sub>O (E. Er., B. 37, 2912; E. Er., H. Er., D. R. P. 64908); wasserfreie Nadeln (aus mit wenig Schwefelsäure angesäuertem Wasser) (Eg.). Ziemlich löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol, Äther und Benzol (Eg.). — Läßt sich mit Phenolen in alkal. Lösung durch Alkalihypochlorit oder andere Oxydationsmittel bei niedriger Temperatur zu Indophenolsulfonsäuren oxydieren, welche zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen verwendet werden können (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 171028; C. 1906 II, 477). Gibt in sodaalkalischer Lösung mit Benzoylchlorid N4-Benzoyl-phenylendiamin-(1.4)sulfonsäure-(2) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 210471; C. 1909 II, 242). Reagiert mit Phosgen unter Bildung von 4.4'-Diamino-carbanilid-disulfonsäure-(3.3') (BAYER & Co., D. R. P. 140613; C. 1903 I, 1009). Kondensiert sich mit 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) zu 4-Nitro-4'-amino-diphenylamin-disulfonsäure-(2.3') (S. 716) (Cassella & Co., Saure-(1) zu 4-Mero-4 - amino-dipinenylamin-distinonsaure-(2.3) (S. 740) (CASSELLA & Co., D. R. P. 116351; C. 1901 I, 73). Verwendung zum Färben von Haaren: A.-G. f. A., D. R. P. 179881; C. 1907 I, 913. — NaC<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S+4H<sub>2</sub>O. Kompakte Krystalle (aus konzentrierter wäßriger Lösung). Leicht löslich (E. Er., H. Er., D. R. P. 64908).

Indophenol C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, Formel I oder II. B. Durch Oxydation von Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) und m-Kresol mit Alkalihypochlorit in alkal. Lösung bei Temperaturen

bis +5° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 171028; C. 1906 II, 477). — Schwarzbraunes Pulver. Löslich in Wasser mit blauvioletter Farbe, in Natronlauge mit blauer Farbe, in konz. Schwefelsäure mit gelblichgrüner Farbe.

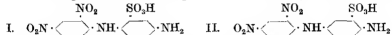
5-Amino-2-dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N1.N1-Di- $SO_3H$ methyl - phenylendiamin - (1.4) - sulfonsäure - (2)  $C_8H_{12}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-dimethylamino-benzol-sulfonsäure - (1) (S. 686) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure  $H_2N$ . (KALLE & Co., D. R. P. 124907; C. 1901 II, 1103). — Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Mit Eisenchlorid erfolgt Rotfärbung. — Durch gemeinsame Oxydation mit Dimethylanilin in Gegenwart von Natriumthiosulfat entsteht ein blauer Farbstoff.

5-Amino-2-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Amino- $SO_3H$ diphenylamin-sulfonsäure - (2) C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitroso-diphenylamin (Chinon-anil-oxim, Bd. XII, S. 207) durch Kochen mit Natriumsulfit und Natronlauge, Ansäuern der Lösung und Kochen (FRÄNKEL, SPIRO, D. R. P. 77536; Frdl. 4, 87). Aus 4-Nitrodiphenylamin-sulfonsäure (2) (S. 686) durch Behandlung des Bariumsalzes mit Ferrosulfat und Barytwasser (P. FISCHER, B. 24, 3800), durch Reduktion mit Eisenpulver und Salzsäure

oder durch Behandlung des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Zinkstaub (Ullmann, Dahmen, B. 41, 3748; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 198137; C. 1908 I, 1864). -- Nadeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in Wasser (U., D.). — Geht beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,12) in Gegenwart von etwas Zinnehorür (U., D.) oder beim Erwärmen mit 60% jeger Schwefelsäure auf dem Wasserbade (U., D. R. P. 193351; C. 1908 I, 429) in 4-Amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 76) über. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.; Akt. Ges. f. Anilinf., D. B. P. 101274; Frdl. 5, 514. — Ba( $C_{12}H_{11}O_3N_2S)_2 + H_2O$ . Blättchen (P. Fi.).

Anilid  $C_{16}H_{17}O_2N_3S = (C_6H_5\cdot HN)(H_2N)C_6H_3\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2)-anilid (S. 686) mit alkoh. Ammoniumsulfid im geschlossenen Rohr bei 120—130° (P. FISCHER, B. 24, 3800). — Blättchen (aus Alkohol). F: 171°. — Hydrochlorid. Nadeln. Schwärzt sich gegen 200° und schmilzt bei 215° unter Zersetzung.

5 oder 2-Amino-2 oder 5-[2.4-dinitro-anilino]-benzol-sulfonsäure-(1), 2'.4'-Dinitro-4-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2 oder 3)  $C_{12}H_{10}O_7N_4S$ , Formel I oder II. B. Aus Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in Gegenwart von Acetaten in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (Höchster Farbw., D. R. P.



Blättchen (aus Wasser).

5-Amino-2-o-toluidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4'-Amino-5-Amino-2-0-toluidino-benzor-santolus-in  $C_{13}H_{14}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Nitro-2-methyl-diphenyl- $CH_3$  $\sim$  NH· $\sim$   $\sim$  NH<sub>2</sub> amin-sulfonsäure-(2') (S. 686) durch Behandlung des Natriumsalzes mit Zinkstaub in wäßt. Lösung (Ullmann, Dahmen, B. 41, 3750; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 101274; C. 1899 I, 954; Bayer & Co., D. R. P. 198137; C. 1908 I, 1864). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol; färbt sich an der Luft grau (U., D.). — Geht beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,12) in Gegenwart von etwas Zinnehlorür (U., D.) oder mit Schwefelsäure (D: 1,5) (U., D. B. P. 193351; C. 1908 I, 429) in 4'-Amino-2-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 80) über. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.; A.-G. f. A.

5 - Amino - 2 - p - toluidino - benzol - sulfonsäure - (1),  $SO_3H$ 4'- Amino - 4 - methyl - diphenylamin - sulfonsäure - (2')  $C_{13}H_{14}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Nitro-4-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2') bei Reduktion des  $CH_3$ ·  $\rightarrow$  NH·  $\rightarrow$   $NH_2$ Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Zinkstaub (Ullmann, Dahmen, B. 41, 3752; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 101274; C. 1899 I, 954). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser; färbt sich beim Aufbewahren bläulich (U., D.). — Geht beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,12) in Gegenwart von etwas Zinnchlorür in 4'-Amino-4-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 82)  $\ddot{\text{uber}} \text{ (U., D.)}. \ \ \text{Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A. } \rightarrow \text{NaC}_{13}\text{H}_{13}\text{O}_{3}\text{N}_{2}\text{S.}$ Blättehen (U., D.).

5 - Amino - 2 - o - anisidino - benzol - sulfonsäure - (1),  $O \cdot CH_3$ 2' - Methoxy - 4 - amino - diphenylamin - sulfonsäure - (2)

C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion
des Kaliumsalzes der 4'-Nitro-2-methoxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (S. 686) mit Zinkstaub in Gegenwart von Salmiak (Ullmann, Jüngel, B. 42, 1083). — Fast farblose Nadeln (aus heißem Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser. Färbt sich an der Luft schwach blau. — Beim Erwärmen mit verd. Salzsäure entsteht 2-Methoxy-4'-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 381).

5 - Amino - 2 - [4-oxy-anilino] - benzol-sulfonsäure - (1),  $SO_3H$ 4'- Oxy - 4 - amino - diphenylamin - sulfonsäure - (2) C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro- HO· NH· 4'-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (S. 687) durch Behandlung des Calciumsalzes in wäßr. Lösung mit Zinkstaub in Gegenwart von Salmiak (ULL-MANN, JÜNGEL, B. 42, 1078) oder durch Reduktion mit Eisen (Höchster Farbw., D. R. P. 109352, 111891; C. 1900 II, 296, 650). — Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Eisessig und Alkohol; die Lösung in verd. Natronlauge färbt sich an der Luft blau; die wäßr. Lösung färbt sich mit Eisenchlorid erst rotbraun, dann violett (U., J.). — Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure im geschlossenen Gefäß auf 150° (Höchster Farbw., D. R. P. 112180; C. 1900 II, 701) oder beim Erwärmen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Gegenwart von etwas Zinnehlorür am Rückflußkühler (U., J.; vgl. U., D. R. P. 193351; C. 1908 I, 429) 4-Oxy-4'-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 500). Gibt beim Erhitzen mit Natron auf 190° 2.4'-Dioxy-4-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 554) (H. F., D. R. P. 111891). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien entsteht die Leukoverbindung eines blauen Farbstoffs (H. F., D. R. P. 109352).

5-Amino - 2 - p - anisidino-benzol-sulfonsäure-(1), 4'- Methoxy - 4 - amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) C  $_{13} H_{14} O_4 N_2 S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-4'- methoxy - diphenylamin-sulfonsäure-(2) (S. 687) durch Behandlung des Calciumsalzes in siedender wäßriger Lösung mit Zinkstaub in Gegenwart von Salmiak (ULLMANN, JÜNGEL, B. 42, 1081). — Fast farblose Nadeln (aus siedendem Wasser). Schwer löslich in Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung Blaufärbung. — Beim Erwärmen mit  $20^{9}/_{0}$ iger Salzsäure in Gegenwart von etwas Zinnchlorür entsteht 4-Methoxy-4'-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 503).

5 oder 2-Dimethylamino-2 oder 5-[4-oxy-anilino]-benzol-sulfonsäure-(1), 4'-Oxy-4-dimethylamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2 oder 3)  $C_{14}H_{16}O_4N_2S$ , Formel I oder II. B. Aus Phenolblau (Bd. XIII, S. 88) durch Behandlung mit neutralen Sulfiten (Geiery & Co.,



D. R. P. 129024; C. 1902 I, 549). — Nadeln. Sehwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: G. & Co., D. R. P. 129325, 135410; C. 1902 I, 690; II, 1233.

5-Amino-2-[4-oxy-3-methyl-anilino]-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Oxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(2')  $C_{13}H_{14}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel.

B. Aus 4'-Nitro-4-oxy-3-methyl-diphenylamin-sulfon-säure-(2') (S. 687) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 113516; Frdl. 6, 650; C. 1900 II, 796). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 113516). — Gibt beim Schwelzen mit Schwefel und Schwefelnatrium einen schwarzen Schwefelfarbstoff (H. F., D. R. P. 113516). Liefert beim Kochen mit  $60^{\circ}/_{\circ}$  iger Schwefelsäure 4-Oxy-4'-amino-3-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 577) (H. F., D. R. P. 117891; C. 1901 I, 549).

2-Anilino - 5 - acetamino - benzol - sulfonsäure - (1),
4 - Acetamino - diphenylamin - sulfonsäure - (2)

C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht das Natriumsalz der 4-Amino - diphenylamin - sulfonsäure - (2) (S. 713) mit Eisessig (Cassella & Co., D. R. P. 176046; C. 1906 II, 1788; vgl. Akt. - Ges. f. Anilinf., D. R. P. 186598; C. 1907 II, 1716). — Verwendung zur Darstellung von Safraninsulfonsäure: A.-G. f. A.

Chinon-[2-sulfo-4-acetamino-anil]-oxim bezw. 4'-Nitroso-4-acetamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_5N_3S$ , Formel I bezw. H. B. Man behandelt 4-Acetamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2) in alkoh. Salzsäure mit Natriumnitrit bei 0° (Cassella & Co., D. R. P. 176046; C. 1906 H, 1788). — Braunes krystallinisches Pulver. Löslich in Alkohol;

$$I. \ \ \, HO \cdot N : \underbrace{\hspace{1cm} SO_3H} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \qquad II. \ \ \, ON \cdot \underbrace{\hspace{1cm} SO_3H} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$$

schwer löslich in Wasser oder verd. Säuren mit gelber Farbe; die Alkalisalze werden aus konz. Lösung als in Wasser und Alkohol leicht lösliche braune Krystalle erhalten (C. & Co., D. R. P. 176046). — Gibt mit N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8) und ähnlichen Verbindungen blaue Wollfarbstoffe (C. & Co., D. R. P. 185986; C. 1907 II, 865).

2-Amino-5-benzamino-benzol-sulfonsäure-(1), N<sup>4</sup>-Benzoyl-phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2)  $C_{13}H_{12}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) in sodaalkalischer Lösung und Benzoylehlorid (Bad. Anilingus, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CO·NH·Lu. Sodaf., D. R. P. 210471; C. 1909 II, 242). — Schwer löslich in Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 210471). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 210471, 215859; C. 1909 II, 242, 1951.



 $> \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ 

amin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8) unter der Einw. oxydierender Agenzien: Cassella & Co., D. R. P. 184661; C. 1907 II, 866.

N-[2-Sulfo-4-amino-phenyl]-benzidin  $C_{18}H_{17}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man läßt Benzidin (Bd. XIII, S. 214) auf 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) einwirken und reduziert das erhaltene Produkt (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 97105; Frdl. 4, 982). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A.

4.4'-Diamino - diphenylamin - disulfonsäure - (2.3')  $C_{12}H_{13}O_6N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-4'-amino-diphenylamin-disulfonsäure-(2.3') (S. 716) durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 119009; C. 1901 I, 768). — Gibt beim Kochen mit verd. Säuren 4.4'-Diamino-diphenylamin-sulfonsäure-(3) (S. 716).

3.4 - Diamino - benzol - sulfonsäure - (1), Phenylendiamin-(1.2)-sulfonsäure - (2) C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von salzsaurem o-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 7) mit 7½ Tln. rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Post, Hardtung, A. 205, 100). Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-amino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 708) mit Zinn und Salzsäure (P., H.) oder mit Zinnehlorür und Salzsäure (Nietzki, Lereil, B. 21, 3221). Aus 2.2'-Dinitro-azobenzol-disulfonsäure-(4.4') (Syst. No. 2152) durch Zinn und Salzsäure (Zincke, Kuchenbecker, A. 330, 8, 23). — Nädelehen. Färbt sieh an der Luft blau oder grün (Z. K.). Schmilzt nicht unzersetzt; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (P., H.). Die wäßt. Lösung wird durch Eisenchlorid rotbraun gefärbt (N., L.). — Erhitzt man das Hydrochlorid der Phenylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(4) mit salzsaurem 2.3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) und etwas Wasser im geschlossenen Rohr auf 150—160° so erhält man die Fluorindin-sulfonsäure der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4174) (Ullmann, Mauthner, B. 36, 4034). — Nattiums alz. Krystallisiert mit 1 H<sub>2</sub>O (N., L.). — Ca(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (P., H.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 5½ H<sub>2</sub>O. Vierseitige Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser (P., H.). — Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser dissoziert (N., L.).

3-Amino-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Amino-diphenylamin - sulfonsäure - (4)  $C_{12}H_{12}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4) (S. 709) durch Behandlung des Bariumsalzes mit Ferrosulfat und Barytwasser (P. Fischer, B. 24, 3794). — Undeutlich krystallinischer Niederschlag. Gibt mit Eisenehlorid eine violettrote Färbung (P. F.). Verwendung zur Darstellung von Rosindulin-Farbstoffen durch Kondensation mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-imid-(4) (Bd. VIII, S. 302) oder mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (Bd. XII, S. 223): Bad. Anilin- u. Sodaf., D.R. P. 79953, 85757; Frdl. 4, 439, 442. Auch durch gemeinsame Oxydation mit a-Naphthylamin (oder Derivaten desselben) entstehen Rosinduline (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 86943; Frdl. 4, 443). — Ba(C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O. Nädelchen (P. F.).

Anilid  $C_{18}H_{17}O_2N_3S = (C_6H_5\cdot HN)(H_2N)C_6H_3\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5$ . B. Aus 2-Nitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4)-anilid (S. 709) mit alkoh. Ammoniumsulfid im Druckrohr bei 120—1300 (P. Fischer, B. 24, 3795). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157°. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 181—182° (Zers.).

3.5 - Diamino - benzol - sulfonsäure - (1), Phenylendiamin - (1.3) - sulfonsäure-(5)  $C_6H_8O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Jackson, Earle, Am. 29, 216. — B. Aus 3.5-Dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) durch Behandeln der ammoniakalischen Lösung mit Schwefelwasserstoff, Eindampfen der Lösung und Fällen mit Essigsäure oder durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Sachse, A. 188, 148). — Krystallisiert mit  $1^1/_2H_2O$  aus heißer wäßriger Lösung bei sehr langsamem Erkalten in Tafeln, bei schnellerer Abscheidung in Säulen (S.). Zersetzt sieh beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (S.). 100 g wäßr. Lösung halten bei 10° 0,990 g wasserfreie Säure; leicht löslich in heißem Wasser, kaum in Alkohol und Äther (S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5×10<sup>-5</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 407). Reagiert in wäßr. Lösung stark sauer, gibt aber mit Basen schlecht charakterisierte Verbindungen (S.). Vereinigt sich leicht mit Mineralsäuren (S.). — Geht bei Behandlung

mit nitrosen Gasen in siedender Bromwasserstoffsäure in 3.5-Dibrom-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 60) über (S.). —  $C_6H_8O_3N_2S + HCl$ . Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (S.). —  $C_6H_8O_3N_2S + HBr$ . Säulen oder Nadeln (S.). —  $C_6H_8O_3N_2S + H_2SO_4 + \frac{1}{2}H_2O$ . Vierseitige Prismen (S.). —  $2C_6H_8O_3N_2S + H_2SO_4 + H_2O$ . Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser (S.). —  $C_6H_8O_3N_2S + HCl + SnCl_2$ . Nadeln (S.).

- 2-Chlor-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Chlor-phenylen- $SO_3H$ diamin-(1.3)-sulfonsäure-(5)  $C_6H_7O_3N_2ClS$ , s. nebenstehende Formel. ·CL B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) durch | NH.  $H_2N$ Reduktion mit Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 156828; C. 1905 I, 480). — Nadeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in verd. Alkalien und in Natriumacetatlösung. — Liefert eine gelbe Tetrazoverbindung, die zur Darstellung nachchromierbarer Disazofarbstoffe dienen kann.
- 4-Chlor-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Chlor-phenylendiamin - (1.3) - sulfonsäure - (5) C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>ClS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (B. A. S. F., D. R. P. 150373; C. 1904 I, 1044). — Nadeln (aus heißem Wasser) anscheinend mit 1 H<sub>2</sub>O. Fast unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich sehwer löslich in heißem Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 150373). — Bei der Kuppelung der Tetrazoverbindung mit  $\beta$ -Naphthol und anderen Farbstoffkomponenten in Gegenwart von Alkali wird zugleich das Chlor durch Hydroxyl ersetzt (B. A. S. F., D.R.P. 150373). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen durch Kuppelung mit Diazoverbindungen: B. A. S. F., D. R. P. 165502; C. 1906 I, 109.
- 4-Brom-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), 2-Brom-phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(5) C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>BrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Tribrom-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 80) durch Behandlung mit Zinnchlorür, neben etwas 2.4-Dibrom-3.5-diaminobenzol-sulfonsäure-(1) und etwas 2.4.6-Tribrom-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1) (Bässmann, A. 191, 244). — Nadeln (aus Wasser), die bei raschem Ausscheiden wasserfrei sind, bei langsamer Krystallisation 1 H<sub>2</sub>O enthalten. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. 100 g wäßr. Lösung von 20° halten 0,4611 g wasserfreie Säure. Unlöslich in starkem Alkohol. Verbindet sich nicht mit Säuren. — Auf Zusatz von Bromwasser entsteht 2.4-Dibrom-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), neben anderen Produkten; ein großer Überschuß von Brom bewirkt Bildung von Bromanil (Bd. VII, S. 642). Geht beim Erhitzen mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure in Gegenwart von absol. Alkohol unter Druck in 4-Brom-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 57) über. —  $Ba(C_6H_6O_3N_2BrS)_2 + H_2O$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

· Br

 $\cdot Br$ 

- 2.4-Dibrom-3.5-diamino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.4-Dibromphenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(5) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. s. im vorangehenden Artikel. — Tafeln mit 1 H<sub>2</sub>O. Äußerst schwer löslich; zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (B., A. 191, 244).
- $SO_3H$ 2.4.6 - Tribrom - 3.5 - diamino - benzol - sulfonsäure - (1), 2.4.6-Tri-Br. brom-phenylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(5)  $C_6H_5O_3N_2Br_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. s. im Artikel 4-Brom-3.5-diamino-benzol-sulfon-säure-(1). —  $\text{Ba}(\text{C}_6\text{H}_4\text{O}_3\text{N}_2\text{Br}_3\text{S})_2 + 1^4/_2\text{H}_2\text{O}$ . Braune Warzen (B., A. 191, 244).
- x-Amino-x-dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-phenylen-diamin-sulfonsäure  $C_8H_{12}O_3N_2S = [(CH_3)_2N](H_2N)C_6H_3 \cdot SO_3H$ . Beim Behandeln von x-Nitro-x-dimethylamino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 711) mit Zinn und Salzsäure (MICHLER, Walder, B. 14, 2176). — Große Rhomboeder. Leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol. —  $\operatorname{Ca}(\operatorname{C}_8\operatorname{H}_{11}\operatorname{O}_3\operatorname{N}_2\operatorname{S})_2$  (bei 130°). Blättehen. —  $\operatorname{Ba}(\operatorname{C}_8\operatorname{H}_{11}\operatorname{O}_3\operatorname{N}_2\operatorname{S})_2$  (bei 130°). Silberweiße Schüppchen.
- 4-Amino-diphenylamin-sulfonsäure-(x)  $C_{12}H_{12}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot SO_3H$ . Verbindungen, die möglicherweise eine derartige Konstitution besitzen, s. Bd. XIII, S. 78, sowie bei N-Phenyl-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin (Syst. No. 1932).
- $\begin{array}{lll} \textbf{x-Amino-diphenylamin-disulfons\"aure-(4.4'?)} & C_{12}H_{12}O_{6}N_{2}S_{2} = H_{2}N\cdot C_{6}H_{3}(SO_{3}H) \cdot \\ NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot SO_{3}H. & B. & Durch & Reduktion & von & x-Nitro-diphenylamin-disulfons\"aure-(4.4'?) \\ \end{array}$ (S. 710) mit Ferrosulfat und Barytwasser (Gnehm, Werdenberg, Z. Ang. 12, 1054). — BaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>.

### Triaminoderivate der Benzolsulfonsäure.

3.5-Diamino-2-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 4.6-Di-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_{13}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) mit Anilin durch Kochen mit Wasser in Gegenwart von Natriumacetat und reduziert die entstandene

 $\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \text{NH} \cdot \\ \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{NH}_{2} \end{array} \end{array}$ 

4.6-Dinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(2) (S. 688) mit Eisen und Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 163645; C. 1905 II, 1520). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind.

2.5-Diamino-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.5-Diamino-diphenylamin-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_{13}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-3-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(4) (S. 712) durch Reduktion mit Eisen oder Zinkstaub und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205358, 212472;

 $\begin{array}{c}
 \text{NH}_2 \\
 \hline
 \text{NH} \cdot \begin{array}{c}
 \text{NH}_2 \\
 \hline
 \text{NH}_2
\end{array}$ 

dint Pasigsatte (Ball Allinia d. Sodat., B. R. I. 205358, 212472; C. 1909 I, 883; II, 772). — Farblose Blättchen. Schwer löslich in Wasser; löslich in starken Säuren und in Alkalien; die alkal. Lösungen färben sich an der Luft violett, die sauren Lösungen werden durch Oxydationsmittel blau (B. A. S. F., D. R. P. 205358). Läßt sich mit 2-Oxynaphthochinon-(1.4)-[4-sulfo-anil]-(4) (S. 701) zu einem Safraninfarbstoff kondensieren (B. A. S. F., D. R. P. 205358). Auch bei gemeinsamer Oxydation mit aromatischen Aminen entstehen Safranine (B. A. S. F., D. R. P. 212472).

5-Amino-2.4-dianilino-benzol-sulfonsäure-(1) C<sub>18</sub>H<sub>17</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2.4-dianilino-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 712) durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 205358, 212472; C. 1909 I, 883; II, 772). — Weißes Pulver. Unlöslich in kaltem Wasser; schwer löslich in heißem Wasser; fast unlöslich in verd. Säuren, leicht löslich in Alkalien (B. A. S. F., D. R. P. 205358). — Gibt mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4.8-ulfo-anill-(4)]

 $egin{align*} \mathbf{SO_3H} \\ \mathbf{H_2N}. & & \mathbf{NH \cdot C_6H_5} \\ \mathbf{NH \cdot C_6H_5} \end{aligned}$ 

205358). — Gibt mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[4-sulfo-anil]-(4) (S. 701) und analogen Verbindungen Safraninfarbstoffe (B. A. S. F., D. R. P. 205358). Auch bei gemeinsamer Oxydation mit aromatischen Aminen entstehen Safranine (B. A. S. F., D. R. P. 212472).

5-Amino-2-anilino-4-[4-sulfo-anilino]-benzol-sulfon-säure-(1)  $C_{18}H_{17}O_6N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-anilino-4-[4-sulfo-anilino]-benzol-sulfonsäure-(1) (S. 712) mit Eisen oder Zinkstaub und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 212472; C. 1909 II, 772). — Bei gemeinsamer Oxydation mit aromatischen Aminen entstehen Safranine. — Kaliumsalz. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser.

 $\begin{array}{c} SO_3H \\ \\ H_2N \cdot \stackrel{\textstyle \smile}{\bigvee} \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \\ NH \cdot \stackrel{\textstyle \smile}{\longleftarrow} \cdot SO_3H \end{array}$ 

5-Amino-4-[4-sulfo-anilino]-2-[4-acetamino-anilino] - benzol - sulfonsäure - (1)  $C_{20}H_{20}O_7N_4S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-4-[4-sulfo-anilino]-2-[4-acetamino-anilino]-  $H_2N$ -benzol-sulfonsäure-(1) (S. 713) mit Eisen oder Zinkstaub und Essigsäure (B. A. S. F., D. R. P. 212472; C. 1909 II, 772). — Farblose Nadeln (aus Wasser). — Bei geme

 $SO_3H$   $NH \cdot \bigcirc \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$   $NH \cdot \bigcirc \cdot SO_3H$ 

1909 II, 772). — Farblose Nadeln (aus Wasser). — Bei gemeinsamer Oxydation mit aromatischen Aminen entstehen Safranine.

3.5-Diamino-4-anilino-benzol-sulfonsäure-(1), 2.6-Diamino-diphenylamin-sulfonsäure-(4) C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert 4-Chlor-3.5-dinitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) mit Anilin durch Kochen mit Wasser in Gegenwart von Natriumacetat und reduce in the sulfonsäure (4) (S. 740) entertanden 2.6 Dinitro diphenylamin sulfonsäure (4) (S. 740)

$$\underbrace{\hspace{1cm} \overset{.}{N}H_{2}}_{NH_{2}} \cdot SO_{3}H$$

entstandene 2.6-Dinitro-diphenylamin-sulfonsäure-(4) (S. 710) mit Eisen und Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 163645; C. 1905 II, 1520). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I. — Natriumsalz. Blättchen. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser.

# 2. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $\mathrm{C_2H_8O_3S}$ .

1. Aminoderivate der Toluol-sulfonsäure-(2)  $C_7H_8O_3S=CH_3\cdot C_8H_4\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 83).

720

4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (von Janovsky, Reimann, B. 21, 1216 und Ja., B. 21, 1804, 2188 p-Toluidin-o-sulfonsäure, von Claus, Immel, A. 265, 83 p-Toluidin-m-sulfonsäure, von ZINCKE, A. 339, 202 p-Toluidin-6-sulfonsäure genannt) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. 4-Amino-toluol- $H_{r}O \otimes \cdot i$ sulfonsäure-(2) entsteht als Hauptprodukt, wenn man schwefelsaures p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) mit rauchender Schwefelsäure von 50% Anhydridgehalt unterhalb 00 behandelt (CLAUS, IMMEL, A. 265, 82), oder wenn man auf p-Toluidin die 2,5-fache Menge einer 14% Anhydrid enthaltenden rauchenden Schwefelsäure bei 1800 einwirken läßt (Janovsky, Reimann, B. 21, 1216). Erhitzt man p-Toluidin mit dem doppelten Gewicht rauchender Schwefelsäure in einer Schale einige Zeit auf ca. 180°, so erhält man 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) und 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5) (S. 782) in vorherrschender Menge, neben 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 723); erhitzt man nur solange, bis der Geruch nach schwefliger Säure bemerkbar wird, so erhält man 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) und 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5) nur in geringer Menge, während 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) reichlich gebildet wird (v. Pechmann, A. 173, 195; vgl. MALYSCHEW, Z. 1869, 214; BUFF, B. 3, 796). Zur Trennung der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) von der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) können die Kaliumsalze dienen [das Salz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) ist in kalter Kalilauge äußerst leicht löslich, das Salz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) unlöslich] (SCHNEIDER, Am. 8, 274) oder die Bleisalze [das Salz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) ist in Wasser sehr leicht löslich, das Salz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) ziemlich schwer löslich (v. P.). Die Trennung der beiden Säuren kann auch durch Alkohol erfolgen, in dem 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) fast unlöslich, 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) leicht löslich ist (Buff; v. P.). Trennung der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) von 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) und 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5); v. P., A. 173, 197. Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-tolyl-harnstoff (Bd. XII, S. 941) mit konz. Schwefelsäure auf ca. 150—160° entstehen 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (CAZENEUVE, MOREAU, Bl. [3] 19, 22). 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) entsteht beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalische Lösung der 4-Nitrotoluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) (Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 41; Jenssen, A. 172, 233). Aus 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) beim Kochen mit Zinkstaub und Kalilauge neben 4.4'-Dimethyl-azobenzol-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2153) (NEALE, A. 203, 80, 82). Man mischt 5 Tle. Kaliumsalz der 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) mit 6 Tln. Zinn und 30 Tln. konz. Salzsäure, filtriert nach beendeter Reduktion das ausgeschiedene Salz ab, zerlegt es durch Soda und fällt die filtrierte Lösung durch Salzsäure (Brackett, Hayes, Am. 9, 400). Aus 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 180—200°, neben 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5) (v. P.).

Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O (Malyschew). Monoklin prismatisch (v. Zepharovich, B. 21, 1803, 2188; Z. Kr. 15, 220; Weibull, Z. Kr. 15, 254; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 414). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure nicht (JENSSEN). Zersetzt sich bei sehr hoher Temperatur, ohne vorher zu sehmelzen (Jenssen). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 20° 0,45 g wasserhaltige Säure (Jenssen; Janovsky, Reimann, B. 21, 1216). Unlöslich in Alkohol (Jenssen). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,08×10-5 (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 616). Eisenehlorid färbt die wäßr. Lösung erst beim Erwärmen bordeauxrot (JA., REIMANN, B. 21, 1217; JA., B. 21, 1804). Die kalte wäßr. Lösung wird durch wenig Bleidioxyd gelbrot gefärbt (Ja., B. 21, 1804). Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen unter Spiegelbildung (Ma.). Bei der Oxydation des Kaliumsalzes der 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) mit Kaliumpermanganatlösung entsteht 4.4'-Dimethyl-azobenzoldisulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2153) (KORNATZKI, A. 221, 182). Gibt mit Brom 3- oder 5oder 6-Brom-4-amino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 722) (WECKWARTH, A. 172, 196; JENSSEN). Beim Kochen der wäßr. Lösung mit überschüssigem Brom entsteht 2.3.5-Tribrom-4-aminotoluol (Bd. XII, S. 994) (Claus, Immel, A. 265, 83). Durch Einw. nitroser Gase auf 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) in alkoh. Suspension erhält man 4-Diazo-toluol-sulfonsäure-(2) C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S (Syst. No. 2202) (ASCHER, A. 161, 8; JENSSEN). Beim Eintragen von 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) in stark gekühlte rauchende Salpetersäure entsteht 6(?)-Nitro-4-diazo-toluol-sulfonsäure-(2)  $C_7H_5O_8^2N_8S$  (Syst. No. 2202) (Weckwarth, A. 172, 202; Pagel, A. 176, 304; Zincke, A. 339, 233). Einw. von rauchender Schwefelsäure bei  $180-200^\circ$ : v. Pechmann, A. 173, 196. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der 4-Amino-toluol-sulfon-säure-(2) mit Athylbromid und absol. Alkohol im Druckrohr auf 150—160° entsteht 4-Diathylamino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 721) (R. Schmidt, J. pr. [2] 48, 57). 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) gibt mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure 6-Methyl-chinolin-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 3378) (Edinger, Buehler, B. 42, 4315). Läßt sich durch Kondensation mit Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) bezw. mit Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) in Gegenwart von essigsaurem Zinnoxydul je nach den Bedingungen in 4-[3-Sulfo-4-methylanilino]-1-oxy-anthrachinon (Alizarindirektviolett, Schultz, Tab. No. 852) (S. 721) und in 1.4-Bis-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (Alizarindirektgrün, Schultz, Tab. No. 865)

(S. 722) überführen (Höchster Farbw., D. R. P. 18187, C. 1907 II, 765). Ähnlich läßt sich mit 1.4-Diamino-anthrachinon (S. 197) in Gegenwart-von essigsaurem Zinnoxydul Kondensation zu 1-Amino-4-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (S. 722) bezw. zu 1.4-Bis-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon (S. 722) bewerkstelligen (Hö. Fa., D. R. P. 172464; C. 1906 II, 645). Aus 4.8-Diamino-anthrarufin-dimethyläther (S. 290) erhält man durch Kondensation mit 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) einen blauen Farbstoff (Hö. Fa., D. R. P. 191731; C. 1908 II, 570).

 $KC_7H_8O_3NS$ . Blättchen oder Prismen. Leicht löslich in Wasser (Ma.). Äußerst löslich in kalter Kalilauge (Schneider, Am. 8, 274). —  $Ba(C_7H_8O_3NS)_2 + H_2O$ . Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Ma.). —  $Pb(C_7H_8O_3NS)_2$ . Krystallpulver.

Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (MA.).

Amid  $C_7H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Beim Behandeln von 4-Nitrotoluol-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 92) mit Schwefelammonium in der Wärme (Limpricht, Heffter, A. 221, 208). — Nadeln oder Blättchen. F: 164°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung 4.4′-Dimethyl-azo benzol-disulfonsäure-(3.3')-diamid (8yst. No. 2153). Läßt sich durch Behandeln in alkoh. Lösung mit nitrosen Gasen und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit absol. Alkohol unter Druck in o-Toluolsulfamid (Bd. XI, S. 86) überführen. Behandelt man das mit starker Salzsäure übergossene 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2)-amid mit salpetriger Säure bis Gasentwicklung eintritt und dampft dann ein, so erhält man 4-Chlortoluol-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 88). —  $C_7H_{10}O_2N_2S+HCl.$  Nadeln.

- 4-Äthylamino-toluol-sulfonsäure-(2)  $C_9H_{13}O_3NS = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Aus Äthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) und rauchender Schwefelsäure (R. SCHMIDT, J. pr. [2] 48, 62). Gelbe Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). In Wasser ziemlich schwer löslich, in Alkohol sehr schwer löslich.  $KC_9H_{12}O_3NS + H_2O$ . Gelbe Tafeln. Leicht löslich in Wasser.
- 4-Diäthylamino-toluol-sulfonsäure-(2)  $\rm C_{11}H_{17}O_3NS = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H.$  B. Bei 20-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Diäthyl-p-toluidin (Bd. XII, S. 904) mit 4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180—200 $^{\rm o}$  (R. Sch., J. pr. [2] 48, 54). Aus dem Kaliumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) mit Äthylbromid und absol. Alkohol im geschlossenen Rohr bei 150—160 $^{\rm o}$  (R. Sch., J. pr. [2] 48, 57). Prismen mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Nicht schmelzbar. 100 Tle. Wasser lösen bei 120 1,5 Tle. Säure. Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. KC<sub>11</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>NS + 2 H<sub>2</sub>O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Ca(C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Ba(C<sub>11</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Tafeln.
- 4-Isopropylamino-toluol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{15}O_3NS = (CH_3)_2CH \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Aus dem Kaliumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) mit Isopropylbromid und absol. Alkohol im geschlossenen Rohr bei 150° (R. Sch., J. pr. [2] 48, 67). Prismen (aus Wasser). Schmilzt noch nicht bei 300°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 2'.4' Dinitro 4 methyl diphenylamin sulfon säure-(3)  $C_{13}H_{11}O_7N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2), 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und geschmolzenen Natriumaectat bei 150—160° (Reverdin, Crépieux, B. 36, 34). Na $C_{13}H_{10}O_7N_3S$ . Rote Prismen (aus Wasser). Löslich in Wasser und Alkohol.
- Amid  $C_{13}H_{12}O_6N_4S=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2)-amid und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (R., C., B. 36, 34). Gelbe Prismen. F: 255°. Löslich in heißem Aceton, schwer löslich in Benzol, Alkohol, Eisessig, Chloroform, unlöslich in Ligroin. In Alkalien mit dunkelroter Farbe löslich.
- 4-[4-Oxy-anthrachinonyl-(1)-amino]-toluol-sulfonsäure-(2), 4-[3-Sulfo-4-methyl-anilino]-1-oxy-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_8NS = C_8H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Man kocht 10 kg Chinizarin (Bd. VIII, S. 450), 30 kg Natriumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2), 12 kg Zinnchlorür und 15 kg Natriumacetat 5 Stdn. mit 100 l  $90^9/_0$ iger Essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 181879; C. 1907 II, 765). Entsteht auch durch Kondensation von Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (H. F.). Natriumsalz. Dunkelblaues Pulver. Löslich in Wasser mit violetter, in verd. Alkalien und in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Stehen mit Borsäure violett; durch Versetzen mit Wasser entfärbt sie sich und färbt sich gleich darauf violett (H. F.). Färbt ungebeizte Wolle in violetten Tönen (H. F.). Anwendung in der Färberei als Alizarindirektviolett: Schultz, Tab. No. 852.
- 4' Methyl diphenylamin carbonsäure (2) sulfonsäure-(3')  $C_{14}H_{13}O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen der Alkalisalze der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) und der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) in wäßr. Lösung in Gegen-

wart von Kupferpulver oder von Kupfersalzen im geschlossenen Rohr auf 120° (H. F., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). — Saures Natriumsalz. Schmilzt noch nicht bei 280°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

- 4 [4 Amino anthrachinonyl (1) amino] toluol sulfonsäure (2) , 1 Amino 4-[3-sulfo-4-methyl-anilino] anthrachinon  $C_{21}H_{16}O_5N_2S = C_8H_4(CO)_2C_8H_2(NH_2) \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt 10 kg 1.4-Diamino-anthrachinon (S. 197) mit 30 kg Natrium-salz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure (2), 12 kg Zinnehlorür, 10 kg Borsäure, 15 kg entwässertem Natriumacetat und 100 l $50^0/_0$ iger Essigsäure auf ca. 100° (H. F., D. R. P. 172464; C. 1906 II, 645). Natriumsalz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Färbt in saurem Bade ungebeizte Wolle blau an.
- N.N'-[Anthrachinonylen-(1.4)]-bis-[4-amino-toluol-sulfonsäure-(2)], 1.4-Bis-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_{3}N_{3}S_{3}=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}[NH\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})-SO_{3}H]_{2}$ . B. Bei längerem Kochen von Chinizarin (Bd. VIII, S. 450) mit dem Natriumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2), Zinnchlorür und Natriumaeetat in Gegenwart von Borsäure in 90% (diger Essigsäure (H. F., D. R. P. 181879; C. 1907 II, 765). Entsteht auch durch Kondensation von Leukoehinizarin (Bd. VIII, S. 431) mit 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (H. F., D. R. P. 181879). Man löst 10 kg 1.4-Diamino-anthrachinon (S. 197) in 75 kg Glycerin oder Phenol, gibt eine Mischung von 30 kg Natriumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) mit 15 kg Zinnchlorür, 10 kg Borsäure und 15 kg entwässertem Natriumaeetat hinzu und erhitzt das Gemenge auf 140—150% (H. F., D. R. P. 172464; C. 1906 II, 645). Na triumsalz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau, durch Verdünnen mit Wasser wird sie zunächst violett, schließlich blaugrün unter Abscheidung eines blaugrünen Niederschlages (H. F.). Färbt sowohl ungebeizte als auch geehromte Wolle grün (H. F.). Verwendung in der Färberei als Alizarindirektgrün: Schultz, Tab. No. 865.
- N.N'-[5.8-Dioxy-anthrachinonylen-(1.4)]-bis-[4-amino-toluol-sulfonsäure-(2)](?), 5.8-Bis-[3-sulfo-4-methyl-anilino]-1.4-dioxy-anthrachinon (?)  $C_{28}H_{22}O_{10}N_2S_2 = (HO)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2[NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H]_2(?)$ . B. Man erhitzt eine mit Wasser augeteigte Mischung von 10 kg 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinon (Bd. VIII, S. 553), 10 kg Borsäure, 25 kg Zinnehlorür, 25 kg Natriumacetat und 30 kg Natriumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) zweimal 24 Stdn. auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 181879; Frdl. 8, 319; C. 1907 II, 765). Natriumsalz. Löslich in Wasser mit gelbgrüner Farbe; die Lösung wird durch verd. Säuren und Alkalien kaum verändert; größere Mengen Natronlauge färben sie blauer. Die Lösung in konz. Sehwefelsäure ist grün, sie wird durch Borsäure gelbgrün. Färbt ungebeizte Wolle in gelbgrünen Tönen.
- 3 oder 5 oder 6 Brom 4 amino toluol sulfonsäure (2)  $C_7H_8O_3NBrS = H_2N \cdot C_6H_2Br(CH_9) \cdot SO_3H$ . B. Beim Eintragen von Brom in eine wäßr. Lösung von 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) (Weckwarth, A. 172, 196; Jenssen, A. 172, 234). Nadeln. 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei  $20^{\circ}$  0,23 g Säure (Kornatzki, A. 221, 188). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei  $25^{\circ}$ : 4,5 ×  $10^{-3}$  (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 620). Salze: Jenssen.  $K_7H_7O_3NBrS + H_2O$ .  $Ba(C_7H_7O_3NBrS)_2 + 7H_2O$ . Säulen. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. Bleisalz. Blättehen. Leicht löslich.
- 4-Amino-toluol-thiosulfonsäure-(2)  $C_7H_9O_2NS_2=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3\cdot SH.$  B. Beim allmählichen Eintragen von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2)-chlorid (Bd. XI, S. 92) in konz. Schwefelammonium unter guter Kühlung (Limpricht, Heffter, A. 221, 345). Aus 4-Aminotoluol-sulfinsäure-(2) (S. 678) durch gelbes Schwefelammonium (L., H., A. 221, 348). Gelbliche Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei  $120^{\circ}$ , ohne zu schmelzen; schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (L., H.). Gibt mit Natriumamalgam 4-Aminotoluol-sulfinsäure-(2) (L., H.). Zersetzung durch Halogenwasserstoffsäuren: L., H.; vgl. L., A. 278, 250, 253, 255.  $AgC_7H_3O_2NS_2$ . Käsiger Niederschlag (L., H.).  $Ba(C_7H_3O_2NS_2)_2 + 2H_2O$ . Gelbliche Prismen. Schr leicht löslich in Wasser (L., H.).
- 5 Amino toluol sulfonsäure (2)  $C_7H_9O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. OSTWALD,  $Ph.\ Oh.\ 3$ , 412.  $B.\ Beim$  Erhitzen von m-Toluidin (Bd. XII, S. 853) mit 3 Tln. rauchender Schwefelsäure auf 160—175°, neben einer Amino-toluol-disulfonsäure (S. 782);  $H_2N$ . beim Umkrystallisieren aus Wasser bleibt die Disulfonsäure in Lösung (LORENZ,  $A.\ 172$ , 185). Das Natriumsalz entsteht durch 3-stdg. Erhitzen von ehemisch reinem, aus absol. Alkohol frisch umkrystallisiertem Natriumsalz der m-Tolyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 869) im trocknen Kohlendioxydstrom auf 170—180° (SEYEWETZ, BLOCH,  $Bl.\ [4]$  1, 327). Tafeln oder Blättehen. Verkohlt oberhalb 275°, ohne vorher zu schmelzen (L). Schwer löslich in Wasser (L). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,57 × 10<sup>-4</sup> (OSTWALD,  $Ph.\ Ch.\$

- 3, 412; Ebersbach, *Ph. Ch.* 11, 616). Gibt mit Bromwasser 2.4.6-Tribrom-3-amino-toluol (Bd. XII, S. 874) (L.).  $Ba(C_7H_8O_3NS)_2 + 9 H_2O$ . Tafeln oder Prismen (L.).  $Pb(C_7H_8O_3NS)_2 + 3^{1}/_2H_2O$ . Warzen (L.).
- 4-Nitro-5-anîlino-toluol-sulfonsäure-(2), 6-Nitro-3-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(4)  $C_{13}H_{12}O_5N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz entsteht bei 2—3-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Anilinsalz der 5-Chlor-4-nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 93) (erhalten aus ihrem Bariumsalz mit salzsaurem Anilin) mit 5 Tln. Anilin auf 160° (SCHRAUBE, ROMG, B. 26, 580).  $Ba(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_2+2H_2O$ . Gelbe Blättchen. Schwer löslich in heißem Wasser. Anilinsalz. Braungelbe Nädelchen. Sehr schwer löslich.
- 4-Brom-3 oder 5 oder 6 amino toluol sulfonsäure (2)  $C_7H_8O_3NBrS = H_2N \cdot C_6H_2Br(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Man reduziert 4-Brom-3 oder 5 oder 6-nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 93) in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff (Schäffer, A. 174, 364). Prismen. 1 Tl. löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 31 Tln. kalten Wassers. Leichter löslich in Alkohol. Gibt mit Brom 4.x.-Tribrom-x-amino-toluol vom Schmelzpunkt 72° (Bd. XII, S. 1013). Durch Diazotierung und Kochen der Diazoverbindung mit Wasser erhält man 4-Brom-eso-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 261).  $NaC_7H_7O_3NBrS + 2H_2O$ .  $Ba(C_7H_7O_3NBrS)_2 + 2H_2O$ . Leicht lösliche Nadeln.
- 4.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(2) C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 4.6-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 93) (OEHLER, D. R. P. 51662; Frdl. 2, 369). Durch sukzessives Sulfurieren und Nitrieren von 4-Nitro-toluol (Bd. V, S. 323) und Reduzieren der entstandenen Dinitrotoluolsulfonsäure mit Zinn und Salzsäure (BÜCKEL, C. 1904 I, 1410). Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (OE.; B.). Überführung in eine Aminodiazotoluolsulfonsäure: Höchster Farbw., D. R. P. 152879; C. 1904 II, 271. Hydrochlorid. Leicht löslich in Wasser; wird beim Krystallisieren aus Wasser und beim Erhitzen dissoziert (B.).
- 2. Aminoderivate der Toluol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_8O_3S = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 94).
- 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

  B. Aus 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 97) mit Schwefelammonium (v. Pechmann, A. 173, 215). In geringer Menge aus o-Tolylhydroxylamin (Syst. No. 1933) mit schwefliger Säure (Bretschneider, J. pr. [2] 55, 293). Nadeln. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (v. P.). Liefert bei der Destillation mit Atzkali o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) (v. P.). Die wäßr. Lösung gibt namentlich beim Erwärmen mit Eisenehlorid eine intensiv rotgelbe Färbung (v. P.). Bleisalz. Prismen (v. P.).
- 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (von Janovsky, Reimann, B. 21, 1216 und Ja., B. 21, 1804 p-Toluidin-m-sulfonsäure genannt) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Toluidin (Bd. XII, S. 880) durch Erhitzen mit der äquimolekularen Menge konz. Schwefelsäure auf 210—230° (Neville, Winther, B. 13, 1947; L. Richter, A. 230, 314; Wynne, Bruce, Soc. 73, 738). Erhitzt man 20—30 g p-Toluidin mit dem doppelten Gewicht rauchender Schwefelsäure in einer Schale auf 180°, bis der Geruch nach schwefliger Säure bemerkbar wird, so bildet sich im wesentlichen 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3), neben 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 720) und 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5) (S. 782) (v. Prchmann, A. 173, 195; vgl. Sell, A. 126, 155; Malyschew, Z. 1869, 213). Trennung der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3)

- 4-Diäthylamino-toluol-sulfonsäure-(3)  $\mathrm{C_{11}H_{17}O_3NS} = (\mathrm{C_2H_5})_2\mathrm{N}\cdot\mathrm{C_6H_3}(\mathrm{CH_3})\cdot\mathrm{SO_3H}.$  B. Aus dem Kaliumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit Äthylbromid und absol. Alkohol im Druekrohr bei 150°, neben anderen Produkten (R. Schmidt, J. pr. [2] 48, 47). Prismen mit 1  $\mathrm{H_2O}$  (aus Wasser). F: 243°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. Beim Koehen mit Barythydrat entsteht kein Bariumsalz.  $\mathrm{KC_{11}H_{16}O_3NS} + 1^1\!/_2\,\mathrm{H_2O}$ . Tafeln. F: 297°.
- **4 Diisopropylamino toluol sulfonsäure (3)**  $C_{13}H_{21}O_3NS = [(CH_3)_2CH]_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . *B.* Aus dem Kaliumsalz der 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit Isopropylbromid und absol. Alkohol im Druckrohr bei 150 $^6$  (R. Sch., *J. pr.* [2] **48**, 66). Krystalle mit 2 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). F: 222—223 $^6$ .
- 4-[4-Oxy-anthrachinonyl-(1)-amino]-toluol-sulfonsäure-(3), 4-[2-Sulfo-4-methyl-anilino]-1-oxy-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_8NS = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Friedländer, Schick, C. 1904 I, 101; R. Meyer, B. 53 [1920], 1269. B. Durch Sulfurierung von 4-p-Toluidino-1-oxy-anthrachinon (S. 269) (Bayer & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 325). Liefert bei der Behandlung mit Zinnchlorür und Salzsäure Leukoehinizarin (Bd. VIII, S. 431) (Fr., Sch.). Gibt beim Erhitzen mit  $60^{9}$ /eiger Sehwefelsäure eine stickstoffhaltige, fluorescierende, in braunschwarzen Blättchen krystallisierende Verbindung (Acridinderivat?) (Fr., Sch.). Findet als Wollfarbstoff (Alizarinirisol; Schultz, Tab. No. 852) Verwendung (Fr., Sch.).
- 4-[4-p-Toluidino-anthrachinonyl-(1)-amino]-toluol-sulfonsäure-(3), 1-p-Toluidino-4-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_5N_2S=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Friedländer, Schick, C. 1904 I, 101; R. Meyer, B. 53 [1920], 1269. B. Man erhitzt Chinizaringrün (S. 199) mit Schwefelsäuremonohydrat auf 70–80° (Fr., Sch., C. 1904 II, 339; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 325). Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431), p-Toluidin und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (Fr., Sch., C. 1904 I, 101; R. M.). Verwendung als Wollfarbstoff; Fr., Sch., C. 1904 I, 101.

 $|\cdot|_{\mathrm{SO_3H}}$ 

N.N'- [Anthrachinonylen-(1.4)]-bis-[4-amino-toluol-sulfonsäure-(3)], 1.4-Bis-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_8N_2S_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_2[NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H]_2$ . Zur Konstitution vgl. Friedländer, Schick, C. 1904 I, 101; R. Meyer, B. 53 [1920], 1269. — B. Man erhitzt Chinizaringrün (S. 199) mit schwach rauchender Schwefelsäure auf 70—80° (Fr., Sch., C. 1904 II, 339; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 84509; Frdl. 4, 325). — Findet als grüner Wollfarbstoff (Alizarincyaningrün; Schultz, Tab. No. 865) Verwendung.

4-[3-Brom-4-amino-anthrachinonyl-(1)-amino]-toluol-sulfonsäure-(3), 2-Brom-1-amino-4-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon  $C_{21}H_{15}O_5N_2BrS = C_6H_4(CO)_2C_6HBr(NH_2)\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Freedländer, Schick, C. 1904 II, 339; vgl. R. Meyer, B. 53 [1920], 1268. — B. Man kocht 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon (S. 186) mit p-Toluidin und sulfuriert das so neben anderen Verbindungen entstehende 2-Brom-1-amino-4-p-toluidino-anthrachinon (S. 202) (Bayer & Co., D. R. P. 126392; Frdl. 6, 360; Fr., Sch.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) und Leukochinizarin (Bd. VIII, S. 431) (Fr., Sch.). — Findet als blauer Wollfarbstoff (Alizarinreinblau; Schultz, Tab. No. 855) Verwendung.

N.N'- [Anthrachinonylen-(1.5)]-bis-[4-amino-toluol-sulfonsäure-(3)], 1.5-Bis-[2-sulfo-4-methyl-anilino]-anthrachinon  $C_{28}H_{22}O_8N_2S_2 = HO_3S\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. R. Meyer, B. 53 [1920], 1268. — B. Beim Erhitzen von 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon (S. 206) mit konz. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 108274; C. 1900 I, 1080). — Liefert, in Eisessig suspendiert, beim Versetzen mit rauchender Salpetersäure in Eisessig in der Kälte ein Nitroderivat, das sich in Wasser und Alkohol kirschrot löst (B. A. S. F., D. R. P. 121155; C. 1901 II, 76). Findet als violetter Wollfarbstoff (Anthrachinonviolett; Schultz, Tab. No. 853) Verwendung.

tution vgl. R. Meyer, B. 53 [1920], 1268. — B. Aus 2.6-Dibrom-1.5-diamino-4.8-di-p-tolui-dino-anthrachinon (S. 219) und überschüssiger konzentrierter Schwefelsaure bei gewöhnlicher Temperatur (Bad. Anilin- n. Sodaf., D. R. P. 121684; C. 1901 II, 77). — Bläulichgraues Pulver. Leicht löslich in Wasser mit grünblauer Farbe, löslich in konz. Schwefelsaure mit violetter Farbe (B. A. S. F.). — Findet als blauer Wollfarbstoff (Anthrachinonblau; Schultz, Tab. No. 861) Verwendung.

**6-Chlor-4-amino-toluol-sulfonsäure-(3)**  $C_7H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 988) durch Sulfurierung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 175378; C. 1906 II, 1541). — Fast unlöslich in kaltem Wasser.

5-Brom -4-amino -toluol - sulfonsäure - (3)  $C_7H_8O_3NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Bromdampf in eine wäßr. Lösung von 4-Amino-toluol-sulfonsäure - (3) (v. Pechmann, A. 173, 210). — Warzenförmig gruppierte Nadeln mit  $^2/_3H_2O$  (aus Wasser) (v. P.). Das Krystall-Br. wasser entweicht erst bei 1300 (v. P.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (v. P.). — Gibt bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd 3-Brom-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 991) (v. P.). Gibt, diazotiert und mit Alkohol unter Druck erhitzt, 5-Brom-toluol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 96) (v. P.; Neville, Winther, B. 13, 1948). — Salze: v. P. KC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBrS. Prismen. Ziemlich löslich in kaltem Wasser. — AgC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBrS. Nadeln (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser. — Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub>. Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBrS)<sub>2</sub>.

6-Nitro-4-amino-toluol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_8O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-amino-toluol (Bd. XII, S. 996) mit rauchender Schwefelsäure bei 135—150° oder mit Chlorsulfonsäure bei 160° (Foth, A. 230, 300). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu sehmelzen (Fo.). 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 11° 0,1743 g Säure (Fo.). Kaum löslich in Alkohol (Fo.). Elektrische Leitfähigkeit: EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 620. — Gibt eine Diazoverbindung, die mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 130—140° (Ölbadtemperatur) erhitzt, 4-Jod-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 727) liefert (Fo.), mit absol. Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° erhitzt, 6-Nitro-toluol-

(S. 727) liefert (Fo.), mit absol. Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° erhitzt, 6-Nitro-toluol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 97) gibt (Fo.) und mit Kaliumäthylxanthogenat unter Bildung von Athylxanthogensäure-[5-nitro-2-sulfo-4-methyl-phenyl]-ester (Bd. XI, S. 260) reagiert (Fichter, Fröhlich, Jalon, B. 40, 4421). — Salze: Fo. KC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S + H<sub>2</sub>O. Orangerote

Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Ba $(C_7H_7O_5N_2S)_2 + H_2O$ . Rote Warzen. — Ba $(C_7H_7O_5N_2S)_2 + 4H_2O$ . Gelblichrote Prismen. — Pb $(C_7H_7O_5N_2S)_2 + 3^1/_2(?)H_2O$ . Rote Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

- 6-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (von Janovsky, B. 21, 1804 o-Toluidin-m-sulfonsäure, von Claus, Immel, A. 265, 68 o-Toluidin-p-sulfonsäure, von Zincke, Malkomesius, A. 339, 218 o Toluidin-sulfonsäure (5) genannt) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 6-Nitro-toluol-sulfonsaure-(3) (Bd. XI, S. 97) mit Schwefelammonium (Foth, A. 230, 306). Aus o-Toluidin (Bd. XII, S. 772) und rauchender Schwefelsäure beim Erhitzen auf 160-1800 (GERVER, A. 169, 374; vgl. CLAUS, IMMEL, A. 265, 72). Aus äthylschwefelsaurem o-Toluidin, erhalten durch Umsetzung von äthylschwefelsaurem Calcium mit oxalsaurem o-Toluidin, bei 200° (Pagel, A. 176, 292; vgl. Limpricht, B. 7, 1350). Beim Erhitzen von N.N'-Di-o-tolyl-harnstoff (Bd. XII, S. 801) mit konz. Schwefelsaure auf 150° (CAZENEUVE, MOREAU, Bl. [3] 19, 23). Das Natriumsalz entsteht durch 3-stdg. Erhitzen von chemisch reinem, aus absol. Alkohol frisch umkrystallisiertem Natriumsalz der o-Tolyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 831) im trocknen CO<sub>2</sub>-Strom auf 170—180° (SEYEWETZ, BLOCH, Bl. [4] 1, 327). — Daret. Man erhitzt o-Toluidin mit der äquimolekularen Menge WETZ, BLOCH, Bl. [4] I, 32/). — Darel. Man critizt o-Toluidin mit der aquimolekularen Menge konz. Schwefelsäure auf 220—230° (Neville, Winther, B. 13, 1941; Soc. 37, 626). — Tafeln oder Säulen mit 1 H<sub>2</sub>O (G.). Triklin pinakoidal (v. Zepharovich, B. 21, 1803; Z. Kr. 15, 219; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 417). Verliert über Schwefelsäure das Krystallwasser teilweise, bei 120° vollständig (G.). 100 Tlc. der wäßr. Lösung enthalten bei 11° 2,692 Tlc. wasserfreie Säure (Hasse, A. 230, 287). 1 Tl. Säure löst sich in 31—32 Tln. Wasser von 19° (P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,53×10<sup>-4</sup> (EBERSBACH, *Ph. Ch.* 11, 615; vgl. Ostwald, *Ph. Ch.* 3, 412). — Die kalte wäßr. Lösung wird durch wenig Bleidioxyd rosa, dann grün und durch mehr Bleidioxyd schwarzviolett gefärbt (Ja., B. 21, 1804). Reduziert nicht Silberlösung (JA.). Entwickelt mit Öxydationsmitteln Toluchinon (Bd. VII, S. 645) (JA.). Bromwasser erzeugt zunächst 5-Brom-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 727) und dann 3.5-Dibrom-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 840) (N., W.; CL., I., A. 265, 68). 6-Amino-toluol-sulfonsaure-(3) liefert mit Salpetersaure (D: 1,51) bei —10° bis 0° 3.5-Dinitro-2-nitramino-toluol (Syst. No. 2219) (Zincke, Malkomesius, A. 339, 219). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 180—200° glatt in o-Toluidin und Schwefelsäure (N., W.). — Findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Pigmentechtgelb (Schultz, Tab. No. 24). — NaC<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 4 H<sub>2</sub>O. Tafeln (N., W.). — KC<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS +  $^{1}$ /<sub>2</sub> H<sub>2</sub>O. Krystalle (aus wäßr. Alkohol) (G.). — KC<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 1 H<sub>2</sub>O. Tafeln und Prismen (N., W.). — AgC<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Tafeln (G.). — Ba(C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O (N., W.; Foth; P.). Blätter. 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich in 7,9 Tln. Wasser von 22° (P.). — Pb(C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> +  $^{3}$ /<sub>4</sub> H<sub>2</sub>O (?). Säulen (aus wäßr. Alkohol) (C.) hol) (G.).
- 6-Methylamino-toluol-sulfonsäure-(3) (?)  $C_8H_{11}O_3NS = CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch 10-stdg. Erhitzen von Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784) mit Schwefelsäure-monohydrat auf 180—210° (GNEHM, BLUMER, A. 304, 111). Nädelchen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 3,498 Tle. Säure.  $Ba(C_8H_{10}O_3NS)_2$ . Sehr leicht löslich in Wasser.
- 6-Dimethylamino-toluol-sulfonsäure-(3) (?)  $C_9H_{13}O_3NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Durch 8—10-stdg. Erhitzen von Dimethyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 785) mit 4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 180—210° (Michler, Sampaio, B. 14, 2168). Prismen (aus Wasser), die an der Luft matt und undurchsichtig werden. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in heißem Wasser.  $Ca(C_9H_{12}O_3NS)_2$  (bei 130°). Warzen.  $Ba(C_9H_{12}O_3NS)_2$  (bei 130°). Blättchen. Leicht löslich in Wasser.
- 6-[Carboxymethyl-amino]-toluol-sulfonsäure (3), 2-Methyl-phenylglycin-sulfonsäure (4)  $C_9H_{11}O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der 6-Aminotoluol-sulfonsäure-(3) und chloressigsaurem Alkali (Vorzänder, Schubart, B. 34, 1861). Gibt mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Phenylglycin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 1928). Die Alkalisalze sind in Wasser sehr leicht löslich.
- 2 Methyl diphenylamin carbonsäure (2) sulfon säure-(4)  $C_{14}H_{13}O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) und 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) durch Erhitzen der Alkalisalze in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 152). Saures Natriumsalz. F: 265—266° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

5-Brom-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_8O_3NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Versetzen von 6-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit Bromwasser (Neville, Winther, B. 13, 1942). — Prismen. Enthält 4  $H_2O$  (Claus, Immel, A. 265, 68). Schwer löslich in Alkohol (N., W.). Beim Eintragen von Brom in die wäßr. Lösung der 5-Brom-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) entsteht 3.5-Dibrom-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 840) (Cl., I.). 5-Brom-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) liefert beim Erhitzen mit Wasser oder Salzsäure auf 160° 3-Brom-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 837), 5-Brom-2-amino-toluol (Bd. XII, S. 838) und 3.5-Dibrom-2-amino-toluol (N., W.). — NaC $_7H_7O_3NBrS + 18H_2O$  (Wynne, Soc. 61, 1037). — KC $_7H_7O_3NBrS$ . Schuppen (Wy.). — Ba( $C_7H_7O_3NBrS$ ) $_2 + 3H_2O$ . Nadeln (Cl., I.).

4-Jod-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) С<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NIS, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 6-Nitro-4-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 725) und erhitzt das Produkt mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 130° bis 140° (Ölbadtemperatur) (Fотн, A. 230, 308). — Feine Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (F.). Elektrische Leitfähigkeit: ЕВЕКВВАСН, Ph. Ch. 11, 621.

H<sub>2</sub>N· SO<sub>3</sub>H

5-Nitro-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (von GNEHM, BLUMER, A. 304, 105 o-Nitro-o-toluidin-p-sulfonsäure genannt) C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man acetyliert 6-Amino-toluol-sulfonsäure-goluol-goluol-sulfonsäure-goluol-goluol-sulfonsäure-goluol-goluol-sulfonsäure-goluol-goluol-goluol-goluol-goluol-go

6 - Brom - 2 oder 4 oder 5 amino - toluol - sulfonsäure - (3)  $C_7H_8O_3NBrS = H_2N \cdot C_6H_2Br(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Aus 6-Brom-2 oder 4 oder 5-nitro-toluol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 97) durch Reduktion in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff (Schäffer, A. 174, 360; Pagel, A. 176, 300). — Blätter. 1 Tl. löst sich nach Sch. in 188 Tln. Wasser bei 21°, nach P. in 529 Tln. Wasser bei 20°. 1 Tl. löst sich in 32 Tln. 94°/ $_0$ igen Alkohols bei 22° (Sch.). — Gibt beim Versetzen der wäßr. Suspension mit Brom 2.x.x-Tribrom-x-aminotoluol (F: 82°) (Bd. XII, S. 1013) (Sch.). Liefert eine Diazoverbindung, die beim Versechen 6 - Brom-cso-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 261) gibt (Sch.). — Ba( $C_7H_7O_3NBrS$ )<sub>2</sub> +  $H_2O$ . Schwer löslich in Alkohol (Sch.). — Pb( $C_7H_7O_3NBrS$ )<sub>2</sub> +  $H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich (Sch.).

4 - Brom - 2 oder 5 oder 6 - amino - toluol - sulfonsäure - (3)  $C_7H_8O_3NBrS = H_2N \cdot C_8H_2Br(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Man reduziert 4-Brom-2 oder 5 oder 6-nitro-toluol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 97) in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff (Schäfer, A. 174, 362). — Nadeln. Schr schwer löslich in Wasser, leiehter in Alkohol. — Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazovorbindung mit Wasser, in die entsprechende Brom-oxytoluol-sulfonsäure (Bd. XI, S. 261) überführen. — Ba $(C_7H_7O_3NBrS)_2 + 4H_2O$ . Warzen.

4.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf 2.4-Diaminotoluol (Bd. XIII, S. 124) (Wiesinger, B. 7, 464) oder sein Sulfat bei Wasserbadtemperatur (Bückel, C. 1904 I, 1410). Beim Erwärmen von 6-Nitrod-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 725) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung; man entfernt das gelöste Zinn durch Schwefelwasserstoff, verdunstet zur Troekne und kocht den Rückstand wiederholt mit Wasser aus (Foth, A. 230, 309). — Prismen oder Rhomboeder (aus heißem Wasser). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (W.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei  $25^{\circ}$ :  $2.15 \times 10^{-4}$  (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 621). Überführung in Aminodiazotoluolsulfonsäure: Höchster Farbw., D. R. P. 152879; C. 1904 II, 271. Dient zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Toluylenorange (B.; vgl. Schultz, Tab. No. 362, 392 u. S. 429). Zur Verwendung für Azofarbstoffe vgl. ferner Oehler, D. R. P. 51662; Frall. 2, 369. — NaC, H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S + 4 H<sub>2</sub>O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (W.).

—  $KC_7H_9O_3N_2S + H_2O$  (W.; F.). Prismen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (W.). —  $Mg(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 5H_2O$ . Tafeln. In Wasser leicht löslich (W.). —  $Ca(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 6^4/_2H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (W.). —  $Sr(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 7H_2O$ . Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (W.). —  $Ba(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 5^4/_2H_2O$ . Blättehen oder Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser (F.). —  $Ba(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 6^4/_2H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (W.). —  $Mn(C_7H_9O_3N_2S)_2 + 3H_2O$ . Hellrote Prismen. Leicht löslich in Wasser (W.). —  $C_7H_{10}O_3N_2S + HCl + H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser (B.). Verliert beim Kochen mit Wasser (F.; B.) sowie beim Erhitzen (B.) alle Salzsäure. —  $C_7H_{10}O_3N_2S + HCl + H_2O$ .  $HBr + H_2O (F.)$ 

[4 oder 2-Sulfo-5-amino-2 oder 4-methyl-phenyl]-oxamidsäure, 5-Amino-2 oder 4-methyl-oxanilsäure-sulfonsäure-(4 oder 2)  $C_0H_{10}O_0N_2S = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_2(NH_2)$  (CH<sub>3</sub>)·SO<sub>3</sub>H. B. Aus 4.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 727) durch Erhitzen mit Oxalsäure in wäßr. Lösung (Schöllkopf, Hartford & Hanna, D. R. P. 121746; C. 1901 II, 70). — Sehr wenig löslich in Wasser. Liefert eine bei gewöhnlicher Temperatur beständige Diazoverbindung, welche sehr wenig löslich ist und mit R-Salz (Bd. XI, S. 288) eine Kombination gibt, die Wolle scharlachrot färbt. — Calciumsalz. In Wasser sehr wenig löslich.

**5.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(3)**  $C_7H_{10}O_3N_2S$  (Formel I). B. Durch Reduktion von 5-Nitro-6-amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 727) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Nietzki,

Pollini, B. 23, 139). — Nadeln (aus Wasser). — Gibt mit Krokonsäure (Bd. VIII, S. 489) die Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S (Formel II) (Syst. No. 3707).

Aminoderivate der Toluol - sulfonsäure - (4) C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S = CH<sub>3</sub>· C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>· SO<sub>3</sub>H (Bd. XI, S. 97).

2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) (von Claus, Immel, A. 265, 71 o Toluidin-m-sulfonsäure, von Reverdin, Crépieux, B. 34, 2993; 36, 34 o-Toluidin-p-sulfonsäure, von Wynne, Bruce, Soc. 73, 744 und von Zincke, Kuchenbecker, A. 339, 234 o Toluidin-4-sulfonsäure genannt)  $C_7H_9O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Roduktion von 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 110) mit Schwefelammonium (Bek, Z. 1869, 211; Beilstein, Kuhlberg, A. 155, 21; Weckwarth, NH<sub>2</sub> A. 172, 193). Aus 1 Tl. o-Toluidinsulfat und 2 Tln. rauchender Schwefelsäure von 50% Anhydridgehalt (Claus, Immel, A. 265, 71) oder 30% Anhydridgehalt (Wynne, Bruce, Soc. 73, 745) unterhalb 0%, neben 6-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 726); man trennt durch fraktionierte Krystallisation der Bariumsalze; das Salz dor 2-Aminotoluol-sulfonsäure-(4) ist wesentlich leichter in Wasser löslich als das Salz der 6-Amino-toluolsulfonsäure (3) (CL., I.; Wy., Br.). — Nadeln oder Prismen mit 1 H<sub>2</sub>O (Bek; Hayduck, A. 172, 204). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure (HAY., A. 172, 204). 100 Tle. Wasser von 11º lösen 0,974 Tle. (HAY., A. 172, 204). Fast unlöslich in Alkohol (Bek; HAY., A. 172, 204). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,5×10-4 (EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 614; vgl. Ostwald, Ph. Ch. 3, 411). Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid dunkelviolett gefärbt (Weckwarth; Herzfeld, B. 17, 904). Mit Salzsäure und Kaliumehlorat entsteht 3.5.6-Trichlor-toluchinon (Bd. VII, S. 651) (HAY., A. 172, 209). Brom erzeugt nur 3.5-Dibrom-2-amino-toluol-sulfonsäure-(4) (S. 730) (HAY., A. 172, 211; Ch., I.). Versetzt man eine Lösung von 2 Mol.-Gew. 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) und 1 Mol.-Gew. Natriumcarbonat in wenig Wasser mit 1 Mol.-Gew. Natriumcirit und ½ Mol.-Gew. Schwefelsäure, so entsteht 2.2'-Dimethyl-diazoaminobenzol-disulfonsäure-(5.5') (Syst. No. 2237) (Meunier, Bl. [3] 31, 644). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf die Suspension von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) in unter auf der Einw. săure-(4) in wäßr. Alkohol bildet sich 2-Diazo-toluol-sulfonsăure-(4)  $C_7H_6O_3N_2S$  (Syst. No. 2202) (HAY., A. 172, 213). Beim Eintragen von entwässerter 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) in abgekühlte rauchende Salpetersäure entsteht 3- oder 5-Nitro-2-diazo-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202) (HAY., A. 172, 217; vgl. 174, 352). ZINCKE, KUCHENBECKER (A. 339, 234) erhielten beim Eintragen von 10 g 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) in 25 ccm Salpetersäure (D: 1,51) bei —5° 3.5-Dinitro-2-diazo-toluol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202). 2-Aminotoluol-sulfonsäure-(4) gibt beim Schmelzen mit Atzkali Anthranilsäure (S. 310), bei höheror Temperatur auch etwas Anilin (HAY., A. 172, 207). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 152862; C. 1904 II, 273. —  $NaC_7H_8O_3NS+3H_2O$ . Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol (CL., I.). —  $NaC_7H_8O_3NS+3H_2O$ .

4 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol (Bek). — KC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NS +  $H_2O$ . Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser (Bek; WY., Br.). —  $Ca(C_7H_8O_3NS)_2 + 6H_2O$ . Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Cl., I.). —  $Ba(C_7H_8O_3NS)_2 + 2^{1}/_2H_2O$ . Tafeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Hay., A. 172, 205; Cl., I.). —  $Pb(C_7H_8O_3NS)_2$ . Prismen (Hay., A. 172, 205).

Amid C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·SO<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>. B. Durch Behandeln von 2-Nitrotoluol-sulfonsäure-(4)-amid (Bd. XI, S. 111) mit Sehwefelammonium (Limpricht, Paysan, A. 221, 210). — Säulen. F: 175° (L., P.), 176° (Reverdin, Crépieux, Bl. [3] 25, 1041; B. 34, 2993). Unlöslich in Äther und Benzol, 255bs g; unlöslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser; 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 23,5° 0,225bs g; unlöslich in Ammoniak (L., P.). — Benzol, 25 d mine telvel sulfengäum (A.) Einleiten von nitrosen Gasen in eine Aufschlämmung von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4)-amid in Alkohol entsteht 2.2'-Dimethyl-diazoaminobenzol-disulfonsäure-(5.5')-diamid (Syst. No. 2237) (L., P.). —  $C_7H_{10}O_2N_2S+HCl$ . Nadeln. F: 240°; sehr leicht löslich in Wasser

a-Naphthylamid  $C_{17}H_{16}O_2N_2S=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_{10}H_7$ . B. Aus 2-Nitrotoluol-sulfonsäure-(4)- $\alpha$ -naphthylamid (Bd. XII, S. 1254) mit Zinn und Salzsäure (Reverdin, Crépieux, B. 34, 3004). —  $C_{17}H_{16}O_2N_2S+HCl$ . Schwer löslich.

[2-Amino-toluol-sulfonyl-(4)]-glycin  $C_9H_{12}O_4N_2S=H_2N\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ . B. Aus [2-Nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-glycin (Bd. XI, S. 111) in ammoniakalischer (Bd. XI, S. 111 Lösung mit Schwefelwasserstoff (Wallin, Acta Universitatis Lundensis 28 [1892], 2. Abt., Abhandl. III, S. 20). — Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in warmem Wasser. —  $C_9H_{12}O_4N_2S+HCl.$  Nadeln.

N.N'-Bis-[2-amino-toluol-sulfonyl-(4)]-m-phenylendiamin  $C_{20}H_{22}O_4N_4S_2 = [H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot NH]_2C_6H_4$ . B. Aus N.N'-Bis-[2-nitro-toluol-sulfonyl-(4)]-m-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 52) mit Zinn und Salzsäure (Reverdin, Crépieux, B. 34, 3003).  $C_{20}H_{22}O_4N_4S_2 + 2$  HCl. Prismen (aus Wasser).

2-Methylamino-toluol-sulfonsäure-(4) C<sub>8</sub>H<sub>H</sub>O<sub>3</sub>NS = CH<sub>3</sub>·NH·C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)·SO<sub>3</sub>H. B. Man versetzt 90 g rauchende Schwefelsäure von ca. 20% Anhydridgehalt unter kräftigem Schütteln allmählich mit 20 g Methyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 784), wobei man durch Kühlen die Temperatur bei 20—30% hält, und erwärmt dann auf 50% (GNEHM, BLUMER, A. 304, 109). — Blättehen oder Tafeln (aus heißem Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 15% 1,76 Tle. Säure (GN., Bl.). — Gibt bei mehrstündigem Erhitzen des Natriumsalzes mit 2—3 Tln. KOH unter Luftabschluß auf 220—260% 2-Methylamino-4-oxy-toluol (Bd. XIII, S. 599) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 69074, 69596; Frdl. 3, 60, 169). — Salze: GN., Bl. NaC<sub>3</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS (bei 110%). Blättehen (aus absol. Alkohol). Sehr leieht lösilch in Wasser, löslich in Alkohol Åther, Ligroin. — Ba(C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Krystalle.

2-Dimethylamino-toluol-sulfonsäure-(4). C.H.,O.NS = (CH.),N.C.H.(CH.) · SO H

**2-Dimethylamino-toluol-sulfonsäure-(4)**  $C_9H_{13}O_3NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H.$ B. Aus 250 g Dimethyl-o-toluidin und 1800 g rauehender Schwefelsäure von 25%, Anhydridgehalt bei höchstens + 5° (Möhlau, Klimmer, Kahl, C. 1902 II, 377). — Beim Schmelzen des Natriumsalzes mit Kali entsteht 2-Dimethylamino-4-oxy-toluol (Bd. XIII, S. 599). — NaC<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>NS. Blättchen. Leicht löslich in Wasser. — KC<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>NS. Blättchen (aus Alkohol).

 $\textbf{2-Diathylamino-toluol-sulfons \"{a}ure-(4)} \ C_{11}H_{17}O_3NS = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H. \ \ B.$ Aus 200 g Diäthyl-o-toluidin (Bd. XII, S. 786) und 2000 g rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydridgehalt (Möhlau, Klimmer, Kahl, C. 1902 II, 377). — Sechsseitige Blättehen mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser und in Alkohol. — KC<sub>11</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>NS + aq. Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Accton.

2'.4'-Dinitro-2-methyl-diphenylamin-sulfonsäure-(5)  $C_{13}H_{11}O_7N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2-Amino-toluol-sulfonsaure-(4), 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und geschmolzenem Natriumacetat (Reverdin, CRÉPIEUX, B. 36, 34). —  $NaC_{13}H_{10}O_7N_3S$ . Gelbe Prismen. Löslich in Wasser und Alkohol.

$$O_2N \cdot \underbrace{O_2N}_{SO_3H} \cdot NH \cdot \underbrace{CH_3}_{SO_3H}$$

Prismen. F: 2096. Leicht löslich in Accton, löslich in heißem Alkohol, Eisessig, schwer in Chloroform, Benzol, unlöslich in Ligroin. In Alkalien mit dunkelroter Farbe löslich.

2 - [Acetylmethylamino] - toluol - sulfonsäure - (4)  $C_{10}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Durch Erwärmen des Bariumsalzes der 2-Methylamino-toluol-sulfonsäure-(4) mit Essigsäureanhydrid (GNEHM, BLUMER, A. 304, 110). Durch Sulfurierung von N-Methyl-[acet-o-toluidid] (Bd. XII, S. 793) mit rauchender Schwefelsäure von 20% Anhydridgehalt (G., B.). — Bariumsalz. Prismen. 100 Tle. einer bei 20° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 31,98 Tle. Salz.

2-Benzamino-toluol-sulfonsäure-(4)  $C_{14}H_{13}O_4NS = C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) durch Benzoylierung (Reverdin, Crépieux, B. 34, 2993). — Blätter. F: 203°.

2-[Carboxymethyl-amino]-toluol-sulfonsäure-(4), 2-Methyl-phenylglycin-sulfonsäure-(5)  $C_9H_{11}O_5NS = HO_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Aus dem Alkalisalz der 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) und chloressigsaurem Alkali (Vorländer, Schubart, B. 34, 1861). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Phenylglycincarbonsäure-(2)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 1928). — NaC<sub>9</sub>  $H_{10}$  O<sub>5</sub> NS + 5  $H_2$  O. Prismatische Krystalle. — KC<sub>9</sub>  $H_{10}$  O<sub>5</sub> NS +  $H_2$  O.

2-[4-Methylamino - benzylamino] - toluol - sulfon-Säure-(4) C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Vermischen von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) (S. 728), gelöst in wäßr. Sodalösung, mit 40% jeer Formaldehydlösung und Methylanilin (Bd. XII, S. 135), gelöst in 30% jeer Salzsäure (Höchster Farbwerke, D. R. P. 116959; C. 1901 I, 450). — Gelbe Flocken. Löslich in Mineralsäuren mit gelber Farbe.

3.5-Dibrom-2-amino-toluol-sulfonsäure-(4) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NBr<sub>2</sub>S, s. neben-CH. stehende Formel. B. Durch Behandeln von 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) mit Brom (HAYDUCK, A. 172, 211; Claus, Immel, A. 265, 74). — Krystallisiert aus Wasser in Nadeln mit 1 $\rm H_2O$  (H.). Verliert das Krystallwasser nicht über  $\rm Br$ NH<sub>2</sub> Schwefelsäure, wohl aber beim Erhitzen über 1000 (H.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (H.).  $100~{\rm g}$  der wäßr. Lösung enthalten bei  $13,5^{\circ}$   $0,6390~{\rm g}$  Säure (Kornatzki, A. 221, 191). Elektrische Leitfähigkeit: Ebersbach, Ph. Ch. 11, 619.  $B_4(C_7H_6O_3NBr_2S)_2 + 8^{1/2}H_2O$  (CL., I.) oder  $9H_2O$  (H.). Nadeln. Leicht löslich in Wasser (H.).

6-Nitro-2-amino-toluol-sulfonsäure-(4) C,H8O5N2S, s. nebenstchende Formel. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine ammoniakalische Lösung von 2.6-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 112) (MARCKWALD, A. 274, 350). — Nadeln. 1 Tl. löst sich bei 19° in 102,7 Tln. Wasser. Unlöslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln. —  $KC_7H_7O_5N_2S$ . Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. —  $\tilde{A}gC_7H_7O_5N_2S$ +  $^{1}$ / $_{2}$ H $_{2}$ O. Nadeln. — Ca(C $_{7}$ H $_{7}$ O $_{5}$ N $_{2}$ S) $_{2}$ . Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser. — Ba(C $_{7}$ H $_{7}$ O $_{5}$ N $_{2}$ S) $_{2}$ + 21/ $_{2}$ H $_{2}$ O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

2-Amino-toluol-thiosulfonsäure-(4)  $C_7H_9O_2NS_2=H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_2\cdot SH.$  Beim Eintragen von 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid (Bd. XI, S. 111) in konz. Schwefelammonium; man verdampft die Flüssigkeit und behandelt den Rückstand mit Salzsäure oder Essigsäure (Limpricht, Paysan, A. 221, 360). Aus 2-Amino-toluol-sulfinsäure-(4) (S. 678) durch gelbes Schwefelammonium (L., P., A. 221, 362). — Vierseitige Prismen. Zersctzt sich bei 1150, ohne zu schmelzen; 100 g wäßrige Lösung enthalten bei 80 1,25 g Säure; leichter löslich in heißem Wasser; unlöslich in Alkohol (L., P.). - Liefert mit Natriumamalgam 2-Amino-toluol-sulfinsäure-(4) (L., P.). Zersetzung durch Halogenwasserstoffsäuren: L., P.; vgl. L., A. 278, 250, 253, 255. —  $AgC_7H_8O_2NS_2$  (L., P.).

3-Amino-toluol-sulfonsäure-(4)  $C_7H_9O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B.  $CH_3$ Man reduziert 2 oder 6-Brom-3-nitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 112) mit Schwefelammonium zu der entsprechenden Brom-amino-toluol-sulfonsäure und behandelt diese in Wasser mit Natriumamalgam (HAYDUCK, A. 174, 350). — Krystallwasserhaltige Nadeln. 1 Tl. der wasserfreien Säure löst sich in 715 Tln. NH2  $SO_3H$ Wasser von 16°. — Bariumsalz. Amorph. — Bleisalz. Voluminöse Flocken.

6-Chlor-3-amino-toluol-sulfonsäure-(4)  $C_7H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende  $CH_3$ Formel. B. Man nitriert 2-Chlor-toluol-sulfonsäure (4) (Bd. XI, S. 109) und reduziert die entstandene (nicht näher beschriebene) 6-Chlor-3-nitro-toluolsulfonsäure-(4) (Höchster Farbw., D. R. P. 145908; C. 1903 II, 1099). — Weißes Pulver. Ziemlich schwer löslich in Wasser (H. F.). Die Lösung in Natriumacetat- $SO_3H$ lösung wird durch Eisenchlorid braun gefärbt (H. F.). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 153.

11-Methylanilino-toluol-sulfonsäure-(4), N-Methyl-N-phenylbenzylamin - sulfonsäure - (4), Methyl - [4 - sulfo - benzyl] - anilin C<sub>14</sub>H<sub>15</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von 50 g Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) in 200 g Schwefelsäuremono-hydrat und 1—2-stdg. Erwärmen auf dem Wasserbad (GNЕНМ,

 $CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$  $SO_3H$ 

Schönholzer, J. pr. [2] 76, 502; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 69777; Frdl. 3, 39). — Krystallinisches Pulver. — Beim Verschmelzen des Kaliumsalzes mit Kaliumhydroxyd entsteht [4-Oxy-benzyl]-methylanilin (Bd. XIII, S. 607) (Gn., Sch.). Überführung in eine Nitrosoverbindung und Darstellung von Oxazinfarbstoffen aus letzterer: Bayer & Co., D. R. P. 59034; Frdl. 3, 371. Kondensiert sich in wäßr. Lösung bei 110° mit Aldehyden (Benzaldchyd, 4-Dimethylamino-benzaldchyd usw.) ohne Gegenwart von Kondensationsmitteln zu Sulfonsäuren von Leukotriphenylmethanfarbstoffen (Akt.-Ges f. Anilinf., D. R. P. 50782; Frdl. 2, 47). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 80095; Frdl. 4, 943. — Salze: Gn., Sch. KC14  $H_{14}$  O3NS. Krystalle (aus Alkohol). — Ba(C14  $H_{14}$  O3NS)<sub>2</sub> + 2  $H_{2}$ O. Nädelchen. Löslich in Wasser von 98° zu ca. 100—105°/0, in Wasser von 20° zu 1,8°/0.

1¹-Äthylanilino-toluol-sulfonsäure-(4), N-Äthyl-N-phenyl-benzylamin-sulfonsäure-(4), Äthyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin  $C_{15}H_{17}O_3NS=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch 1½—2-stdg. Erhitzen von Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) mit 4—5 Gewichtsteilen Schwefelsäuremonohydrat auf 110—120° (GNEHM, SCHÖNHOLZER, J. pr. [2] 76, 492; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 69777; Frdl. 3, 39). — Prismen mit 1 $H_2O$ ; wird im Vakuum bei 110° kgr. 10° kg wasserfrei; sintert bei 160-1700 und verflüssigt sich gegen 1900 (GN., SCH.). - Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung entstehen Azobenzol und Spuren von Benzoesaure; dabei tritt ein isonitrilartiger Gcruch auf (Gn., Sch.). Beim Verschmelzen des Kaliumsalzes mit Kaliumhydroxyd entsteht [4-Oxy-benzyl]-äthylanilin (Bd. XIII, S. 607) (Gn., Sch.). Überführung in eine Nitrosoverbindung und Darstellung von Oxazinfarbstoffen aus letzterer: BAYER & Co., D. R. P. 59034; Frdl. 3, 371. Kondensiert sich in wäßr. Lösung bei 110° mit Aldehyden (Benzaldehyd, 4-Dimethylamino-benzaldehyd usw.) ohne Gegenwart von Kondensationsmitteln zu Sulfonsäuren von Leukotriphenylmethanfarbstoffen (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 50782; Frdl. 2, 47). Über die Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen (z. B. Erioglaucin, Guineagrün, Nachtgrün) vgl. Cassella & Co., D. R. P. 62339; Frdl. 3, 117; GEIGY & Co., D. R. P. 89397, 90486, 93701, 94504; Frdl. 4, 184, 188; Schultz, Tab. No. 502, 503, 506, 529, 530. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 80895; Frdl. 4, 943; vgl. ferner Schultz, Tab. No. 50. — Salze: Gn., Sch. KC<sub>15</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>NS. Krystalle (aus Alkohol) mit Krystallalkohol. Schwer löslich in kaltem Alkohol. —  $\text{Ba}(C_{15}H_{16}O_3NS)_2 + 4H_2O$ . Feinschuppige Kryställehen. Löslich in heißem Wasser zu ca. 120/0. 100 ccm Lösung enthalten bei 180 0,276—0,295 g.

1¹-[N·Methyl-3-sulfo-anilino]-toluol-sulfonsäure-(4), N·Methyl-N-[3-sulfo-phenyl]-benzylamin-sulfonsäure-(4), N·Methyl-N-[4-sulfo-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(3) C<sub>14</sub>H<sub>15</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. rauchender Sehwefelsäure auf Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) in der Wärme (Bayer & Co., D. R. P. 68291, 69777; Frdl. 3, 39, 130). — Läßt sich durch Einw. von 4.4′-Bis-dimethylaminobenzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Oxydation der entstandenen

 $\begin{array}{c} SO_3H \\ \hline \\ SO_3H \\ \hline \end{array}$ 

Leukoverbindung in 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-[methyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenyl-carbinol-sulfonsäure-(2) (S. 855) überführen (B. & Co., D. R. P. 68291). — Die Alkalisalze sind in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich; das Calciumsalz und Bariumsalz sind in Wasser leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 68291).

1¹-[N-Åthyl-3-sulfo-anilino]-toluol-sulfonsäure-(4), N-Åthyl-N-[3-sulfo-phenyl]-benzylamin-sulfonsäure-(4), N-Åthyl-N-[4-sulfo-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(3) C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>O<sub>5</sub>NS<sub>2</sub> = HO<sub>3</sub>S·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)·CH<sub>2</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Bei der Einw. rauchender Schwefelsäure auf Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) (BAYER & Co., D. R. P. 69777; Frdl. 3, 39). — Die Säure ist in Wasser leicht löslich; desgleichen lösen sich die Alkalisalze sehr leicht in Wasser, während sie in Alkohol und konz. Langen sehwer löslich sind (B. & Co., D. R. P. 69777). — Beim Schmelzen mit Natronkali entsteht ein die Rhodaminreaktion lieferndes Aminophenol (B. & Co., D. R. P. 69777). Läßt sich durch Einw. von 4.4'-Bisdimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Oxydation der entstandenen Leukoverbindung in 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinolsulfonsäure-(2) (Echtsäureviolett 10 B; Schultz, Tab. No. 528) überführen (B. & Co., D. R. P. 68291; Frdl. 3, 130).

Dibenzylamin-disulfonsäure-(4.4')  $C_{14}H_{15}O_6NS_2 = HN(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H)_2$ . B. Aus Dibenzylamin (Bd. XII, S. 1035) und rauchender Schwefelsäure (Limpricht, A. 144, 317). — Dickflüssige, nicht krystallisierende Masse. —  $Ba(C_{14}H_{14}O_6NS_2)_2$ . Krystallwarzen (aus Wasser mit Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

N.N-Bis-[4-sulfo-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(3)  $C_{20}H_{19}O_9NS_3=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N(CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO_3H)_2$ . B. Beim Erwärmen von Dibenzylanilin (Bd. XII, S. 1037) mit rauchender Schwefelsäure auf 80—85° (Bayer & Co., D. R. P. 69777; Frdl. 3, 40). — Die Salze sind in Wasser leicht löslich, dagegen in Alkohol und konz. Laugen schwer löslich.

- 4.4'-Bis-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinol  $C_{37}H_{38}O_7N_2S_2 = C_6H_5$ . C(OH) [ $C_6H_4$ ·N( $C_2H_5$ )·C $_6H_4$ ·SO $_3H$ ] $_2$ . B. Man erhitzt Benzaldehyd mit Athyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin und Wasser auf 110° und oxydiert die entstandene Leukoverbindung mit Bleidioxyd und Schwefelsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 50782; Frdl. 2, 47). Natriumsalz. Ist in Wasser sehr leicht löslich, in Alkohol etwas schwerer. Starke Säuren färben die Lösung gelb; Alkalien entfärben die Lösung fast völlig. Wird als grüner Wollfarbstoff gebraucht (Guineagrün; Schultz, Tab. No. 502).
- 2.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(4)  $C_7H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.6-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 112) mit Schwefelammonium (Schwanert, A. 186, 360; Bückel, C. H2N-1904 I, 1410). Aus 6-Nitro-2-amino-toluol-sulfonsäure-(4) (S. 730) mit Zinn und Salzsäure (Marckwald, A. 274, 351). Säulen. Schmilzt noch nicht bei 280° (Sch.). Löslieh in 1470 Th. Wasser von 14°, leichter in heißem, unlöslich in Alkohol (Sch.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,7×10<sup>-5</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 413). Läßt sich durch Behandlung des salzsauren Salzes mit Natriumnitrit unter Eiskühlung in die Bisdiazoverbindung überführen (B.). Überführung in Aminodiazotoluolsulfonsäure: Höchster Farbw., D. R. P. 152879; C. 1904 II, 271. Gibt mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure 7-Amino-8-methyl-ehinolin-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 3445) (M.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Oemler, D. R. P. 51 662; Frdl. 2, 369; D. R. P. 65863, 70147; Frdl. 3, 740, 741; D. R. P. 83043, 86940; Frdl. 4, 992, 993; D. R. P. 109424; C. 1900 II, 297; D. R. P. 127447; C. 1902 I, 152; Dahl. & Co., D. R. P. 39127; C. 1903 I, 797. Ba( $C_7H_{10}O_3N_2S + H_2O$ . Amorph. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_2O$ . Amorph. Leicht löslich in Wasser (Sch.; B.) unter Dissoziation (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_2O$ . Säulen. Löslich in Wasser (Sch.; B.) unter Dissoziation (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_2O$ . Sialen. Löslich in Wasser (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_2O$ . Sialen. Löslich in Wasser, wenig in Alkohol (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_3O$ . Nadeln. Löslich in Wasser, wenig in Alkohol (Sch.).  $C_7H_{10}O_3N_2S + H_3O$ . Nadeln.
- [5 Sulfo 3 amino 2 methyl phenyl] oxamidsäure,
  3-Amino-2-methyl-oxanilsäure-sulfonsäure-(5) C<sub>0</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S,
  s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(4)
  dureh Erhitzen mit Oxalsäure in wäßr. Lösung (Schoellkopf,
  HARTFORD & HANNA, D. R. P. 121746; C. 1901 II, 70). Sehr
  wenig löslich in Wasser. Die in Wasser leicht lösliche Diazoverbindung ist bei gewöhnlicher Temperatur beständig; ihre Kombination mit R-Salz (Bd. XI,
  S. 288) färbt Wolle orange. Calciumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 3 Brom 2.6 diamino toluol sulfonsäure (4)  $C_2H_9O_3N_2BrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen einer heißen Lösung von 10 Tln. 2.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(4) in 200 Tln. Wasser mit 4 Tln. Brom (Schwanert, A. 186, 364). Tafeln oder Säulen. Schwer löslich in Wasser (Sch.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°:  $1.72 \times 10^{-4}$  (Ostwald, Ph. Ch. 3, 413). Einw. von überschüssigem Brom: Sch. Einw. von nitrosen Gasen: Sch.  $KC_7H_8O_3N_2BrS + 2^{1/2}H_2O$ . Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol; färbt sich beim Erhitzen über 100° dunkelblau (Sch.).
- 2.6-Diamino-toluol-thiosulfonsäure-(4)  $C_7H_{10}O_2N_2S_2 = (H_2N)_2C_6H_2(CH_3)\cdot SO_2\cdot SH$ . Beim Eintragen des Chlorids der 2.6-Dinitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 113) in konz. Ammoniumhydrosulfid; man verdunstet die stets ammoniakalisch zu haltende Lösung im Wasserbade und zersetzt den Rückstand durch Eisessig (Perl, B. 18, 67). Entsteht auch beim Behandeln der 2.6-Dinitro-toluol-sulfinsäure-(4) (Bd. XI, S. 13) mit Ammoniumhydrosulfid (P.). Aus 2.6-Diamino-toluol-sulfinsäure-(4) (S. 679) mit Schwefelammonium (P.). Prismen (aus Wasser). Färbt sich bei 1529 dunkel. 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 139 0,084 g Säure. Unlöslich in Alkohol und Äther. Liefert beim Koehen mit konz. Salzsäure 2.6-Diamino-toluol-sulfinsäure-(4) neben einem basischen Produkt. Na $C_7H_9O_2N_2S_2$  (bei 1209). Zerfließliche Tafeln. Unlöslich in Alkohol.  $AgC_7H_9O_2N_2S_2$ . Unlöslicher Niederschlag.  $Pb(C_7H_9O_2N_2S_2)_2$ . Halbkugelige Drusen. Leicht löslich in Wasser.
- 4. Aminoderivate der Toluol sulfonsäure (1)  $C_7H_8O_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 116).
- 2 Amino-toluol sulfonsäure (1¹), "2-Amino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Nitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 118) durch Reduktion (Kalle & Co., D. R. P. 93700; C. 1897 II, 1128) mit Eisen und Essigsäure (Marckwald, Frahne,

- B. 31, 1856). Aus 2-Nitro-benzylsulfonsäure durch elektrolytisehe Reduktion in alkoholisehsalzsaurer oder alkoholiseh-schwefelsaurer Lösung (Weiss, Reiter, A. 355, 187). Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich in Wasser (M., F.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co., D. R. P. 93700, 108706; C. 1897 II, 1128; 1900 I, 1212.  $NaC_7H_8O_3NS+H_2O$  (M., F.; W., R.). Schuppen (aus Alkohol).
- 4.5 Dichlor 2 amino toluol sulfonsäure  $(1^1)$ , ,,4.5 Dichlor-2-amino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_7O_3NCl_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus der durch aufeinander folgendes Chlorieren und Nitrieren der 4-Chlorbenzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 117) erhältlichen (nicht näher beschriebenen) 4.5-Dichlor-2-nitro-benzylsulfonsäure durch Reduktion (Höchster Farbw., D. R. P. 163055; C. 1905 H, 1143). Krystalle (aus Wasser). Läßt sich durch Austausch der Amino-Gruppe gegen Chlor in 2.4.5-Trichlor-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 117) überführen.
- 5-Nitro-2-amino-toluol-sulfonsäure-(1¹), "5-Nitro-2-amino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_8O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 118) durch Erhitzen des Natriumsalzes mit  $24^0/_0$ igem Ammoniak auf 150° unter Druek (H. F., D. R. P. 150366; C. 1904 I, 1307). Ammoniumsalz. Gelbe Krystalle.
- 5-Nitro-2-anilino-toluol-sulfonsäure-(1), "5-Nitro-2-anilino-benzylsulfonsäure"  $C_{13}H_{12}O_5N_2S = C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot SO_3H$ . B. Aus 6-Chlor-3-nitro-benzylsulfonsäure durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Anilin und Wasser auf 140° (H. F., D. R. P. 150366; C. 1904 I, 1307). Natriumsalz. Leieht löslich in Wasser, durch Kochsalz fällbar.
- 5-Nitro-2-o-toluidino-toluol-sulfonsäure-(1¹), "5-Nitro-2-o-toluidino-benzyl-sulfonsäure"  $C_{14}H_{14}O_5N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot SO_3H$ . B. Aus 6-Chlor3-nitro-benzylsulfonsäure durch Erhitzen des Natriumsalzes mit o-Toluidin und Wasser auf 140° (H. F., D. R. P. 150366; C. 1904 I, 1307). Natriumsalz. Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser.
- 3 Amino toluol sulfonsäure (1¹), "3 Amino benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion der in Alkohol gelösten 3-Nitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 118) mit Sehwefelammonium (Purgotti, Monti, G. 30 II, 254). Aus 3-Nitro-benzylsulfonsäure durch elektrolytische Reduktion in alkoholisch-salzsaurer oder alkoholisch-schwefelsaurer Lösung (Weiss, Reiter, A. 355, 191). Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei höherer Temperatur (P., M.). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (P., M.). Reagiert stark sauer (P., M.). Na  $C_7H_8O_3NS + H_2O$ . Blättehen (aus Alkohol) (W., R.).
- 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(1¹), ,,4-Amino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_3NS = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot SO_3H$ . B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung von 4-Nitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 118) in überschüssigem Ammoniak (Mohr, A. 221, 219; vgl. Kalle & Co., D. R. P. 93700; Frdl. 4, 777). Aus 4-Nitro-benzylsulfonsäure durch elektrolytische Reduktion in verd. Schwefelsäure oder in verd. Essigsäure (Weiss, Reiter, A. 355, 181). Prismen oder Nadeln. 100 Tle. der währ. Lösung enthalten bei 11° 0,0965 Tle. (M.). Unlöslich in Alkohol (M.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,34×10<sup>-5</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 618). Gibt mit nitrosen Gasen in Wasser 4-Diazo-benzylsulfonsäure  $C_7H_6O_3N_2S$  (Syst. No. 2202), die beim Verkochen mit Wasser 4-Oxy-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 261) liefert (M.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co., D. R. P. 93700; Frdl. 4, 777; D. R. P. 108706; C. 1900 I, 1212; Dahl. & Co., D. R. P. 55138; Frdl. 2, 386. KC,  $H_8O_3NS + 2^1/2(?)H_2O$ . Prismen oder Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (M.).  $Ba(C_7H_8O_3NS)_2 + 8H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (M.).
- 4 oder 2-Nitro- 2 oder 4-amino-toluol-sulfonsäure-(1¹), "4 oder 2-Nitro- 2 oder 4-amino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_8O_5N_2S=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_2\cdot SO_3H$ . B. Beim Behandeln von 2.4-Dinitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 119) mit Schwefelammonium (Mohr, A. 221, 226). Nadeln (aus der Lösung des Kaliumsalzes durch Essigsäure). Leicht löslich in heißem Wasser, sehwer in kaltem.  $KC_7H_7O_5N_2S$ . Purpurrote wetzsteinförmige Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol.  $Ba(C_7H_7O_5N_2S)_2+2H_2O$ . Gelbe Blätter oder Nadeln.

2.4-Diamino-toluol-sulfonsäure-(1¹), "2.4-Diamino-benzylsulfon-säure" C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln der ammoniakalischen Lösung von 2.4-Dinitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 119) mit Schwefelwasserstoff (Mohr, A. 221, 228). — Nadeln (aus Wasser). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

4-Chlor-3.5-diamino-toluol-sulfonsäure-(1¹), ",4-Chlor-3.5-diamino-benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_3N_2ClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus der 4-Chlor-3.5-dinitro-benzylsulfonsäure (Bd. XI, S. 119) durch Eisen und Essigsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 134988; C. 1902 II, 1372). — Weiße Nädelchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser und in Alkalien. Wäßr. Eisenchlorid gibt Rotfärbung, welche allmählich durch Violett in Blau übergeht.

$$\begin{array}{c} CH_2 \cdot SO_3H \\ \vdots \\ H_2N \cdot \begin{bmatrix} \cdot \\ \cdot \end{bmatrix} \cdot NH_2 \end{array}$$

## 3. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_8H_{10}O_3S$ .

- 1. Aminoderivat einer Äthylbenzolsulfonsäure  $C_8H_{10}O_3S = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . 2-Amino-1-äthyl-benzol-eso-sulfonsäure  $C_8H_{11}O_3NS = H_2N \cdot C_6H_3(C_2H_5) \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von 2-Acetamino-1-äthyl-benzol (Bd. XII, S. 1090) nuit konz. Schwefelsäure (Paucksch, B. 17, 2803). Nadeln (aus Wasser).
- 2. Aminoderivat der o-Xylol-sulfonsäure-(3?)  $C_8H_{10}O_3S = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . 5-Amino-o-xylol-sulfonsäure-(3?)  $^1$ )  $C_3H_{11}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des N.N'-Bis-[3.4-dimethyl-phenyl]-harnstoffs (Bd. XII, S. 1104) mit konz. Schwefelsäure (Cazeneuve, Moreau, Bl. [3] 19, 24). Löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Benzol.  $H_2N$ .
- 3. Aminoderivate der m-Xylol-sulfonsäure-(4)  $C_8H_{10}O_3S=(CH_3)_2C_6H_3\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 123). 6-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(4)  $C_8H_{11}O_3NS$ , s. nebenstehende  $CH_3$
- Formel. B. Aus asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1111) durch 2-stdg. Erhitzen mit dem 1½-fachen Volumen schwach rauchender Schwefelsäure auf 140—150° (Jacobsen, Ledderberger, B. 16, 193; vgl. Deumelandt, Z. 1866, 22; Noelting, Kohn, B. 19, 138). Aus asymm. m-Xylidin und rauchender Schwefelsäure von 20% Anhydridgehalt in Kältemischung (Zincke, Maué, A. 339, 215 Anm.). Bei 1-stdg. Erhitzen von 6 g saurem Sulfat des asymm. m-Xylidins mit 24 ccm konz. Schwefelsäure auf 190° (Junghahn, Ch. I. 26, 57). Entsteht neben 4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) (S. 735) beim Eintropfen von asymm. m-Xylidin in heiße Chlorsulfonsäure (Ju., B. 35, 3749). Durch Erhitzen von Acet-asymm.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1118) mit 1,5 Tln. rauchender Schwefelsäure von 20% Anhydridgehalt auf 140° und Kochen der erhaltenen Lösung mit Wasser (Moody, Chem. N. 65, 60). Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1120) mit 3 Tln. konz. Schwefelsäure auf 160° (Cazenbuve, Moreau, Bl. [3] 19, 23). Aus 6-Nitro-m-xylol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 125) mit Schwefelammonium (Ja., L.). Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 290°, ohne zu schmelzen (Moody; vgl. Ja., L.). 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 15° 0,2942 g Säure (Sartig, A. 230, 334). Löst sich bei 0° in 362,3 Tln. und bei 100° in 136,3 Tln. Wasser (Ja., L.). Löslich in 140 Tln. siedendem Wasser und 460 Tln. kaltem Wasser (C., Mor.). Unlöslich in Alkohol, Chloroform und Benzol (C., Mor.; Moody). Liefert beim Versetzen der Lösung ihres Kaliumsalzes mit verd. Kaliumpermanganatlösung 2.4.2'.4'-Tetramethyl-azobenzol-disulfonsäure-(4) C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>N<sub>3</sub>S (Syst. No. 2202) (Z., Maué). NaC<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Tafeln (Ja., L.); Blättchen; sehr leicht löslich in Wasser (Moody). KC<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Tafeln. Lieicht löslich (Ja., L.). Ba(C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O (S.; N., K.). Zu Warzen vereinigte Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (S.).
- 6 Acetamino m-xylol sulfonsäure (4)  $C_{10}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_9(CH_3)_2 \cdot SO_3H$ . B. Durch Eintragen von Acet-asymm.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1118) in rauchende Schwefelsäure (Junghahn, B. 33, 1365). Quadratische Säulen (aus konzentrierter wäßriger Lösung durch Salzsäure), Tafeln (aus verdunstendem Wasser). Enthält  $2H_2O$ .

<sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1, I, 1910] erschienene Arbeit von SIMONSEN (Soc. 103 [1913], 1145, 1153).

5(?) - Brom - 6 - amino - m - xylol - sulfonsäure - (4)  $C_8H_{10}O_3NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt eine Lösung der 6-Aminom-xylol-sulfonsaure-(4) in Natronlauge mit einer Lösung von Brom in H<sub>2</sub>N-Natronlauge und sauert an (Noelting, Kohn, B. 19, 140). — Nadeln (?) Br-(aus kochendem Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol.

2 oder 5 - Nitro - 6 - amino - m - xylol sulfonsäure-(4)  $C_8H_{10}O_5N_2S$ , Formel I oder II. B. Man gießt allmählich die Lösung von I. 1 Mol.-Gew. höchst konzentrierter Salpetersäure in der 4 fachen Menge konz. Schwefelsäure in eine eiskalte Lösung von 1 Mol.-Gew.

6-Amino-m-xylol-sulfonsäure (4) in der 10 fachen Menge konz. Schwefelsäure und fällt die Usung mit Wasser (Sartic, A. 230, 338). — Nadeln (aus Wasser). Kaum löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. Verändert sich nicht bem Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 225°. —  $KC_8H_9O_5N_2S + 1^1/_2H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich in Wasser. —  $Ba(C_8H_9O_5N_2S)_2 + 1^1/_2H_2O$ . Schwefelgelbe Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. —  $Pb(C_8H_9O_5N_2S)_2 + H_2O$ . Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol.

2.6- oder 5.6-Diamino-m-xylol-sulfonsäure - (4)  $C_8H_{12}O_3N_2S$ , Formel I oder II. B. Beim Kochen der 2- oder 5-Nitro-6-amino-m-xylol-sulfonsäure-(4) (s. o.) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Sartig, A. 230, 343). — Prismen m-xylol-sulfonsäure-(4) (s. o.) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Sartig, A. 230, 343). — Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser,

unlöslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid weinrot gefärbt.  $KC_8H_{11}O_3N_2S + H_2O$ . Prismen. —  $Ba(C_8H_{11}O_3N_2S)_2 + 3^{1/}_2H_2O$ . Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. —  $Pb(C_8H_{11}O_3N_2S)_2$ . Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. —  $C_3H_{12}O_3N_2S + HCl + H_2O$ . Prismen. Unlöslich in Alkohol. Beim Abdampfen der wäßr. Lösung entweicht alle Salzsäure.

2.4.2'.4'-Tetramethyl-azobenzol-disulfonsaure-(5.5') (Syst. No. 2153) und Salzsäure (D: 1,19) bei 160° (Zincke, Kuchenbecker, A. 330, 58). — Gelbe Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus verd. Salzsäure) Leicht löslich in Wasser, schwerer in verd. Salzsäure.

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & HO_3S & CH_3 \\ \hline CH_3 \cdot \bigcirc & NH \cdot \bigcirc \\ \hline SO_3H & H_2N & CH_3 \\ \end{array}$$

Aminoderivate der m-Xylol-sulfonsäure-(5)  $C_9H_{10}O_3S = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ (Bd. XI, S. 126).

**4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5)**  $C_3H_{11}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus asymm. m-Xylidin (Bd. XII, S. 1112) und 1 Mol.-Gew. 100% iger Schwefelsaure durch 6-stdg. Erhitzen auf 185—195° (Armstrong, Wilson, Chem. N. 83, 46). Man erhitzt das saure Sulfat des asymm. HO<sub>3</sub>S m-Xylidins auf 160°, dann unter Einleiten eines Kohlendioxydstroms oder Luftstromes auf 220° und hält 1 Stde. bei dieser Temperatur (JUNGHAHN, Ch. I. 26, 57). 4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) entsteht ferner durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. asymm. m-Xylidin mit 1 Mol.-Gew. konz. Schwefelsäure auf 210–230° im Vakuum. sowie durch Erhitzen des neutralen Sulfats des asymm. m-Xylidins für sich auf 180—200° im Vakuum, oder mit 4 Gew.-Tln. asymm. m-Xylidin auf 210—220° ohne Anwendung des Vakuums (J., B. 35, 3749). Durch Einw. von Chlorsulfonsäure auf asymm. m-Xylidin in der Siedehitze, neben 6-Amino-m-xylol-sulfonsäure (4) (J., B. 35, 3749). Durch Erhitzen der 2.4-Dimethyl-phenyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 1124) auf 200—210°, zuletzt 220—230° (J., B. 35, 3748; vgl. Ch. I. 26, 59) oder ihres Ammoniumsalzes auf 2206 (J., B. 35, 3748). — Quadratische Stäbehen oder Tafeln (aus heißem Wasser); verkohlt bei starkem Erhitzen, ohne zu schmelzen; löslich in 250 Tln. Wasser bei 0° und in ca. 28,5 Tln. Wasser bei 100°, unlöslich in Alkohol, Ather und Benzol (J., B. 35, 3751). — Durch Brom wird die Sulfogruppe leicht ersetzt (A., W.). 4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) liefert mit salpetriger Säure 4-Di-azo-m-xylol-sulfonsäure-(5) C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S (Syst. No. 2202) (J., B. 35, 3752). Liefert beim Ni-trieren mit Salpeterschwefelsäure 6-Nitro-4-amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) (J., B. 35, 3758). Wird beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Druckrohr auf 150—155° zum größten Teil in asymm. m-Xylidin und Schwefelsäure gespalten (J., B. 35, 3751). — Salze: J., B. 35,

3751. — Na  $C_8H_{10}O_3NS$ . Blättchen. — K $C_8H_{10}O_3NS$ . Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schr wenig in Alkohol und Äther. — Silbersalz. Nadeln. Sehr wenig löslich in heißem Wasser. — Ba $(C_8H_{10}O_3NS)_2+2H_2O$ . Quadratische Tafeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in Wasser. — Pb $(C_8H_{10}O_3NS)_2$ . Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

**4** - Acetamino - m - xylol - sulfonsäure - (5)  $C_{10}H_{13}O_4NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht aus dem Kaliumsalz der 4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) und Essigsäureanhydrid (Armstrong, Wilson, Chem. N. 83, 46).  $\rightarrow KC_{10}H_{12}O_4NS$ . Nadeln (aus Alkohol).

6-Nitro-4-amino-m-xylol-sulfonsäure-(5)  $C_8H_{10}O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-m-xylol-sulfonsäure-(5) in konz. Schwefelsäure mit Salpeterschwefelsäure (Junghahn, B. 35, 3758). — Weiße Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus verd. Ammoniak durch Salzsäure). Löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, unlöslich in Alkohol und Äther. — Spaltet beim Erhitzen mit verd. Salzsäure leicht die Sulfogruppe ab, unter Bildung von 6-Nitro-4-amino-m-xylol (Bd. XII, S. 1129). —  $KC_8H_9O_5N_2S$  +  $H_2O$ . Goldgelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Bariumsalz. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

5. Aminoderivate der p-Xylol-sulfonsäure-(2)  $C_8H_{10}O_3S = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 127).

5-Nitro-3-amino-p-xylol-sulfonsäure-(2) C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3.5-Trinitro-p-xylol (Bd. V, S. 389) mit alkob. Natriumhydrosulfid oder Natriumsulfid (BLANKSMA, R. 24, 49). — Farblose Krystalle. Zersetzt sich bei 260°; schwer löslich in Wasser und anderen gewöhnlichen Lösungsmitteln (B., R. 24, 49). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.6-Diamino-p-xylol (Bd. XIII, S. 188) (B., R. 24, 325). Gibt bei 3-stdg. Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 180° 6-Nitro-2-amino-p-xylol (Bd. XII, S. 1141) (B., R. 24, 49).

5-Amino-p-xylol-sulfonsäure-(2) C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 50 g p-Xylidin (Bd. XII, S. 1135) mit 45 g Schwefelsäure von 66° Bé 5—6 Stdn. auf 230° oder behandelt p-Xylidin mit rauchender Schwefelsäure bei niedriger Temperatur (Noelting, Kohn, B. 19, 141; vgl. Noelting, Witt, Forel, B. 18, 2664). Aus saurem p-Xylidinsulfat durch Erhitzen unter Durchleiten eines Gasoder Luftstromes (Junghahn, Ch. I. 26, 58). — Leicht löslich in Wasser (N., W., F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,4×10<sup>-4</sup> (Ostwald, Ph. Ch. 3, 411). — Bei der trocknen Destillation des Natriumsalzes entsteht p-Xylidin (N., W., F.). Durch Oxydation mit Chromsäure entsteht p-Xylochinon (Bd. VII, S. 658) (N., K.; J.). Durch Versetzen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit einem 2 Mol.-Gew. Brom entsprechenden Bromid-Bromat-Gemisch und Ansäuern der Lösung entsteht 3.5-Dibrom-2-amino-p-xylol (Bd. XII, S. 1140) (N., K.). Mit salpetriger Säure entsteht 5-Diazo-p-xylol-sulfonsäure-(2) C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S (Syst. No. 2202) (N., K.). Beim Eintragen in Salpetersäure (D: 1,51) unter Kühlung entstehen 3.5-Dinitro-2-nitramino-p-xylol (Syst. No. 2219) und 3.5-Dinitro-6-methyl-indazol (Syst. No. 3474) überführen läßt (Zincke, Ellenberger, A. 339, 206). Beim Erhitzen mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht 5.8-Dimethyl-chinolin-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 378) (Noelting, Frühling, B. 21, 3157). — NaC<sub>8</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>NS. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (N., K.).

- 5-Acetamino-p-xylol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{13}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot SO_3H$ . B. Durch langsames Eintragen von 40 g Acet-p-xylidid (Bd. XII, S. 1137) in 130 g rauchende Schwefelsäure (20%), Anhydrid) und 2—3-stdg. Erwärmen der Lösung auf 40% (Junghahn, B. 33, 1364). — Nadeln mit 2 H<sub>2</sub>O (aus warmem Wasser durch rauchende Salzsäure). Wird bei 100° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, sehwer in Eisessig, unlöslich in Äther.
- **6** Amino p xylol sulfonsäure-(2)  $C_8H_{11}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erwarmt p-Xylol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 127) mit Former. B. Man erwarmt p-Ayloi-suironsaure-(2) (Bd. AI, S. 127) mit  $2^{1}/_{2}$  Tln. rauehender Salpetersäure und reduziert die entstandene Nitro-verbindung durch Schwefelammonium oder Zinnehlorür und Salzsäure verbindung durch Schwefelammonium oder Zinnchlorür und Salzsäure (NOELTING, KOHN, B. 19, 143). — Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wassor). Ziemlich sehwer löslich in kaltem Wasser (N., K.). — Liefert mit Chromsaure kein Xylochinon (N., K.). Beim Erhitzen mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht 5.8-Dimethyl-chinolin-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 3378) (Noelting, Frühling, B. 21, 3156).
- 3 oder 5-Brom-6-amino-p-xylol-sulfonsäure-(2)  $C_8H_{10}O_3NBrS$ , Formel I oder II.

  B. Durch Behandeln der 6-Amino-p-xylol-sulfonsäure-(2) mit Brom (Noellting, Kohn, B. 19, 143). Blättehen (aus siedendem Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser. — KC<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NBrS.

$$\mathbf{I.} \begin{array}{c} \mathbf{CH_3} \\ \mathbf{SO_3H} \\ \mathbf{Br} \end{array} \quad \mathbf{II.} \begin{array}{c} \mathbf{CH_3} \\ \mathbf{H_2N} \\ \mathbf{Br} \end{array} \Big| \mathbf{SO_3H} \\ \mathbf{CH_3} \\ \end{array}$$

### 4. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $\mathrm{C_9H_{12}O_3S.}$

1. Aminoderivate der 1.2.4-Trimethyl-benzol-sulfonsäure-(6)  $C_4H_{12}O_3S=$  $(CH_3)_3C_6H_2 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 134). Vgl. auch No. 3, S. 738.

3-Nitro-5-amino-1.2.4-trimethyl-benzol-sulfonsäure-(6), 3-Nitro-5-Amino-pseudocumol-sulfonsäure-(6) C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus eso-Trinitro-pseudocumol (Bd. V, S. 405) durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die siedende alkoholisch-ammoniakalische Lösung (MAYER, B. 19, 2313; 20, 966, 970) oder durch Erwärmen mit Natriumhydrosulfid oder Natriumsulfid in Alkohol auf dem Wasserbad (CH<sub>3</sub>) (Blanksma, R. 24, 47). Bei 4-stdg. Erhitzen des schwefelsauren 3-Nitro-5-amino-pseudocumols (Bd. XII, S. 1158) mit Chlorsulfonsäure auf 165° (M., B. 20, 968). — 5-amino-pseudocumois (Bd. A11, S. 1718) mit Uniorsultonsaure auf 165° (M., B. 20, 968). — Blättehen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Zersetzt sieh bei 240—260° (M., B. 20, 968). Uniosiich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, löslich in heißem Wasser (M., B. 19, 2313). — Liefert mit salpetriger Säure 3-Nitro-5-diazo-pseudocumol-sulfonsäure-(6) C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>N<sub>3</sub>S (Syst. No. 2202) (M., B. 20, 2066). Gibt beim Erhitzen mit Wasser im Druckrohr auf 180° (M., B. 20, 967; B.) sowie beim Erhitzen mit konz. Sehwefelsäure auf 140—150° (M., B. 20, 2007). (M., B. 20, 967) 3-Nitro-5-amino-pseudoeumol und Schwefelsäure. Bei der Einw. von Brom in Eisessig entsteht 6-Brom-3-nitro-5-amino-pseudoeumol (Bd. XII, S. 1158) (B.). — Salze: M., B. 20, 966. Die Salze sind meist undeutlich krystallinisch. Na $C_9H_{11}O_5N_2S$ . –  $Ca(C_9H_{11}O_5N_2S)_2$ . —  $Ba(C_9H_{11}O_5N_2S)_2$ .

- 3-Nitro-5-acetamino-1.2.4-trimethyl-benzol-sulfonsäure-(6), 3-Nitro-5-acetamino-pseudocumol-sulfonsäure-(6)  $C_{11}H_{14}O_6N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6(NO_2)(CH_3)_3 \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von 1 Tl. 3-Nitro-5-amino-pseudoeumol-sulfonsäure (6) mit 10-15 Tln. Essigsäureanhydrid (MAYER, B. 20, 970). — Amorpher Niederschlag (aus Alkohol durch Ather). Schmilzt unter Zersetzung bei etwa 230°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehwer in Ather.
- 2. Aminoderivat der 1.3.5-Trimethyl-benzol-sulfonsäure-(2)  $C_9H_{12}O_3S=(CH_3)_3C_6H_2\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 135). Vgl. auch No. 3, S. 738.

4-Amino -1.3.5 - trimethyl - benzol - sulfonsäure - (2), eso-Amino-CH<sub>2</sub> mesitylen-eso-sulfonsäure  $C_9H_{13}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von eso-Nitro-mesitylen-eso-sulfonsäure (Bd. XI, S. 137) mit Schwefelammonium (Rose, A. 164, 70). — Nadeln oder Prismen mit CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsaure. Schwer löslich in kaltem Wasser, viel leichter in heißem. Ziemlich löslich in heißem  $\rm \dot{N}H_2$  Alkohol. —  $\rm Mg(C_9H_{12}O_3NS)_2 + 3H_2O$ . —  $\rm Ba(C_9H_{12}O_3NS)_2$  (bei 165%). Warzen. In Wasser leicht löslich. —  $\rm Zn(C_9H_{12}O_3NS)_2 + 5H_2O$ . Blättehen. In Wasser leicht löslich. —  $\rm Pb(C_9H_{12}O_3NS)_2 + H_2O$ . Blättehen. Leicht löslich in Wasser. 3. Aminoderivat einer Trimethyl-benzol-sulfonsäure  $C_9H_{12}O_3S=(CH_3)_3C_6H_2\cdot SO_3H$  von ungewisser Struktur.

N.N'-Bis - [eso - sulfo-eso - dimethyl - benzyl] - succinamid  $C_{22}H_{28}O_8N_2S_2 = [-CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot SO_3H]_2$ . B. In die mit Eis gekühlte Lösung von 5,04 g m-Xylolsulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 123) in 20 g konz. Schwefelsäure trägt man 2 g Bis-[oxymethyl]-succinamid (Bd. II, S. 615) ein und gießt die Reaktionsmasse nach 3 Tagen auf Eis (Einhorn, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55). — Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 260°.

## 5. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_{10}H_{14}O_3S$ .

- 1. Aminoderivat einer 1-Methyl-3-isopropyl-benzol-eso-sulfonsäure  $C_{10}H_{14}O_3S=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ .
- 6-Amino-1-methyl-3-isopropyl-benzol-eso-sulfonsäure, 6-Amino-m-cymol-eso-sulfonsäure  $C_{10}H_{15}O_3NS = H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)[CH(CH_3)_2]\cdot SO_3H$ . B. Beim Auflösen von 6-Amino-m-cymol (Bd. XII, S. 1470) in rauchender Schwefelsäure (Kelbe, Warth, A. 221, 177). Nadeln. Äußerst löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und Petroläther. Ba $(C_{10}H_{14}O_3NS)_2$ . Nadeln. Löslichkeiten wie die der freien Säure.
- 2. Aminoderivate der 1-Methyl-4-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{14}O_3S=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 140).
- 5 Amino 1 methyl 4 isopropyl benzol sulfonsäure (2) , 5-Amino-p-cymol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{15}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. schwefelsaurem 3-Amino-p-cymol (Bd. XII, S. 1171) mit 2 Tln. rauchender Schwefelsäure auf 160—165° (Widman, B. 19, 246). Prismen oder Blättchen. Ist nach Erhitzen auf 110—115° wasserfrei und schmilzt noch nicht bei 260°. Sehr schwer löslich in  $CH(CH_3)_2$  in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. Bariumsalz. Amorph. Äußerst löslich in Wasser und Alkohol.
- 6 Amino 1 methyl 4 isopropyl benzol sulfonsäure (2), 6-Amino-p-cymol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{15}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 6-Nitro-p-cymol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 141) mit Schwefelammonium (Errera, G. 19, 537). Prismen oder Tafeln mit 4  $H_2O$ . Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (E., G. 19, 538).  $CH_3$   $CH_3$

# b) Aminoderivat einer Monosulfonsäure $C_nH_{2n-8}O_3S$ .

8-Amino - naphthalin - tetrahydrid - (1.2.3.4) - sulfonsäure - (5), 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_{13}O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus ar. Tetrahydro- $\alpha$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1197) beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160—1700 (Morgan, Micklethwait, Winfield, Soc. 85, 755). — Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Mäßig löslich in Wasser. Läßt sich durch Diazotierung, Reduktion der Diazoverbindung mit Zinn und Salzsäure und Kochen des entstandenen Hydrazinderivates mit Kupfersulfat in Naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4)-sulfonsäure-(5)(Bd. XI, S. 154) überführen. Reagiert mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung unter Bildung der Diazoaminoverbindung  $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C_{10}H_{10}\cdot SO_3H$  (Syst. No. 2237). —  $NaC_{10}H_{12}O_3NS+2H_2O.$  —  $Ba(C_{16}H_{12}O_3NS)_2+3H_2O.$  Krystallinische Krusten (aus Wasser).

# c) Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_nH_{2n-12}O_3S$ .

# 1. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $\mathrm{C_{10}H_8O_3S}.$

1. Aminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(1)  $C_{10}H_8O_3S=C_{10}H_7\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 155). Vgl. auch No. 3, S. 769.

Monoaminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(1),

#### 2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1).

2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1), Tobiassche Säure  $C_{10}H_9O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben wenig  $\beta$ -Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) beim 20-stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 281) mit 4–5 Tln.

15—20% igem wäßrigem Ammoniak unter Druck auf 220—230% (Tobias, D. R. P. 74688; Frdl. 3, 443). Entsteht schon bei weit niedrigerer Temperatur aus Naphthol-(2)-sulfonsäure-(1) beim Erhitzen mit Ammoniumsulfitlösung und wäßr. Ammoniak (Bucherer, J. pr. [2] 70, 357; vgl. B., J. pr. [2] 69, 66, 69, 88). — Wasserfreie Blätter (aus heißer Lösung der Salze durch Salzsäure) oder wasserhaltige Nadeln (aus verdünnten Lösungen). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser (T.). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 170. — Das Natriumsalz geht beim Erhitzen auf 230% in das Natriumsalz der β-Naphthyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 1307) über (T.). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1) läßt sich nach dem Sandmenenen Verfahren in 2-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 159) überführen (Armstrone, Wynne, Chem. N. 73, 54). Gibt bei der Sulfurierung mit 4 Tln. kalter rauchender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>-Gehalt) Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.5) (S. 786) (A., W., Chem. N. 73, 55). Läßt sich durch Kochen mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfitlösung und Behandlung des Produktes (vgl. Friedländer, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209) mit Natronlauge in das Benzocarbazol der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführen (Rucherere Schwefelsäure der Formel I (Syst. No. 3378) überführe

(Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 6, 27, 28; vgl. auch B., Schmidt, J. pr. [2] 79, 414, 416; Friedländer, B. 54 [1921], 620). — Findet Verwendung zur Darstellung des Azofarbstoffs Litholrot und ähnlicher Lackfarbstoffe; vgl. darüber: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 112833; C. 1900 II, 652; Höchster Farbw., D. R. P. 205080; C. 1909 I, 481; Schultz, Tab. No. 173, 179. — Natriumsalz. Blättchen mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser oder verd. Alkohol) (T.).

#### 3-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihr Derivat.

3-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(4) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 282) mit Ammoniak unter Druck (KALLE & Co., D. R. P. 78603; Frdl. 4, 535). — Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus viel o-Toluylsäure (Bd. IX, S. 462) (K. & Co., D. R. P. 79028; Frdl. 4, 147; vgl. Friedländer, Rüdt, B. 29, 1611). Die Diazoverbindung bildet gelbe, in Wasser ziemlich schwer lösliche Nadeln (K. & Co., D. R. P. 78603). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(4) reagiert mit Diazoverbindungen unter Bildung von Farbstoffen (K. & Co., D. R. P. 78603). — Natriumsalz. Schuppen mit 4 H<sub>2</sub>O. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser; die wäßr. Lösung fluoresciert violett (K. & Co., D. R. P. 78603). — Kaliumsalz. Nädelchen mit 1 ½ H<sub>2</sub>O (K & Co., D. R. P. 78603).

7-Chlor-3-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 6-Chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 7-Chlor-3-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 169) durch Reduktion mit Eisenpulver und Essigsäure (Jacchia, A. 323, 429). NH<sub>2</sub> — Nadeln oder Prismen. Schr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, etwas löslich in heißem Wasser. — Bariumsalz. Blättehen. Sehr leicht löslich in Wasser.

#### 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

4-Amino-naphthalin-sulfonsäure -(1), Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), Naphthionsäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Nitro-naphthalin (Bd. V, S. 553) beim Erhitzen mit Ammoniumsulfit in wäßrig-alkoholischer Lösung neben α-Naphthyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 1254) (Piria, A. 78, 31). Aus 1-Nitro-naphthalin bei der Behandlung mit Natriumhydrosulfit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in Gegenwart von Trinatriumphosphat in Wasser bei 60—75°, neben α-Naphthylamin und wenig α-Naphthyl-sulfamidsäure (Seyewetz, Bloch, Bl. [4] 1, 325). Aus 1-Nitro-naphthalin durch Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Lösung unter Zusatz von Äther und etwas Sublimat und Behandlung der erhaltenen Lösung mit schwefliger Säure (Bretschneider, J. pr. [2] 55, 299). Durch Erhitzen von 4-Chlor-oder 4-Brom-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 160, 164) mit 25°/0 igem Ammoniak auf 200—210° (Oehler, D. R. P. 72336; Frdl. 3, 435). Beim Behandeln von 4-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 167) mit Schwefelammonium (Cleve, B. 23, 960). Aus dem Natriumsalz der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) beim Erhitzen mit Ammoniumsulfit und Ammoniak in wäßr. Lösung auf 100—150° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 117471; C. 1901 I, 349). Aus α-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge konz. Schwefelsäure auf 180—200° (Neville, Winther, B. 13, 1948; vgl. Witt, B. 19, 56), mit 3 Tln. konz. Schwefelsäure auf 130° (Witt, B. 19, 578 Anm. 2; vgl. hierzu Erdmann, A. 275, 192) oder

mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure bis zur Löslichkeit des Gemisches in Alkali (Witt, B. 19, 56, 57). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) entsteht neben Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) beim vorsichtigen Erwärmen von α-Naphthylamin mit rauchender Schwefelsäure (Schmidt, Schaal, B. 7, 1368; vgl. Witt, B. 19, 581; Schultz, B. 20, 3161). Entsteht auch beim Erhitzen von α-Naphthylamin mit 3 Tln. Kaliumdisulfat auf 200° (Bischoff, B. 23, 1914). — Technische Darstellung; G. Schultz, Die Chemie des Steinkohlenteers, Bd. I [Braunschweig 1926], S. 360.

Nadeln mit ½ H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne zu schmelzen, unter Entwicklung von schwefliger Säure und Bildung von Kohle (PIRIA, A. 78, 36; SCHMIDT, SCHAAL, B. 7, 1368). 1 Tl. der Säure löst sich bei 10° in 3448,2 Tln., bei 20° in 3225,8 Tln., bei 50° in 1694,8 Tln. und bei 100° in 438,5 Tln. Wasser (Dollński, C. 1905 I, 1233; B. 38, 1836). Ist in Alkohol kaum löslich (PIRIA). Die Lösungen der Naphthionsäure, sowie die ihrer Salze fluorescieren stark (SCHMIDT, SCHAAL; vgl. PIRIA). Das Natriumsalz zeigt in verdünnter wäßriger Lösung eine starke, veilchenblaue Fluorescenz (Witt, B. 19, 57). Verminderung der Fluorescenz stark verdünnter Lösungen des Natriumsalzes durch Zusatz von organischen Verbindungen: PINNOW, J. pr. [2] 66, 283, 293. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1257,0 Cal. (Erdmann, A. 275, 263). Elektrische Leitfähigkeit: Ebersbach, Ph. Ch. 11, 624.

Bei der Oxydation von Naphthionsäure mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure unter Kühlung wird eine kleine Menge a-Naphthochinon (Bd. VII, S. 724) gebildet (MONNET, REVERDIN, NOELTING, B. 12, 2306; vgl. dazu PIRIA, A. 78, 37; SCHM., SCHA.). Die Lösung von naphthionsaurem Natrium gibt mit einigen Tropfen Eisenehlorid eine lehmfarbige Fällung, die beim Kochen sich nicht verändert; mit überschüssigem Eisenchlorid erhält man in der Wärme eine dunkelbraune Lösung (ERDM., A. 247, 314). Naphthionsäure wird von Natriumamalgam in a-Naphthylamin und Schwefeldioxyd übergeführt (Fried-LÄNDER, LUCHT, B. 26, 3032). Naphthionsäure bleibt beim Eindampfen mit Alkalilauge unverändert (Piria; Schm., Scha.). Beim Erhitzen der naphthionsauren Alkalisalze auf 200° bis 250° (Landshoff & Meyer, D. R. P. 56563; Frdl. 2, 269; vgl. Cleve, B. 24, 3472) entstehen die Alkalisalze der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) (S. 757); daneben werden Ammoniak, Alkalisulfat, a-Naphthylamin, a.a-Dinaphthylamin (Bd. XII, S. 1226), Naphthylamin-disulfonsauren und geringe Mengen eines Farbstoffes gebildet (Erdmann, A. 275, 225). Bei 8—10-stdg. Erhitzen von Naphthionsäure mit 50% jeger Natronlauge im Autoklaven auf 240—260% entsteht Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 46307; Frdl. 2, 252). Naphthionsäure gibt beim Erhitzen mit Schwefelnatrium einen braunen Schwefelfarbstoff (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 190695; C. 1907 II, 2011). Naphthionsäure verändert sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure nicht (PIRIA). Behandelt man eine wäßr. Lösung von naphthionsaurem Natrium bei 95-4000 mit schwefliger Säure oder erwärmt man die wäßr. Lösung des Salzes mit Natriumdisulfitlösung auf 85-90° und zersetzt das Reaktionsprodukt durch Kochen mit Natronlauge, so erhält man Naphthol-(1)sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) (BAYER & Co., D. R. P. 109102; Frdl. 5, 164; C. 1900 II, 359; vgl. Bucherer, J. pr. [2] 69, 51; 70, 347). Leitet man bei 180—185° stark überhitzten Wasserdampf durch ein Gemisch von Naphthionsäure und Schwefelsäure (1 Vol. Wasser, 2 Vol. Schwefelsäure), so erfolgt rasch totale Spaltung in a-Naphthylamin und Schwefelsäure (Erdmann, A. 247, 328; A. 275, 198). Erhitzt man Naphthionsäure mit konz. Schwefelsäure längere Zeit auf 125–130°, so entsteht (unter intermediärer Bildung von a-Naphthylamin) Saure langere Zeit auf 123—130°, so entsteht (unter intermediarer Bildling von a-Naphthylamin) Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 744) und schließlich Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 758); gleichzeitig werden hierbei erhebliche Mengen Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) erhalten (S. 788) (Erden, A. 275, 193, 196). Beim Behandeln von Naphthionsäure mit rauchender Schwefelsäure (25%) SO3) unterhalb 30% entstehen Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 790) und Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7), bei ½-stdg. Erhitzen auf 75% entstehen beträchtliche Mengen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) (S. 800) (DAHL & Co., D. R. P. 4057, Feb. 1, 407, vol. Annexpore Wayner (25, 200). 41957; Frdl. 1, 407; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 94; 62, 162). Bei mehrstündigem Erhitzen von Naphthionsäure mit 3—4 Tln. rauchender Schwefelsäure (40% SO<sub>3</sub>) auf 120% entsteht Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) (Höchster Farbw., D. R. P. 22545; Frdl. 1, 331). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Naphthionsäure in wäßriger (NEVILE, WINTHER, B. 13, 1949) oder alkoholischer (Cleve, Of, Sv, 1876, No. 7, S. 40; Bl. [2] 26, 241) Suspension entsteht 4-Diazo-naphthalin-sulfonsaure-(1)  $C_{10}H_6O_3N_2S$  (Syst. No. 2202). Diese entsteht auch bei gleichzeitigem Eintragen einer wäßr. Lösung von naphthionsaurem Natrium und einer wäßt. Natriumnitritlösung in eisgekühlte verdünnte Salzsäure oder Schwefelsäure, wobei die salpetrige Säure stets in kleinem Überschuß vorhanden sein muß (Erdm., A. 247, 329). Bei der Einw. von Methyljodid und Methylalkohol auf Naphthionsäure bei ca. 100° in Gegenwart von Natronlauge entsteht N.N.-Dimethyl-naphthionsäure (S. 742) (Fussgänger, B. 35, 977). Naphthionsaures Natrium gibt mit Benzylchlorid in Gegenwart von Sodalösung N-Benzyl-naphthionsaure (S. 742), in Gegenwart von Natriumacetatlösung außerdem geringe Mengen Dibenzyl- $\alpha$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1226) (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 255).

Über ein Formaldehydderivat der Naphthionsäure vgl.: Orlow, 3K. 37, 1259; C. 1906 l, 1414. Naphthionsaures Natrium gibt mit Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Lösung das Natriumsalz der Benzal-naphthionsaure (Erdmann, A. 247, 325). Beim Erhitzen von naphthionsaurem Natrium mit Essigsäureanhydrid entsteht das Natriumsalz der N-Aectylnaphthionsäure (S. 743), beim Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid das Natriumsalz der N-Benzoyl-naphthionsäure (S. 743) (SCHROETER, B. 39, 1564, 1566). Erhitzt man naphthionsaures Natrium mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer auf 115—120° unter Druck, so entsteht das saure Natriumsalz der N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthionsäure (S. 743) (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Naphthionsaures Natrium gibt in sodaalkalischer Lösung mit Phosgen (Bd. III, S. 13) das Dinatriumsalz der N.N'-Carbonyl-di-naphthionsäure (S. 743) (Bucherer, Schmidt, J. pr. [2] 79, 406; Bu., Uhlmann, J. pr. [2] 80, 215). Mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge entsteht das Natriumsalz der N-Benzolsulfonyl-naphthionsäure (S. 744) (Schroeter, B. 39, 1566). Beim Erhitzen von Naphthionsäure mit Anilin und salzsaurem Anilin entsteht in geringer Menge N-Phenyl-naphthionsäure (S. 742) neben farbigen Produkten (Witt, Schneider, B. 34, 3184; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Beim Erhitzen von Naphthionsäure mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin entsteht N-p-Tolyl-naphthionsaure (S. 742) (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 515). Beim Erwärmen von naphthionsaurem Natrium mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbade entsteht 1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl |-naphthalin-sulfonsäure-(4) (S. 778) (BAYER & Co., D. R. P. 98546; C. 1898 II. 836). Koeht man Naphthionsäure mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfitlösung und behandelt das Produkt (vgl. Friedländer, B. **54** [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. **60** [1927], 209) mit konz. Natronlauge, so entstehen Benzolazo-naphthalin-sulfonsäure (Syst. No. 2154) und Benzolazo-naphthalin (Syst. No. 2102) (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 4, 19). Naphthionsäure verbindet sich leicht mit Diazoverbindungen zu Azoverbindungen der Konstitution

C(NH<sub>2</sub>): C·N:N·R (Witt, B. 19, 1720). Naphthionsaures Anilin (erhalten aus Naphthionsaure und Anilin in Wasser) gibt in wäßr. Lösung mit Furfurol (Syst. No. 2461) 1 oder 5-Phenylimino-5 oder 1-[4-sulfo-naphthyl-(1)-imino]-pentanon-(2) (S. 742) (Schiff, A. 239, 362; vgl. Zincke, Mühlhausen, B. 38, 3824).

Naphthionsäure findet Verwendung zur Darstellung vieler Azofarbstoffe z. B. von Echtrot A (Schultz, Tab. No. 161), Azorubin (Schultz, Tab. No. 163), Bordeaux (Schultz, Tab. No. 168), Brillantponceau 4 R (Schultz, Tab. No. 169), Chromotrop 8 B (Schultz, Tab. No. 171), Kongorot (Schultz, Tab. No. 307), Benzoorange R (Schultz, Tab. No. 340), Benzopurpurin 4 B (Schultz, Tab. No. 363). Über weitere Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 52, 91, 160, 164, 165, 166, 167, 170, 209, 213, 264, 309, 311, 312, 313, 356, 368, 369, 374, 375, 405, 407, 479, 481, 487, 488. Über Verwendung von Naphthionsäure zur Herstellung des Diphenylnaphthylmethanfarbstoffs Neupatentblau vgl. Schultz, Tab. No. 563. — Verwendung von naphthionsaurem Natrium zur Herstellung kolloidaler Goldlösungen: Poulenc frères, D. B. P. 206343; C. 1909 I, 963.

Quantitative Bestimmung der Naphthionsäure in verdünnter schwefelsaurer Lösung durch Titration mit Kaliumbromat in Gegenwart von Kaliumbromid: Vaubel, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. Bestimmung mittels Methylenblaus: Vaubel, Bartelt, C. 1906 I, 598.

Salze. Na $C_{10}H_8O_3NS+4H_2O$ . Ist dimorph (Lehmann, Z. Kr. 12, 379; Muthmann, Ramsay, Z. Kr. 30, 71). Stabile Form. Krystallisiert aus Wasser in großen Tafeln (Witt, B. 19, 57), aus Alkohol in großen Prismen (Piria, A. 78, 41). Monoklin prismatisch (Piria, Grünling, Z. Kr. 30, 71; Dufet, Z. Kr. 39, 308; C. 1902 I, 1398; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 407). Labile Form. Blättchen (aus heißer übersättigter Lösung) (Witt; L.). Rhombisch (M., R., Z. Kr. 30, 72; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 408). Geht in Gegenwart der Mutterlauge rasch in die stabile Form über (L.). Naphthionsaures Natrium ist triboluminescent (Gernez, A. ch. [8] 15, 542). Verliert bei  $80^{\circ}$   $3^{1}/_{2}$  Mol. Wasser, wird bei ca.  $130^{\circ}$  wasserfrei (Piria). Ist in Wasser und Alkohol leicht löslich, in Äther unlöslich; ist in wäßrigen und alkoholischen Ätzalkalilösungen sehwer löslich (Piria). — K  $C_{10}H_8O_3NS$ . Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Piria). — Ag  $C_{10}H_8O_3NS + H_2O$ . Pulveriger Niedersehlag. Löst sich etwas in warmem Wasser und krystallisiert daraus beim Erkalten (Piria). — Ag  $C_{10}H_8O_3NS + 2NH_3 + H_2O$ . Körnige Krystalle (Piria). — Mg( $C_{10}H_8O_3NS$ )<sub>2</sub> + 8  $H_2O$ . Seheidet sich, wenn man das aus Naphthionsäure und Magnesiumcarbonat in Wasser erhaltene rohe Magnesiumsalz aus heißer konzentrierter Lösung umkrystallisiert, in Prismen ab (Piria). Zieht an der Luft Wasser an. — Mg( $C_{10}H_8O_3NS$ )<sub>2</sub> + 10  $H_2O$ . Scheidet sich krystallinisch ab, wenn man eine kalte gesättigte Lösung des rohen Magnesiumsalzes an der Luft oder im Vakuum verdunsten läßt (Piria). Monoklin prismatisch (P.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 408). Ist an der Luft beständig; verliert das Krystallwasser teilweise bei 100°, vollständig bei 150° (P.). —  $Ca(C_{10}H_8O_3NS)_2 + 8 H_2O$ . Tafeln (aus Wasser) (Piria). Monoklin prismatisch (P.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5,

Amid  $C_{10}H_{10}O_2N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 4-Nitro-naphthalin-sulfonsäure -(1) amid (Bd. XI, S. 167) mit Jodwasserstoffsäure, Eisessig und Phosphor (CLEVE, B. 23, 961). — Nadeln (aus Alkohol). F:  $206^{\circ}$ . —  $C_{10}H_{10}O_2N_2S + HCl$ . Sehr schwer lösliche Nadeln.

- **4-Methylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Methyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-Methyl-naphthionsäure**  $C_{11}H_{11}O_3NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . *B.* Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271) mit Methylaminsulfitlösung und Methylaminlösung im Autoklaven auf  $150^{\circ}$  (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121683; *C.* 1901 II, 74).  $\longrightarrow$  Krystalle.
- 4-Dimethylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N.N-Dimethyl-naphthionsäure  $C_{12}H_{13}O_3NS=(CH_3)_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von Methyljodid und Methylalkohol auf Naphthionsäure bei ca.  $100^9$  in Gegenwart von Natronlauge (Fussgänger, B. 35, 977). Quadratische Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther; leicht löslich in konz. Salzsäure.
- 4-Anilino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-Phenyl-naphthionsäure  $C_{16}H_{13}O_3NS=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz entsteht beim viertelstündigen Erhitzen von {Naphthol-(1)-āthylāther}-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 272) mit Anilin zum Sieden (Witt, Schneider, B. 34, 3184). Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Naphthionsäure mit Anilin und salzsaurem Anilin neben farbigen Produkten (W., Sch.; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Krystalle (W., Sch.)
- 4-p-Toluidino-naphthalin sulfonsäure -(1), N-p-Tolyl naphthylamin -(1)-sulfonsäure -(4), N-p-Tolyl-naphthionsäure  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Bei  $^1/_4$ -stdg. Erhitzen der Lösung von [Naphthol-(1)-äthyläther]-sulfonsäure-(4) in überschüssigem p-Toluidin zum Sieden (W., Sch., B. 34, 3185). Beim Erhitzen von Naphthionsäure mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 515). Rechteckige Tafeln (aus Wasser). F: 194° (W., Sch.). Natriumsalz. Blättchen. Schwer löslich in Wasser (B. & Co.)
- 4 Benzylamino naphthalin sulfonsäure (1), N Benzyl naphthylamin (1)-sulfonsäure-(4), N-Benzyl-naphthionsäure  $C_{17}H_{15}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Aus Naphthionsäure und Benzylchlorid in Sodalösung auf dem Wasserbade (Buchterer, Seyde, J. pr. [2] 75, 255). Büschelige Krystalle (aus verd. Schwefelsäure) oder Nädelehen (aus Wasser). Gibt bei längerem Kochen mit überschüssigem Disulfit Benzylamin. Natriumsalz. Nadeln.

Verbindung aus Naphthionsäure, Formaldehyd und schwefliger Säure  $C_HH_HO_6NS_2=(HO_3S)CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht bei 10-stdg. Rühren von naphthionsaurem Natrium und Formaldehyd-Natriumdisulfit-Lösung bei 60° (Bucherer, Schwalbe, B. 39, 2807). — Na $_2C_HH_0O_6NS_2$  ("methyl- $\alpha$ -naphthylamin-pa-disulfonsaures Natrium"). Prismen. Läßt sieh aus verd. Alkohol umkrystallisieren. Reagiert mit Kaliumeyanid in wäßr. Lösung unter Bildung von N-Cyanmethyl-naphthionsäure (S. 743).

- 4-Benzalamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Benzal-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), Benzal-naphthionsäure  $C_{17}H_{13}O_3NS = C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht beim Eintragen von 3 g Benzaldehyd, gelöst in dem gleiehen Vol. Alkohol, in die warme Lösung von 12 g naphthionsaurem Natrium in 60 eem Wasser (Erdmann, A. 247, 325; Cahn, Lance, B. 20, 2002). Die freie Säure seheint sehr unbeständig zu sein; das Natriumsalz wird beim Übergießen mit Salzsäure unter Bildung von Benzaldehyd zersetzt (E.). Es zerfällt beim Kochen mit Wasser in Benzaldehyd und naphthionsaures Natrium (E.; Ca., La.). Na $C_{17}H_{12}O_3NS + H_2O$ . Gelbe Blättehen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, sehwer in heißem Alkohol (E.).
- 1 oder 5 Phenylimino 5 oder 1 [4 sulfo naphthyl (1) imino] pentanon (2)  $C_{21}H_{18}O_4N_2S = C_6H_5 \cdot N \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$  oder  $C_6H_5 \cdot N \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$  bezw. desmotrope Formen (vgl. die ähnliche Verbindung in Bd. XII,

- S. 211, Zeile 14 v. u.). Zur Konstitution vgl. ZINCKE, MÜHLHAUSEN, B. 38, 3824. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. Anilin und 1 Mol.-Gew. Naphthionsäure mit 1 Mol.-Gew. Furfurol (Syst. No. 2461) (SCHIFF, A. 239, 362). Fuchsinartig aussehende Substanz; enthält 1  $H_2O$  (SCH.).
- 4-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-Acetyl-naphthionsäure  $C_{12}H_{11}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht beim Mischen von trocknem naphthionsaurem Natrium mit dem gleichen Gewicht Essigsäureanhydrid (Schroeter, B. 39, 1564); es entsteht auch beim Eintragen von 780 g naphthionsaurem Natrium, gelöst in 500 cem heißem Wasser, in 360 g auf 500 erwärmtes Essigsäureanhydrid (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 219). Nädelchen. Die aus der alkoh. Lösung durch Äther gefällte Säure scheint  $^{1}/_{2}$  Mol. Krystallwasser zu enthalten (Schr., B. 39, 1564). Leicht löslich in Wasser und Aikohol, unlöslich in Äther; schwer löslich in konz. Salzsäure (Schr., B. 39, 1564). Wird beim Kochen mit Wasser verseift (Schr., B. 39, 1564). Gibt mit Salpeterschwefelsäure N-Acetyl-5-nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 744) (Nietzki, Zübelen, B. 22, 451; B. U.). Vereinigt sich mit Diazoniumsalzen zu Diazoaminoverbindungen R·N:N·N·(CO·CH<sub>3</sub>)·C $_{10}$ H $_6$ ·SO $_3$ H (Schr., Privatmitteilung). Na  $C_{12}$ H $_{10}$ O $_4$ N S. Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer oder unlöslich in Alkohol und Äther (Schr., B. 39, 1564).

Äthylester  $C_{14}H_{15}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3\cdot C_2H_5$ . B. Aus N-Acetyl-naphthion-säure-chlorid und Natriumalkoholat (SCHR., B. 39, 1565). — Nadeln (aus Benzol). F: 148°.

Chlorid  $C_{12}H_{10}O_3NClS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2Cl.$  B. Aus trocknem N-acetyl-naphthionsaurem Natrium beim Verreiben mit  $PCl_5$  (SCHR., B. 39, 1564). — Krystalle (aus Essigester). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

Amid  $C_{12}H_{12}O_3N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Aus Naphthionsäureamid beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (Cleve, B. 23, 961). — Nadeln (aus Alkohol). F: 241°.

- Anilid  $C_{18}H_{16}O_3N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. N-Acetyl-naphthionsäure-chlorid und 2 Mol.-Gew. Anilin (Schroeter, B. 39, 1565). Blättehen (aus Alkohol). F: 231°.
- 4-Benzamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Benzoyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-Benzoyl-naphthionsäure  $C_{17}H_{13}O_4NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht aus naphthionsaurem Natrium beim Erhitzen mit Benzoesäure-anhydrid (SCHR., B. 39, 1566).  $\rightarrow$  Na $C_{17}H_{12}O_4NS$ . Krystalle (aus Wasser).
- N.N'-Carbonyl-bis-[4-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1)], N.N'-Carbonyl-dinaphthionsäure, N.N'-Bis-[4-sulfo-naphthyl-(1)]-harnstoff  $C_{21}H_{16}O_7N_2S_2 = CO(NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H)_2$ . B. Beim Einleiten von Phosgen (Bd. III, S. 13) in eine Lösung von naphthionsaurem Natrium in wäßr. Soda (Bucherer, Schmidt, J. pr. [2] 79, 406; B., Uhlmann, J. pr. [2] 80, 215). Löslich in Wasser (B., Schm.). Wird durch Salzsäure und warmer konzentrierter Natronlauge leicht, durch verd. Essigsäure erst bei längerem Stehen unter Rückbildung der Naphthionsäure verseift (B., U.). Na $_2C_{21}H_{14}O_7N_2S_2$ . Ziemlich sehwer löslich in Wasser (B., Schm.).
- 4-[Cyanmethyl-amino]-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Cyanmethyl-naphthionsäure, N-[4-Sulfo-naphthyl-(1)]-glycin-nitril  $C_{12}H_{10}O_3N_2S=NC\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von Kaliumcyanid in Wasser auf die aus naphthionsaurem Natrium und Formaldehyd-Natriumdisulfit-Lösung erhältliche Verbindung  $Na_2C_{11}H_9O_8NS_2$  (S. 742) bei  $60^0$  und schließlich bei  $100^0$  (Bucherer, Schwalber, B. 39, 2807). Die freie Säure ist in Wasser ziemlich leicht löslich. Sie entwickelt beim Kochen mit Natronlauge Ammoniak.  $NaC_{12}H_9O_3N_2S$ . Tafeln (aus  $80^0/_0$ igem Alkohol). Schmilzt bei 2580 unter Bräunung.
- 4-[2-Carboxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthionsäure  $C_{17}H_{13}O_3NS = HO_3C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das saure Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von naphthionsaurem Natrium mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen auf 115—120° unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Saures Natriumsalz. Schwer lösliche Blättehen. Sintert bei 200° und zersetzt sich bei weiterem Erhitzen, ohne zu schmelzen.
- 4-[3-Sulfo-benzalamino]-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-[3-Sulfo-benzal]-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-[3-Sulfo-benzal]-naphthionsäure- $C_{17}H_{13}O_6NS_2=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H.$  B. Das Dinatriumsalz entsteht aus dem Natriumsalz der Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 324) und naphthionsaurem Natrium in wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (Kafka, B. 24, 793). Na<sub>2</sub>C<sub>17</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Nadeln (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol.

- 4-[2.4-Diamino-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-[2.4-Diamino-phenyl]-naphthylamin (1) sulfonsäure (4), N [2.4-Diamino phenyl] naphthionsäure  $C_{16}H_{15}O_3N_3S=(H_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz wird erhalten, wenn man 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) und naphthionsaures Natrium in Wasser in Gegenwart von Natriumaeetat kocht, die dabei erhaltene (nicht näher beschriebene) Dinitro-phenyl-naphthionsäure reduziert und die entstandene Aminosäure in Sodalösung löst (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 163645; C. 1905 II, 1520). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I. Natriumsalz. Krystalle.
- 4-Benzolsulfamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Benzolsulfonyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4), N-Benzolsulfonyl-naphthionsäure  $C_{16}H_{13}O_5NS_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Aus naphthionsaurem Natrium, Benzolsulfoehlorid und Natronlauge (Schroefer, B. 39, 1566). Nädelchen. Läßt sich mit der Diazoverbindung aus 4-Nitroanilin zu einer Azoverbindung kuppeln, bei der Einw. anderer Diazoverbindungen entstehen dagegen keine Azo-, sondern Diazoamino-verbindungen  $R \cdot N : N \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$  (Schroefer, Privatmitteilung).  $NaC_{16}H_{12}O_5NS_2$ . Blättehen (aus Alkohol) (Schr., B. 39, 1566).

Chlorid  $C_{16}H_{12}O_4NClS_2=C_6H_5\cdot SO_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2Cl.$  B. Aus dem Natriumsalz der N-Benzolsulfonyl-naphthionsänre und Phosphorpentachlorid (Schr., B. 39, 1567). — Krystalle (aus Benzol). F: 171%

8-Nitro-4-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 5-Nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_8O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des N-Acetylderivates (s. u.) mit verd. Kalilauge (Nietzki, Zübelen, B. 22, 452). — Nadeln.



8-Nitro-4-acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-5-nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_{10}O_6N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_3(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw von Salpeterschwefelsäure auf N-acetyl-naphthionsaures Natrium (S. 743) (N., Z., B. 22, 451; vgl. Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 221). — Grünliehgelbe Krystalle. — Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure erfolgt Spaltung in Essigsäure, Schwefelsäure und 5-Nitronaphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1260) (N., Z.). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure bei 30° N¹-Acetyl-naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4) (S. 755) (B., U.). — NH<sub>4</sub>C<sub>12</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (N., Z.).

#### 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

5 - Amino - naphthalin - sulfonsäure - (1), Naphthylamin-(1) - sulfonsäure - (5), a-Naphthylaminsulfonsäure L, Laurentsche Säure  $SO_3H$  $C_{in}H_sO_sNS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 5-Chlor-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 160) mit 25% jeem Ammoniak auf 200—210° (OEHLER, D. R. P. 72336; Frdl. 3, 435). Durch Nitrierung von Naphthalinsulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 155), Reduktion des dabei erhaltenen Gemisehes von Nitro-naphthalin-sulfonsäuren und Abtrennung der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) aus dem Gemisch der Naphthylaminsulfonsäuren auf Grund der Leichtlösliehkeit ihres aus dem Gemisch der Naphthylaminsultonsauren auf Grund der Leichtloshehkeit ihres Natriumsalzes (Schöllkoff, D. R. P. 40571; Frdl. 1, 393). Durch Kochen von 5-Nitronaphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 167) mit Schwefelammonium (Schmidt, Schaal, B. 7, 1367; Cleve, Öf. Sv. 1875, No. 9, S. 24; B. 10, 1722; Bl. [2] 24, 511; vgl. Laurent, J. 1850, 508). Durch Reduktion von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Eisen und Essigsäure (Erdmann, A. 275, 265). Bei längerem Erhitzen von a-Naphthylamin mit konz. Schwefelsäure auf 125—1300, neben Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 758) und Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788) (Erdm., A. 275, 193, 200, 204, 221). Neben Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4.7) (S. 789) bei vorgiehtigem Erwähmen von a Naphthylamin mit ranghonder Schwefel säure-(4) (S. 739) bei vorsichtigem Erwärmen von a-Naphthylamin mit rauchender Schwefelsäure (Schmidt, Schaal, B. 7, 1368; vgl. Witt, B. 19, 581). Beim Eintragen von salzsaurem a-Naphthylamin in rauchende Schwefelsäure  $(20-25^{\circ})_0$  SO<sub>3</sub>) unter Eiskühlung (Witt, B. 19, 578; Mauzelius, B. 20, 3401) neben Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (Schultz, B. 20, 3161). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) wird erhalten, wenn man  $\alpha$ -Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1230) in rauchende Schwefelsäure (20%) SO<sub>3</sub>) unter Vermeidung starker Erwärmung einträgt, die erhaltene Lösung mit Wasser verdünnt und kocht (Lange, B. 20, 2940); als Nebenprodukt tritt Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) in geringer Menge auf (Schultz, B. 20, 3161). — Darst. Man erhitzt 400 g a-Naphthylamin mit 2 kg konz. Schwefelsaure 22 Stunden auf 125—130°; man gießt die Lösung nach dem Erkalten in 16 l Wasser, neutralisiert mit Kalkmilch, filtriert und dampft das Filtrat zur Trockne ein; den trocknen Rückstand behandelt man mit kaltem absolutem Alkohol und kocht den ungelöst bleibenden Anteil wiederholt mit absol. Alkohol aus; hierbei löst sieh das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5); den in absol. Alkohol unlöslichen Anteil behandelt man mit kaltem Methylalkohol, wobei das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) in Lösung geht und das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) ungelöst bleibt (ERDMANN, A. 275, 200, 204, 205). Zur Darstellung einer ganz einheitlichen Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) geht man zweckmäßig von dem leicht rein zu erhaltenden Calciumsalz der 5-Nitronaphthalin-sulfonsäure-(1) aus; man erwärmt 16 g dieses Salzes mit 40 cem konz. Salzsäure und 80 cem Wasser, trägt in die dünnflüssige Masse 17 g Zinkstaub ein, kocht schließlich auf, saugt nach dem Erkalten ab und krystallisiert aus Wasser unter Zusatz von etwas Salzsäure um (Erdm., A. 275, 264).

Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (SCHM., SCHA.; ERDM., A. 275, 265). Verliert im Vakuum über Schwefelsäure kein Wasser, wohl aber bei 110° (Erdm.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1255,2 Cal. (Erdm., A. 275, 265). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,4×10<sup>-4</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 625). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 168. Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) wird von Natriumamalgam in a-Naphthylamin und Schwefeldioxyd zerlegt (Friedländer, Lucht, B. 26, 3032). Beim Verschmelzen von Nachthylamin-(1)sulfonsaure (5) mit Ätznatron entsteht 5-Amino-naphthol (1) (Bd. XIII, S. 670) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 49448; Frdl. 2, 280). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Salzsäure unter Druck entstcht a-Naphthylamin (SCHULTZ, B. 20, 3162). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Schwefelsäure (2 Vol. destillierte Schwefelsäure, 1 Vol. Wasser) auf 2000 wird a-Naphthylamin nur spurenweise gebildet (Erdmann, A. 275, 198). Leitet man bei 180-190° überhitzten Wasserdampf durch ein Gemisch von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) und Schwefelsäure (2 Vol. destillierte Schwefelsäure, 1 Vol. Wasser), so tritt langsam Spaltung in a-Naphthylamin und Schwefelsäure ein (Erdmann, A. 275, 198). Erhitzt man Naphthylamin (1)-sulfonsäure (5), gelöst in Schwefelsäuremonohydrat, mit rauchender Schwefelsäure (63% Anhydridgehalt) erst 8 Stunden auf 90% dann 30 Stunden auf 120°, so entsteht Naphthylamin (1)-trisulfonsäure (2.5.7) (S. 800) (Cassella & Co., D. R. P. 188505; Frdl. 8, 1360). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) in alkoh. Suspension entsteht die entsprechende Diazo-naphthalin-sulfonsäure  $C_{10}H_6O_3N_2S$  (Syst. No. 2202) (Cleve, *Of. Sv.* 1875, Nr. 9, S. 27; *Bl.* [2] 24, 512). Diese wird auch bei gleichzeitigem Eintragen einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) und einer wäßr. Natriumnitritlösung in eisgekühlte verdünnte Salzsäure oder B. 35, 978, 982). Die Salze der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) geben in wäßriger bezw. alkoholischer Lösung mit Benzaldehyd die Salze der N-Benzal-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 746) (Erdm., A. 247, 326; 275, 203). Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) entsteht das Natriumsalz der N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 746) (Schroeter, B. 39, 1565). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit dem Natriumsalz der 2-Chlorbenzoesāure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer unter Druck auf 115—120° entsteht das saure Natriumsalz der N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 747) (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 1000 bis 140° entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 746) (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Beim Erwarmen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit 4.4'-Bisdimethylamino benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in verd. Schwefelsäure auf ca. 80° entsteht 1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-sulfonsäure-(5) (S. 778) (BAYER & Co., D. R. P. 97286, 98546; C. 1898 II, 568, 836). Durch Kochen von Naphthylamin-(1)sulfonsäure-(5) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfitlösung und Erhitzen des Produktes (vgl. Friedländer, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927],  $\mathbf{NH}_{\sim}$ 209) mit starker Salzsäure auf dem Wasserbade erhält man die Benzocarbazolsulfonsäure der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3378) (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 5, 25). Bei der Einw. von Benzoldiazoniumsalz auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) in Gegen-  $\mathrm{HO_{3}S}$ wart von Natriumacetat bildet sich 2-Benzolazo-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No.

2187) (GATTERMANN, SCHULZE, B. 30, 52).
Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) findet Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen,
z. B. von Echtrot A (Schultz, Tab. No. 161); vgl. weiter Schultz, Tab. No. 162, 265, 308, 364, 480;
Soc. St. Denis, D. R. P. 45787; Frdl. 2, 310; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 58505; Frdl.
3, 694; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 66888, 67240; Frdl. 3, 791, 793. Über Verwendung von

Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) zur Herstellung des Diphenylnaphthylmethanfarbstoffs Neupatentblau vgl. Schultz, Tab. No. 563.

Lösungen der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) und ihrer Salze nehmen auf Zusatz von Bromwasser (1 Tropfen) eine intensiv violette Färbung an, die raseh durch rotviolett in kirsch-

Bromwasser (1 Tropfen) eine intensiv violette Färbung an, die rasch durch rotviolett in kirschrot übergeht und dann ganz verblaßt (Kohner,  $J.\ pr.\ [2]\ 61,\ 229)$ .

Salze. Die Lösungen der Salze zeigen eine grünliche Fluorescenz (Cleve). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Blättehen (Cl.). Leicht löslich in Wasser (Cl.), löslich in Alkohol (Oehler). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Nadeln oder Prismen (Mauzelius). — AgC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Krystallinisch (Erdm., A. 247, 317). — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 8 H<sub>2</sub>O. Nadeln oder Blätter. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Cl.; M.). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 9 H<sub>2</sub>O. Tafeln (Cl.). Schr leicht löslich in heißem Wasser (M.). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Schr leicht lösliche Prismen (Cl.; M.). — Zn(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 9 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (M.). — Pb(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Warzen (Cl.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Amid} & C_{10}H_{10}O_2N_2S = H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2. & \textit{B. Das Hydrojodid entsteht neben}\\ \text{Bis-[5-amino-naphthyl-(1)]-disulfid (Bd. XIII, S. 671) bei sechsstündigem gelindem Sieden von Marchann der Granden von Gran$ 5 g 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäurc-(1)-amid (Bd. XI, S. 168) mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,5) und rotem Phosphor (Ekbom, B. 23, 1118). — Täfelehen (aus warmem Alkohol). F: 259—260% Unlöslich in kaltem Alkohol, sehwer löslich in Benzol, leieht in Eisessig. — $C_{10}H_{10}O_2N_2S + HCl$ . Sehuppen oder Nadeln. — Hydrojodid. Nadeln. Löslich in Alkohol. — $(C_{10}H_{10}O_2N_2S)_2 + H_2SO_4$ . Nadeln.

- 5-Dimethylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{12}H_{13}O_3NS=(CH_3)_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Dimethylannaphthylamin (Bd. XII, S. 1221) mit ca. 95% iger Schwefelsäure auf 1306, neben einer nicht näher eharakterisierten, in Wasser leieht löslichen isomeren Sulfonsäure (Fussgänger, B. 35, 976; vgl. Friedländer, Welmans, B. 21, 3128; Kalle & Co., D. R. P. 90274; Frdl. 4, 603). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Methyljodid, Methylalkohol und Na OH im Bombenrohr auf 100—110° (Fu., B. 35, 978). — Blättehen mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther (Fu.). Fluoresciert in wäßt. Lösung grün (Fu.). — Liefert bei der Kalisehmelze 5-Dimethylamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 670) (Fu.). Überführung in eine leicht lösliche Disulfonsäure durch Erhitzen mit rauchender Sehwefelsäure: K. & Co.
- 5-Diäthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N.N-Diäthyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{14}H_{17}O_3NS = (C_2H_5)_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) durch Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol in Gegenwart von Natronlauge im Einsehmelzahle auf 130° (Fussgänger, B. 35, 982). Nadeln mit 1 Mol.  $H_2O$  (aus Wasser). Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; löslich in konz. Salzsäure und verd. Alkalien.
- 5 Anilino naphthalin sulfonsäure (1), N Phenyl naphthylamin (1) sulfonsäure (5)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin (1) sulfonsäure (5) mit 2—4 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 100—140° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). — Sehr wenig löslich in Wasser. — Natriumsalz. Blättehen. Sehwer löslich in Wasser.
- 5-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-p-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 100—140 $^6$  (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). — Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Blättehen. Schwer löslich in Wasser.
- 5-Benzalamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Benzal-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Man versetzt eine Lösung des Natrumsalzes oder besser des Caleiumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Benzaldehyd (Erdmann, A. 247, 326; 275, 203). — Na $C_{17}H_{12}O_3NS+2H_2O$ . Blättehen (aus 96% igem Alkohol). Ziemlich sehwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Wasser. — Caleiumsalz. Nadeln oder Prismen. Unlöslich in absol. Alkohol und kaltem Wasser, löslich in verd. Alkohol.
- 5-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{12}H_{11}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Entsteht bei 8-stdg. Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) mit Eisessig, Natriumaeetat und Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler zum Sieden (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 69555; Frdl. 3, 433). Das Natriumsalz entsteht beim Behandeln des troeknen Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)

sulfonsäure-(5) mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Schroeter, B. 39, 1565). Man trägt 1 Tl. a-Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1230) gemiseht mit dem gleichen Gewieht Glaubersalz, in 5 Tle. rauchende Schwefelsäure (23% SO<sub>3</sub>) bei 0—5° cin, läßt 5 Stdn. stchen und gießt auf Eis (B. A. S. F.; vgl. Lange, B. 20, 2940). — Krystallinisches Pulver mit 4 H<sub>2</sub>O; sehr leicht löslich in Wasser; wird beim Kochen mit Wasser und verd. Säuren verseift (B. A. S. F.). Läßt sich durch Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure (30%, SO<sub>3</sub>) und Verseifung des Beaktionsprodukts mit siedenden verdünnten Säuren in Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) überführen (B. A. S. F.). Vereinigt sich mit Diazoniumsalzen zu Diazoaminoverbindungen  $\mathbf{R}\cdot\mathbf{N}:\mathbf{N}\cdot\mathbf{N}(\mathbf{CO}\cdot\mathbf{CH_3})\cdot\mathbf{C_{10}H_6}\cdot\mathbf{SO_3H}$  (Schrofter, Privatmitteilung). - Na  $C_{12}H_{10}O_4$  NS (Schr.).

(EKBOM, B. 23, 1120). — F: 231—2320. Sehr schwer löslich in Alkohol.

- 5-Diacetylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1)-amid, [N.N - Diacetyl - naphthylamin - (1)-sulfonsäure-(5)]-amid  $C_{14}H_{14}O_4N_2S = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)-amid mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Ekbom, B. 23, 1120). — Schuppen (aus Alkohol). F: 200°. Schwer löslich in Alkohol.
- 5- [2-Carboxy-anilino] naphthalin sulfonsäure (1), N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{13}O_5NS=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H\cdot B.$  Das saure Natriumsalz entsteht beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure (5) mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen auf 115-1200 unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). — Saures Natriumsalz. Schmiltt noch nicht bei 280°. Schwer löslich in Wasser.
- 4-Chlor-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 8-Chlor-naphthyl- $SO_3H$ amin - (1) - sulfonsäure - (5)  $C_{10}H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsaure (1) (Bd. XI, S. 169) bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge (CLEVE, Of. Sv. 1893, 187). Aus 8-Chlor-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1256) durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure bei H2N niedriger Temperatur (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 112778; C. 1900 II, 511). H<sub>2</sub>N Cl Man versetzt die Lösung des Natriumsalzes der Naphthylendiamin-(1.8)-sulfonsäure-(4) (S. 754) mit wäßr. Natriumnitrit, gießt bei 0° in Salzsäure und behandelt die abfiltrierte Aziminonaphthalinsulfonsäure (Syst. No. 3947) mit konz. Salzsäure und Kupferpaste bei 30—50° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 147852; C. 1904 I, 132). — Sehr sehwer lösliche Nadeln (CL.). — Gibt beim Verschmelzen mit Atzalkalien 8-Amino-napthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 834) (B. A. S. F.). — NaC<sub>in</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NClS+H<sub>2</sub>O. In Wasser ziemlich lösliche Krystalle (CL.).
- 6-Chlor-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 2-Chlor-naphthyl- $SO_3H$ amin - (1) - sulfonsäure - (5)  $C_{10}H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 6-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure - (1) (Bd. XI, S. 169) mit Ferrosulfat und Natronlange (CLEVE, O/. Sv. 1893, 177). — Cl. Nadeln mit  $1^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O. Sehr schwer löslich in Wasser. — NaC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS +  $1^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O. Tafeln. Ziemlich leicht löslich. — KC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS +  $1^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O. Tafeln. Ziemlich leicht löslich. — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Tafeln. Ziemlich schwer löslich. — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Tafeln. Ziemlich schwer löslich.

 $HO_3S$  $SO_3H$ 2.2'-Dinitro-[di-naphthyl-(1)-amin]-disulfonsäure - (5.5')  $C_{20}H_{13}O_{10}N_3S_2$ , s. nebenstehende  $\frac{|\cdot_{\mathrm{NO_{2}}}|_{\mathrm{NH}}}{|\cdot_{\mathrm{O_{2}}\mathrm{NH}}}$ Formel. B. Das Mononatriumsalz wird erhalten durch Einw. von Schwefelammonium auf das Natriumsalz der 5-Chlor-6-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 170) und nachfolgenden Zusatz von Salzsäure (CLEVE,  $O\!\!\!\!/ t$ . Sv. 1893, 332;  $C\!\!\!\!/ t$ . Z. 17, 758). — Na $C\!\!\!\!\!/ C_{20}H_{12}O_{10}N_3S_2+4H_2O$ . Goldgelbe Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Bis-[2-nitro-5-sulfo-naphthyl-(1)]-amin,

8-Nitro-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-naphthyl- $SO_3H$  $O_2N$ amin-(1)-sulfonsaure-(5)  $C_{10}H_8O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) in konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure von 45° Bé bei 0—10° (BAYER & Co., D. R. P. 133951; C. 1902 II, 867). — Nädelchen. Schwer löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 133951). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 119662; C. 1901 I, 979; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 151042; C. 1904 I, 1382.

#### 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

6 - Amino - naphthalin - sulfonsäure - (1) , Naphthylamin - (2) - sulfonsäure-(5),  $\beta$  - Naphthylamin -  $\gamma$  - monosulfonsäure, Dahlsche  $\beta$ -Naphthylamin monosulfonsäure III  $C_{10}H_0O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 58, 141, 188; B. 24 Ref., 656. — B. Bei mehrtägigem Verrühren von schwefelsaurem  $\beta$ -Naphthylamin mit überschüssiger Schwefelsaure von 66° Bé in ca. 55°/ $_0$  Ausbeute, neben Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 750) (Dahl & Co., D. R. P. 32276; Frdl. 1, 425; Erdmann, A. 275, 277). Bei 5—6-stdg. Erhitzen von  $\beta$ -Naphthylamin mit 3—3¹/ $_2$  Tln. Schwefelsäure von 66° Bé auf 100—105° in ca. 40°/ $_0$  Ausbeute; daneben werden erhalten 50°/ $_0$  Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8), 5°/ $_0$  Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 760) und 5°/ $_0$  Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) (Green, Soc. 55, 35; B. 22, 722; vgl. D. & Co., D. R. P. 29084; Frdl. 1, 421). Bei kurzem Erwärmen von  $\beta$ -Naphthylamin mit 3 Tln. rauchender Schwefelsäure (20°/ $_0$  SO $_3$ ) auf 70—80° in ca. 68—70°/ $_0$  Ausbeute; daneben werden erhalten ca. 30°/ $_0$  Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) und Spuren der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (D. & Co., D. R. P. 29084, 32271; Frdl. 1, 423, 424). Man läßt auf  $\beta$ -Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1284) konz. Schwefelsäure bei 20—30° einwirken, verdünnt nach beendeter Sulfurierung mit Wasser und kocht (Kinzelberger & Co., Patentanmeldung K. 5732 [1887]; Frdl. 1, 431).

Trennung der bei der Sulfurierung von β-Naphthylamin durch konz. Schwefelsäure entstehenden Naphthylaminsulfonsäuren. Man führt die bei der Sulfurierung von β-Naphthylamin erhaltenen Naphthylaminsulfonsäuren in die Natriumsalze über und kocht das Gemisch der Salze 1 Stde. mit dem 6—7-fachen Gewicht 90 $^0$ /ojgen Alkohols; hierbei bleibt das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) ungelöst. Man filtriert das Salz ab, dampft die Mutterlauge ein, nimmt den Rückstand mit Wasser auf und fällt mit Salzsäure. Die ausgefällten Säuren neutralisiert man mit Barytwasser und läßt krystallisieren. Es scheidet sich ein Gemisch der Bariumsalze der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) und der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) aus, gelöst bleibt das Bariumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5), aus dem man durch Salzsäure die freie Säure erhält. Das aus dem Gemisch der schwer lösliehen Bariumsalze gewonnene Gemisch der freien Säuren wird durch wiederholtes fraktioniertes Umkrystallisieren aus warmem Wasser (vgl. Schultz, B. 20, 3159) zerlegt, in welchem die Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (Green, Soc. 55, 35).

Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) wird beim Umkrystallisieren aus Wasser (DAHL & Co., D. R. P. 29084) oder beim Fällen der ammoniakalischen Lösung mit Essigsäure (Green, Soc. 55, 35) in Tafeln erhalten. 4 Tl. löst sieh in 3025 Tln. Wasser von 200 (Waterman, GROOT, C. 1928 I, 1288); fast unlöslich in Alkohol (DAHL & Co., D. R. P. 29084; FORSLING, B. 20, 2103). Die wäßrigen bezw. alkoholischen Lösungen der Säure und ihrer Salze fluorescieren rotblau (D. & Co., D. R. P. 29084). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,4×10<sup>-5</sup> (EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 630). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 170. — Naphthylamin-(2)sulfonsäure-(5) gibt beim Behandeln mit Natriumamalgam  $\beta$ -Naphthylamin und Schwefeldioxyd (Friedlander, Lucht, B. 26, 3032). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf eine alkoh. Suspension von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) entsteht die entsprechende Diazonaphthalinsulfonsaure (Forsling, B. 20, 2105). Diese entsteht auch bei gleiehzeitigem Eintragen einer wäßrigen Lösung des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) und einer wäßr. Natriumnitritlösung in eisgekühlte verdünnte Salzsäure, wobei die salpetrige Säure stets in einem kleinen Übersehuß sein muß (Erdmann, A. 275, 279). Naphthylamin-(2)sulfonsäure-(5) liefert beim Erhitzen mit Natriumdisulfit in großer Menge [Di-naphthyl-(2)amin]-disulfonsäure (5.5') (S. 750) neben Naphthol (2)-sulfonsäure (5) (Bd. XI, S. 282) (Bucherer, Stohmann, J. pr. [2] 71, 441). Trägt man Naphthylamin (2)-sulfonsäure (5) in 3 Tle. auf 160° erhitzte Schwefelsäure von 66° Bé ein und hält die Temperatur des Gemisches 1½ Stde. auf dieser Höhe, so werden Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) und Naphthylamin-(2)sulfonsäure-(7) erhalten (Weinberg, B. 20, 3354). Bei der Sulfurierung von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit rauchender Schwefelsäure ( $20^{9}/_{0}$  SO<sub>3</sub>) bei einer  $20^{9}$  nicht übersteigenden Temperatur entstehen Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) und wenig Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.5) (S. 786) (Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 163; B. 24 Ref., 716). Sulfuriert man Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit rauehender Schwefelsäure ( $40^{\circ}/_{\circ}$ SO<sub>3</sub>) zunächst in der Kälte und dann bei Wasserbadtemperatur, so erhält man als Endprodukt Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(1.5.7) (S. 800) (BAYER & Co., D. R. P. 80878; Frdl. 4, 578). Überführung der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) in ein N-Benzyl-derivat: BAYER & Co., D. R. P. 41506; Frdl. 1, 434. Das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) gibt in wäßr. Lösung mit Benzaldehyd das Natriumsalz der N-Benzal-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (ERD., A. 275, 278). Erhitzt man das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit dem Natriumsalz der 2-Chlor benzoesiure-(Bd IX S. 234) in wäßr. Lösung sulfonsäure-(5) mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung

in Gegenwart von Kupfer unter Druck auf 115—120°, so entsteht das saure Natriumsalz der N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (s. u. und S. 750) (Höchster Farbw., D. B. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (B. & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). — Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Schultz, Tab. No. 175; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 120322; C. 1901 I, 1131. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — Quantitative Bestimmung in verdünnter schwefelsaurer Lösung durch Titration mit Kaliumbromat in Gegenwart von Kaliumbromid: VAUBEL, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. — Ammoniumsalz. Sehr leicht löslich Tafeln (GREEN). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 5 H<sub>2</sub>O. Tafeln (aus Wasser). Äußerst leicht löslich in Wasser (Forsling, B. 20, 2104; Erdmann, A. 275, 278), löslich in Alkohol (DAHL & Co., D. R. P. 29084). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Rhomboederartige Krystalle. Äußerst leicht löslich in Wasser (F.). — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 8 H<sub>2</sub>O. Krystalle (F.). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 11 H<sub>2</sub>O. Nadeln (aus Wasser). 1 Tl. wasserhaltiges Salz löst sich in 11 Tln. kalten Wassers (F.). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 2 ½ H<sub>2</sub>O. Äußerst leicht löslich in Wasser (F.).

Amid  $C_{10}H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen von 5-Chlor-6-nitronaphthalin-sulfonsäure-(1)-amid (Bd. XI, S. 170) mit Jodwasserstoff-Eisessig und Phosphor (Cleve, Of. Sv. 1893, 331). — Nadeln. F: 165°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

- 6-Äthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{12}H_{13}O_3NS = C_2H_5$ ·NH· $C_{10}H_6$ ·SO<sub>3</sub>H. B. Bei der Sulfurierung von salzsaurem Äthyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1274) mit sehwach rauchender Schwefelsäure bei mäßiger Temperatur (Leonhardt & Co., D. R. P. 95624; Frdl. 4, 1001). Sehwer löslich. Bildet ein in Alkohol sehr leicht lösliches Natriumsalz. Gibt bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (20 $^0$ /<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) bei 100—120 $^0$  N-Äthyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783).
- 6 Anilino naphthalin sulfonsäure (1), N Phenyl naphthylamin (2) sulfonsäure (5)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben der N-Phenyl-naphthylamin (2)-sulfonsäure (8) (8. 751) bei allmählichem Eintragen von 10 Tln. Phenyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1275) in 40 Tle. Schwefelsäuremonohydrat; man läßt 2 Tage lang stehen und gießt in 160 Tle. Wasser; das nach dem Abkühlen ausgeschiedene Gemenge der beiden Säuren wird mit 300 Tln. Wasser und wenig überschüssigem Ammoniak gekocht und heiß filtriert; beim Erkalten krystallisiert das Salz der N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) aus (Clayton Aniline Co., D. R. P. 53649; Frdl. 2, 266; Lesser, B. 27, 2364). Entsteht auch beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit Anilin und salzsaurem Anilin (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Schr wenig löslich in Wasser (B. & Co.). Salze: Clayton Aniline Co. Ammoniumsalz. Platten. 100 Tle. einer bei 20° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 0,42 Tle. trocknes Salz. Kalinmsalz. Nadeln. Löslich in Wasser. NaC<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>NS. Nadeln. 100 Tle. einer bei 100° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 19 Tle. trocknes Salz.
- 6-o-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-o-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Neben N-o-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 751) bei der Einw. von Schwefelsäuremonohydrat auf o-Tolyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1277) (Clayton Aniline Co., D. R. P. 57370; Frdl. 3, 512; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (Cl. A. Co.). Natriumsalz. Platten. 100 Tlc. Wasser von 15° lösen 2,2 Tle. Salz (Cl. A. Co.). Caleiumsalz. Blättchen. Fast unlöslich in heißem Wasser (Cl. A. Co.).
- 6-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 515). Fast unlöslich in Wasser. Natriumsalz. Nadeln. In Wasser etwas löslich.
- 6-Benzalamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Benzal-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht beim Eintragen von Benzaldehyd in die warme wäßrige Lösung des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (Erdmann, A. 275, 278).  $NaC_{17}H_{12}O_3NS + \frac{1}{2}H_2O$ . Nadeln oder Blätter.
- 6 [2 Carboxy anilino] naphthalin sulfonsäure (1), N [2 Carboxy phenyl] naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{17}H_{13}O_5NS = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Das

saure Natriumsalz entsteht beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure -(5) mit dem Natriumsalz der 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen unter Druck auf 115—120° (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). — Saures Natriumsalz. Schwer lösliche Blättehen. Schmilzt noch nicht bei 280°.

Bis-[5-sulfo-naphthyl-(2)]-amin, [Di-naphthyl-(2)-amin]-disulfonsäure-(5.5')  $C_{20}H_{15}O_6NS_2 = HN(C_{10}H_6\cdot SO_3H)_2$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit Natriumdisulfit, neben Naphthol-(2)-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 282) (Bucherer, Stohmann, J. pr. [2] 71, 441). — Leicht löslich in Wasser.

5-Chlor-6-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 1-Chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NClS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Reduktion von 5-Chlor-6-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 170) mit Ferrosulfat und Natronlauge (CLEVE, Of. Sv. 1893, 333). Beim Eintragen von einem Teil salzsaurem 1-Chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1308) in 3—4 Tle. abgekühlte rauchende Schwefel-

$$H_2N$$
. Cl

amin-(2) (Bd. AH, S. 1506) H 3-4 He. abgekunte l'authende Schwert-saure (Hellström, Of. Sv. 1889, 109). Entsteht fast als einziges Produkt, wenn salzsaures 1-Chlor-naphthylamin-(2) 6 Stdn. mit 4 Tln. einer  $2^{0}/_{0}$  SO<sub>3</sub> enthaltenden Schwefelsäure auf  $70^{0}$  erhitzt wird (Ammstrong, Wynne, Chem. N. 59, 141, 188; B. 24 Ref., 655). Beim Kochen der N-Acetyl-1-chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (s. u.) mit Salzsäure (H., Of. Sv. 1889, 121). — Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (H.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 145906, 148881; C. 1903  $\Pi$ , 1099; 1904 I, 619. — Salze: H. NH<sub>4</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS + H<sub>2</sub>O. Blätter. — NaC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS +  $1^{1}/_{2}$ (?)H<sub>2</sub>O. Äußerst leicht lösliche krystallinische Masse. — KC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS +  $1^{1}/_{2}$ (P) H<sub>2</sub>O. Tafeln oder Schuppen. — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Nadeln. Krystallisiert auch mit  $3^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O in Tafeln. — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Nadeln. — Zn(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O. Tafeln oder Nadeln. — Pb(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NClS)<sub>2</sub>. Nadeln.

5-Chlor-6-acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-1-chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{12}H_{10}O_4NCIS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5CI\cdot SO_3H$ . B. Aus N-Acetyl-1-chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1309) und rauchender Schwefelsäure (Hellström, Of. Sv. 1889, 117). — Nadeln mit 2  $H_2O$ . Verliert bei 100° nur 1  $H_2O$ , den Rest oberhalb 160°. Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Essigsäure und 1-Chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5). — Na $C_{12}H_9O_4NCIS+2H_2O$ . Äußerst leicht lösliche Blättchen. —  $KC_{12}H_9O_4NCIS+1$  (2). Schuppen oder Tafeln. Ziemlich schwer löslich. — Mg  $(C_{12}H_9O_4NCIS)_2+9(?)H_2O$ . Sehr leicht lösliche Nadeln. —  $Ca(C_{12}H_9O_4NCIS)_2+8H_2O$ . Nadeln oder vierseitige Krystalle. Ziemlich leicht löslich. —  $Ba(C_{12}H_9O_4NCIS)_2+4H_2O$ . Wenig lösliche Blättchen. —  $Zn(C_{12}H_9O_4NCIS)_2+10(?)H_2O$ . Äußerst leicht lösliche Nadeln.

### 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylamin-(2)-sulfonsäure - (8), β-Naphthylamin-α-monosulfonsäure, Dahlsche β-Naphthylaminmonosulfonsäure I C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim 12-stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286) mit Ammoniak auf 200—250° (Landshoff, D. R. P. 27378; Frdl. 1, 416; vgl. auch Bayer, Duisberg, B. 20, 1427). Entsteht schon bei weit niedrigerer Temperatur beim Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) mit Ammoniumsulfitlösung nnd Ammoniak (Buoherer, J. pr. [2] 70, 358). Weitere Bildungen s. bei Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 748). — Prismen (aus Wasser) oder Nädelchen. 1 Tl. löst sich in 1680 Tln. Wasser von 20° (Waterman, Groot, C. 1928 I, 1288); fast unlöslich in Alkohol (Dahl. & Co., D. R. P. 29084; Frdl. 1, 421; Forsling, B. 20, 2100). Die Lösungen der Säure und ihrer Salze fluorescieren blau (D. & Co.; Fo.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,22 × 10<sup>-4</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 631). — Gibt beim Behandeln mit Natriumamalgam β-Naphthylamin und Schwefeldioxyd (Friedländer, Eucht, B. 26, 3032). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) in alkoh. Suspension entsteht die entsprechende Diazonaphthalinsulfonsäure C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S (Syst. No. 2202) (Fo.). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) gibt in konz. Schwefelsäure mit 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (D: 1,47—1,51) unter Kühlung (Immerheiser, D. R. P. 57023; Frdl. 3, 511; Friedländer, Lucht, B. 26, 3033) oder besser mit 1 Mol.-Gew. Kaliumnitrat in einer Kältemischung (Jacchia, A. 323, 119) 6-Nitro-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 752). Kocht man Naphthylamin-(2)-sulfonsäure oder Schwefelsäure an, so erhält man Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 134401; C. 1902 II, 868; vgl. B. A. S. F., D. R. P. 115335; C. 1901 II, 1136). Trägt

man Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) in 3 Tle. auf 160° erhitzte Schwefelsäure von 66° Bé cin und hält das Reaktionsgemisch 1½ Stdn. auf dieser Temperatur, so werden Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 760) und Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) erhalten (Weinberg, B. 20, 3354). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) läßt sich durch Behandeln mit Natronlauge und Dimethylsulfat bei 50—60° und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit konz. Kalilauge in N.N-Dimethyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (s. u.) überführen (Smith, Soc. 89, 1507). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Bei der Einw. von Diazoverbindungen auf Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) bilden sich keine Azo- sondern Diazoaminoverbindungen R·N·N·NH·C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>·SO<sub>3</sub>H (Smith, Soc. 89, 1507; vgl. Witt, B. 21, 3483; Erdmann, A. 275, 281; Noeltting, Bianchi, C. 1898 II, 1049); nur bei der Kuppelung mit p-Nitro-diazobenzol in saurer Lösung bildet sich die entsprechende Azoverbindung (Noel, Bl.). — Über Verwendung von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Schultz, Tab. No. 175; Merz, D. R. P. 213499; C. 1909 II, 1026. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Blättchen (aus Wasser) (Forsling, B. 20, 2101). Unlöslich in Alkohol (Erdmann, A. 275, 280). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + ½ H<sub>2</sub>O. Sechsseitige Tafeln (F.). — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Warzen (ans Wasser). Außerst leicht löslich in Wasser (F.). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Säulen. 1 Tl. löst sich in ea. 23 Tln. kalten Wassers (F.). — Zn(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Säulen (F.).

7-Dimethylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{12}H_{13}O_3NS = (CH_{3)_2}N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) mit wäßr. Natriumhydroxyd auf 50—60° und versetzt die Lösung langsam mit überschüssigem Dimethylsulfat; das gereinigte Reaktionsprodukt wird 5 Stdn. mit konz. Kalilauge erwärmt (SMITH, Soc. 89, 1507). — Nadeln (aus Wasser). F: 244°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol. 100 g Wasser von 25° lösen 3,47 g der Säure (Veley, Soc. 91, 172). Die Lösungen fluoreseieren blau (S.). Grad der Farbveränderung von Methylorange als Maß der Affinität: V., Soc. 91, 171. — Reagiert nicht mit Diazoniumsalzen (S.). —  $KC_{12}H_{12}O_3NS$ . Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (S.).

7-Anilino - naphthalin - sulfonsäure - (1), N - Phenyl - naphthylamin - (2) - sulfonsäure-(8)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Entsteht neben N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 749) beim allmählichen Eintragen von 10 Tln. Phenyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1275) in 40 Tle. Schwefelsäuremonohydrat (Clayton Aniline Co., D. R. P. 53649; Frdl. 2, 266; Lesser, B. 27, 2364). Entsteht auch beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Aus Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286) beim Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung und Anilin (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 451). — Nadeln (B., St.). — Ammoniumsalz. Nadeln. 100 Tle. einer bei 20° gesättigten wäßr. Lösung enthalten 53,9 Tle. trocknes Salz (Cl. A. Co). — Natriumsalze. Na $C_{16}H_{12}O_3NS + 2H_2O$ . Blättchen (L.). — Na $C_{16}H_{12}O_3NS + 3H_2O$ . Platten. 100 Tle. einer bei 104° gesättigten wäßr. Lösung enthalten 48,3 Tle. trocknes Salz; die alkoh. Lösung fluoresciert blau (Cl. A. Co.). — Kaliumsalz. Platten. Löslich in Wasser (Cl. A. Co.). — Calciumsalz. Nadeln oder Prismen. Löslich in Wasser (Cl. A. Co.). — Calciumsalz. Nadeln oder Prismen. Löslich in Wasser (Cl. A. Co.).

7-o-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-o-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{17}H_{15}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Neben der N-o-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 749) bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf o-Tolyl- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1277) (Clayton Aniline Co., D. R. P. 57370; Frdl. 3, 512). — Natriumsalz. Blättehen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser von 15° lösen 2,09 Tle. — Calciumund Bariumsalz. Blättehen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

7-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_5 \cdot SO_3H$ . B. Beim Koehen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286) mit Natriumdisulfitlösung und p-Toluidin (Buoherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 451). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 515). — Krystalle. Löslich in 14 Tln. koehendem Wasser (Bu., St.). — Natriumsalz. Blättchen. Ziemlich löslich in Wasser (B. & Co.).

7-[4-Oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure - (1), N - [4-Oxy-phenyl] - naphthyl-amin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{16}H_{13}O_4NS = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Koehen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) mit Natriumdisulfitlösung und 4-Amino-phenol (Bd. XIII,

S. 427) (BUCHERER, STOHMANN, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 451). — Krystallinisches Pulver. Löslich in 15 Tln. kochenden Wassers.

7-p-Phenetidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-[4- $\ddot{A}$ thoxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{18}H_{17}O_4NS=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) mit Natriumdisulfitlösung und p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) (B., Sr., C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 451). — Krystallinisches Pulver. Löslieh in 40 Tln. kochendem, in 100 Tln. kaltem Wasser.

3-Nitro-7-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 6-Nitro-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8)  $C_{10}H_8O_5N_2S$ , s. ncbenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8), gelöst in konz. Schwefelsäure, mit 1 Mol.-Gew. konz. Salpetersäure (FRIEDLÄNDER, Lucht, B. 26, 3033; vgl. Immerheiser, D. R. P. 57023; Frdl. 3, 511). — Darst. Man löst 500 g Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) unter Umrühren in 10 kg konz. Schwefelsäure, trägt in die auf 0° bis —6° abgekühlte Lösung in kleinen Portionen 222 g Kaliumnitrat ein und gießt nach 12-stdg. Stehen auf Eis (Jacchia, A. 323, 119). — Leicht gelblich gefärbtes amorphes Pulver. Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure Naphthylendiamin-(2.6)-sulfonsäure-(4) (S. 754) (J., A. 323, 130). Läßt sieh durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure in Nitrodiazonaphthalinsulfonsäure  $C_{10}H_5O_5N_3S$  (Syst. No. 2202) überführen (J.). — NH $_4C_{10}H_7O_5N_2S$ . Dunkelrote Prismen; verändert sieh nicht beim Erhitzen auf 150° (J.). — Ba $(C_{10}H_7O_5N_2S)_2 + 4^4/_2H_2O$ . Morgenrote Krystalle (J.).

## 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und ihre Derivate.

8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylamin-(1)-sulfon- $SO_3H$ säure-(8), a-Naphthylaminmonosulfonsäure S, Schöllkopfsche a-Naphthylaminmono sulfonsäure  $C_{10}H_9O_3NS$ , Formel I. B. Durch Nitrierung von Naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 155), Reduktion des dabei erhaltenen Gemisches von Nitro-naphthalin-sulfonsäuren und Abtrennung der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) aus dem Gemisch der Naphthylaminsulfonsäuren auf Grund der Schwerlöslichkeit ihres Natriumsalzes (Schöllkoff, D. R. P. 40571; Frdl. 1, 393). Beim Reduzieren von 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 168) mit Eisenpulver und Eisessig (ERDMANN, A. 275, 274). Beim Erhitzen von 1 Tl. des neutralen Natriumsalzes der Naphthsultam-disulfonsäure der Formel II (Syst. No. 4333) mit 5 Tln.  $20^{9}$ /oiger Salzsäure auf  $140-450^{9}$  (Dressel, Kothe, B. 27, 2140). — Nadeln mit  $1\,\rm{H_2O}$ ; verliert das Krystallwasser bei  $130^{9}$  (Er., A. 275, 274). 1 Tl. löst  $100^{9}$ HN-SO<sub>2</sub> sich in 4800 Tln. Wasser von 21° und in 238 Tln. siedendem Wasser; löslich in II. Eisessig (Er., A. 247, 320). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem  $SO_3H$ Druck: 1254,4 Cal. (Er., A. 275, 275), 1257,4 Cal. (Er., A. 275, 276).

Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,02×10<sup>-5</sup> (EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 627). Die kaltgesättigte wäßrige Lösung wird durch wenig Eisenehlorid intensiv violett gefärbt; ein Tropfen Goldchlorid bewirkt eine rote, dann violette Färbung und Fluoreseenz der Lösung (Er., A. 247, 322). — Naphthylamin (1)-sulfonsaure (8) wird von Natriumamalgam in a-Naphthylamin und Schwefeldioxyd übergeführt (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3032). a-Naphthylamin und Schwereidioxyd ubergerunrt (FREDLANDER, LUCHY, B. 20, 3032). Beim 8—10-stdg. Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Wasser im Autoklaven bei 180—220° entsteht das Ammoniumsalz der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 275) (Höchster Farbw., D. R. P. 74644; Frdl. 3, 423). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Salzsäure unter Druck (Schultz, B. 20, 3162) oder mit verd. Schwefelsäure auf 180° (Er., A. 247, 328) entsteht a-Naphthylamin. Durch Eintragen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure von 10% Anhydridalische Verbildung (1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure von 10% Anhydridalische Verbildung (1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure-(8) in gehalt unter Kühlung und Erhitzen der Lösung auf dem Wasserbade wird Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (S. 787) gebildet (Schö., D. R. P. 40571; Frdl. 1, 393). Trägt man Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in rauchende Schwefelsäure von 40% Anhydridgehalt ein und erwärmt die Lösung bei 80—90°, so wird die Naphthsultam-disulfonsäure der Formel II (Syst. No. 4333) gebildet (Bay. & Co., D. R. P. 79566, 80668; Frdl. 4, 530, 561). Bei der Diazotierung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in mineralsaurer Lösung mit Natriumnitrit entsteht die entsprechende Diazonaphthalinsulfonsäure (Syst. No. 2202) (Er., A. 247, 331). Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit 3 Tln. Phosphoroxychlorid auf 130° entsteht Naphthsultam (Syst. No. 4197) (Dannerth, Am. Soc. 29, 1320). Beim Verschmelzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Ätzalkali entsteht 8-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 671) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 55404; Frdl. 2, 281). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen braunstichig schwarzen Baumwollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 97541; C. 1898 II, 688). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) gibt beim Erhitzen mit Methyljodid, Methylalkohol und Natronlauge im geschlossenen Rohr auf etwas über 100° N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (Fussgänger, B. 35, 983). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) in wäßr. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Äthylbromid im Druckkessel auf 90—100° wird N-Äthyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) erhalten (Bax. & Co., D. R. P. 122066; C. 1901 II, 154). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) iefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (Bax. & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513; vgl. Kalle & Co., D. R. P. 170630; C. 1906 II, 473). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) reagiert nicht mit Benzaldehyd (Er., A. 247, 327). Gibt beim Kochen mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (Bay. & Co., D. R. P. 75084; Frdl. 3, 429). — Verwendung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Bay. & Co., D. R. P. 96083; C. 1898 I, 1254; Leonhardt & Co., D. R. P. 108546; C. 1900 I, 1183. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Tafeln oder Blätter. 100 Tle. Wasser lösen bei 24° 1,13 Tle. und bei 100° 2,67 Tle. Salz (Er., A. 247, 323). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Blätter. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 3,56 Tlc. und bei 100° 14,9 Tle. Salz (Er., A. 247, 324).

- 8-Methylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Methyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_HH_{11}O_3NS=CH_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von N-Methyl-naphthsultam (Syst. No. 4197) mit konz. Kalilauge (Dannerth, Am. Soc. 29, 1322). Krystalle (aus siedendem Wasser).
- 8-Dimethylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{12}H_{13}O_3NS = (CH_2)_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Methyljodid, Methylalkohol und Natronlauge im geschlossenen Gefäß auf 100—110° (Fussgänger, B. 35, 983). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Na $C_{12}H_{12}O_3NS + H_2O$ . Krystalle (aus Alkohol). Wird bei 130° wasserfrei.
- 8-Åthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Äthyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{12}H_{13}O_3NS = C_2H_5$ ·NH· $C_{10}H_6$ ·SO<sub>3</sub>H. B. Aus dem Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) durch Erhitzen der wäßr. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Äthylbromid im Autoklaven auf 90—100° (BAYER & Co., D. R. P. 122066; C. 1901  $\Pi$ , 154). Krystalle. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.
- 8 Anilino naphthalin sulfonsäure (1), N-Phenyl naphthylamin (1) sulfonsäure (8)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von 1 Tl. Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit 3,5 Tln. Anilin und 1 Tl. salzsaurem Anilin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3,513). Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Anilin und salzsaurem Anilin bei Gegenwart von Wasser unter Druck auf 140° (KALLE & Co., D. R. P. 170630; C. 1906 II, 473). Aus dem sauren Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) beim 30-stdg. Erhitzen mit Anilin auf 180° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 158923; C. 1905 I, 909). Blättchen. Schwer löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 70349). N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Sulfonsäureblau, Schultz, Tab. No. 188; über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab.No. 256, 257, 265; B. & Co., D. R. P. 75571; Frdl. 4, 717; D. R. P. 118655; C. 1901 I, 654. Natriumsalz. Krystallwasser-haltige Nadeln, die bei Handwärme schmelzen; sehr leicht löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 70349).
- 8-o-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-o-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{17}H_{15}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Bei 10-stdg. Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit o-Toluidin bei Gegenwart von etwas Benzoesäure auf 1800 bis 200° (Bayer & Co., D. R. P. 71168; Frdl. 3, 516). Schwer löslich in Wasser. Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 8-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-p-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit überschüssigem p-Toluidin auf 140—150° (BAYER & Co., D. R. P. 71168; Frdl. 3, 516). Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8), p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin beim 10-stdg. Erhitzen auf 160—170° (B. & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 515). Man löst Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) und überschüssiges p-Toluidin in verd. Salzsäure und erhitzt die klare Lösung unter Druck auf 150° (Kalle & Co., D. R. P. 170630; C. 1906 II, 473). Aus dem sauren Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) durch 30-stdg. Erhitzen mit p-Toluidin in Gegenwart von Benzoesäure auf 190° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 158923; C. 1905 I, 909). Schwer löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 71158). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 189; vgl. auch B. & Co., D. R. P. 75571; Frdl. 4, 717; D. R. P. 122065; C. 1901 II, 154. Natriumsalz. Krystallwasserhaltige Blättchen, die bei Handwärme schmelzen; leicht löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 71158).

8-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{12}H_{11}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von Naphthylamin-(1)sulfonsäure -(8) mit Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BAYER & Co., D. R. P. 75084; Frdl. 3, 429). — Nadeln. Gibt bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure dic N-Acetylverbindungen der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (S. 787) und der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(6.8) (S. 785).

7-Chlor-8-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), 2-Chlor-naphthyl-H<sub>2</sub>N amin - (1) - sulfonsäure - (8)  $C_{10}H_8O_3NCIS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 7-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 170) mit der theoretischen Menge Ferrosulfat + Ammoniak (CLEVE, Of. Sv. 1893, 79; Ch. Z. 17, 398). — Schwer lösliches Krystallpulver.

SO<sub>2</sub>H

## Diaminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(1).

3.4-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylendiamin-(1.2)sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Kongorot (Syst. No. 2187) mit Zinn und Salzsäure (Fried-LÄNDER, KIELBASINSKI, B. 29, 1978). - Nädelchen (aus heißem Wasser). -Mit Natriumamalgam entsteht Naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 196).

3.7 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (1), Naphthylendi - $SO_3H$ amin-(2.6)-sulfonsäure-(4) C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. Aus 6-Nitro-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 752) durch Reduktion mit Zinnchlorür in saurer Lösung (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3033; Jacchia, A. 323, 130). — Grauweiße Tafeln. Gibt keine krystallisationsfähigen Salze (J.).

4.5-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylendiamin-(1.8)- $SO_3H$ sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man stellt aus a-Nitro-naphthalin mit rauchender Schwefelsäure zunächst 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 167) dar; in das auf 10° abgekühlte Sulfurierungsgemisch läßt man bei 15-20° die nötige Menge Salpeterschwefelsäure einlaufen und gießt nach 24-stdg. Stehen in Salzwasser; nach dem Erkalten scheidet sich der größte Teil der entstandenen 4.5-Dinitro-naphthalin-sulfonsäurc-(1) ab; diese reduziert man in wäßr. Lösung durch Erwärmen mit Eisenspänen und etwas Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 70019; Frdl. 3, 454). Beim Erhitzen des sauren Sulfats des Naphthylendiamins-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) auf Temperaturen oberhalb 100°, zweckmäßig im Vakuum (BAYER & Co., D. R. P. 216075; C. 1909 II, 1950). — Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser; die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich (C. & Co., D. R. P. 70019). — Durch Erhitzen mit Kalkmilch unter Druck auf 220-2400 entsteht 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 306) (C. & Co., D. R. P. 75962; Frdl. 4, 548). Durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Disulfitlösung und Behandlung des hierbei erhaltenen Produktes mit Alkali wird 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 834) erhalten (BAYER & Co., D. R. P. 109102; C. 1900 II, 359; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 120690; C. 1901 I, 1395; Bucherer, J. pr. [2] 69, 73; 70, 349). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure erhält man ebenfalls 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (C. & Co., D. R. P. 73607; Frdl. 3, 455). Beim Versetzen der heißen wäßrigen Suspension von Naphthylendiamin-(1.8)-sulfonsäure-(4) mit Aceton entsteht die Verbindung  $\mathrm{HO_3S \cdot C_{10}H_5 < \stackrel{\mathrm{NH}}{\sim} C(CH_3)_2}$  (Syst. No. 3707) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122475; Frdl. 6, 220). Bei der gleichzeitigen oder aufeinanderfolgenden Einwirkung von Aceton und Disulfit entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 835) (B. A. S. F., D. R. P. 120016; C. 1901 I, 1074; BUCHERER, J. pr. [2] 70, 349). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 77425; Frdl. 4, 766; D. R. P. 139908; C. 1903 I, 797; B. A. S. F., D. R. P. 121228; C. 1901 I. 1395. — Sulfat. Nadeln (C. & Co., D. R. P. 70019).

47 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (1), Naphthylendi amin-(1.6)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B.  $H_2N$  Das Ammoniumsalz entsteht bei 12-stdg. Erhitzen von 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 850) mit konz. Ammoniak auf ca. 180° (Dahl & Co., D. R. P. 77157; Frdl. 3, 480; FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, B.

$$\begin{array}{c} SO_3H \\ \vdots \\ NH_2 \end{array}$$

29, 1979). — Nädelehen (aus heißem Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (D. & Co., D. R. P. 77157). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: D. & Co., D. R. P. 65834; Frdl. 3, 736. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit KBr + KBrO<sub>3</sub> in schwefelsaurer Lösung: VAUBEL, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. Bestimmung mittels Methylenblaus: V., Bartelt, C. 1906 I, 598. — Salze: F., K. Die Lösungen der Salze mit Basen fluorescieren stark blauviolett. — Ammoniumsalz. Blättehen. Leicht löslich. — NaC<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S + 1,5H<sub>2</sub>O. Tafeln. Sehwerer löslich als das Ammoniumsalz. — Bariumsalz. Tafeln. —  $2C_{10}H_{10}O_3N_2S + 2HCl + PtCl_4$ . Ziemlich leicht lösliche gelbe Prismen (aus Wasser).

4.8-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kocht zunächst 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 838) mit Disulfitlösung bis zur völligen Überführung in 1.5-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 305) und erhitzt sodann mit konz. Ammoniak im geschlossenen Rohr (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 232). Beim Kochen von N¹-Aeetylnaphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4) mit n-Natronlauge am Rückflußkühler (B., U., J. pr. [2] 80, 225). — Graublaue Blättehen. — Läßt sich durch Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung auf dem Wasserbad und Kochen des hierbei erhaltenen Produktes mit konz. Natronlauge in 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 833) überführen.

8 - Amino - 4 - acetamino - naphthalin - sulfonsäure - (1) ,  $\mathbb{N}^1$ - Acetyl - naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4)  $\mathbb{C}_{12}\mathbb{H}_{12}\mathbb{O}_4\mathbb{N}_2\mathbb{S} = (\mathbb{C}\mathbb{H}_3\cdot\mathbb{C}0\cdot\mathbb{N}\mathbb{H})(\mathbb{H}_2\mathbb{N})\mathbb{C}_{10}\mathbb{H}_5\cdot\mathbb{S}0_3\mathbb{H}$ . B. Bei der Reduktion von N-Aeetyl-5-nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 744) mit Zinkstaub und Salzsäure bei 30° (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 223). — Schwer löslich in kaltem und heißem Wasser. — Läßt sich durch Koehen mit Natriumdisulfitlösung und Kochen des hierbei erhaltenen Produktes mit konz. Natronlauge in 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 838) überführen. — Natriumsalz. Krystalle. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.

5.6 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (1), Naphthylendi-amin-(1.2)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Benzolazo-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2187) mit Zinn und Salzsäure auf dem Wasserbade (WITT, B. 21, H2N. 3486; Gattermann, Schulze, B. 30, 53). — Blättchen. Sehwer löslich in Wasser; die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid tief smaragdgrün gefärbt (W.). — Beim Behandeln mit Natriumamalgam in Gegenwart von SO<sub>2</sub> entsteht Naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 196) (G., Sch.).

5 - Amino - 6 - anilino - naphthalin - sulfonsäure - (1),  $N^2$ - Phenyl - naphthylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(5)  $C_{16}H_{14}O_3N_2S = (C_6H_5\cdot NH)(H_2N)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Man stellt aus N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 749) und p-Diazobenzolsulfonsäure die Azoverbindung  $HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_{10}H_5(NH\cdot C_6H_5)\cdot SO_3H$  (Syst. No. 2187) dar und spaltet diese durch Behandlung mit Zinnehloriür und rauchender Salzsäure (Lesser, B. 27, 2367). — Flockiger Niederschlag. —  $NaC_{16}H_{13}O_3N_2S + H_2O$ . Krystallflitter. Leicht löslich in Wasser. Wird von Eisenehlorid grün gefärbt.

5.7 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (1) , Naphthylendi - amin-(1.3)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. ncbenstehende Formel. B. Durch 6—8-stdg. Erhitzen von Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.5) (Bd. XI, S. 228) mit Ätznatron auf 140—150° und 12—20-stdg. Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Ammoniak und Salmiak auf 175° (Kalle & Co., D. R. P. 94075; Frdl. 4, 601). Bei der Reduktion von 5.7-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 470) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Dannerth, Am. Soc. 29, 1327). — Nadeln. Leicht löslich in Wasser (K. & Co.).

8-Anilino-5-[4-oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(1), N<sup>4</sup>-Phenyl-N<sup>1</sup>-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(5)  $C_{22}H_{18}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man oxydiert N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 753) gemeinsam mit 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) und behandelt die violette alkalische Lösung des gebildeten Indophenolfarbstoffs mit Schwefelnatrium (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 162156; C. 1905  $\Pi$ , 866). — Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Die Lösung in Alkalisulfiden oder -sulfiten ist gelblich und haltbar. Die Lösung

in Alkalien oxydiert sich an der Luft wieder zu dem violetten Indophenol. Beim Erhitzen mit Alkalipolysulfiden auf 120° entsteht ein grüner Schwefelfarbstoff (vgl. dazu *Schultz*, *Tab.* No. 746).

- 6.8 Diamino naphthalin sulfonsäure (1), Naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) oder der Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) (Bd. XI, H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub>2</sub>N. H<sub></sub>
- 8 Äthylamino 6 anilino naphthalin sulfonsäure (1),  $N^1$  Äthyl  $N^8$  phenylnaphthylendiamin (1.3) sulfonsäure (8)  $C_{18}H_{18}O_3N_2S = (C_6H_5\cdot NH)(C_2H_5\cdot NH)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Durch 5—6-stdg. Erhitzen von N-Äthyl-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 78854; Frdl. 4, 597). Gelbes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkalien; die alkoh. Lösung des Natriumsalzes fluoresciert blaugrün.
- 6.8 Dianilino naphthalin sulfonsäure (1), N.N' Diphenyl naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8)  $C_{22}H_{18}O_3N_2S=(C_6H_5\cdot NH)_2C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Durch 3—6-stdg. Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150—170° (Bayer & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 501). Gelbes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Alkohol, etwas leichter in Eisessig; ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (B. & Co., D. R. P. 75296). Verwendung zur Darstellung blauer Azinfarbstoffe: Bayer & Co., D. R. P. 79189, 86223, 86224, 87671, 206646; Frdl. 4, 428, 434, 436, 437; 9, 266; C. 1909 I, 1059.
- 8-Äthylamino-6-o-toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N¹-Äthyl-N³-o-tolyl-naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8)  $C_{19}H_{20}O_3N_2S$ -( $CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH$ )( $C_2H_5\cdot NH$ ) $C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Durch 5—6-stdg. Erhitzen von N-Äthyl-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit o-Toluidin und salzsaurem o-Toluidin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 78854; Frdl. 4, 597). Braungelbes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser; leicht löslich in Alkalien. Die alkoh. Lösung des Natriumsalzes fluoresciert gelblichgrün.
- 8-Äthylamino-6-p-toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N¹-Äthyl-N³-p-tolyl-naphthylendiamin- (1.3) sulfonsäure- (8)  $C_{19}H_{20}O_3N_2S=(CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH)(C_2H_5\cdot NH)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . Beim Erhitzen von N-Äthyl-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 86 222; Frdl. 4, 431). Verwendung zur Darstellung blauer Azinfarbstoffe: B. & Co.
- 6.8 Di p toluidino naphthalin sulfonsäure (1), N.N′-Di-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8)  $C_{24}H_{22}O_3N_2S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C_{16}H_5 \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 150—170° (BAYER & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 500). Schwer löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, sehr wenig in Alkohol, etwas leichter in Eisessig; bei Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol und Eisessig ziemlich leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 75296). Gibt mit p-Diazobenzolsulfonsäure eine Azoverbindung, die beim Erwärmen mit Schwefelsäure auf 80—90° einen blauroten Azinfarbstoff liefert (B. & Co., D. R. P. 82240; Frdl. 4, 393). Gibt mit p-Nitroso-dimethylanilin und rauchender Schwefelsäure einen violetten Azinfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 78497; Frdl. 4, 427). Verwendung zur Darstellung weiterer Azinfarbstoffe: B. & Co., D. R. P. 86223, 206646; Frdl. 4, 434; 9, 266; C. 1909 I, 1059. NaC<sub>24</sub>H<sub>21</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S. Farblos. Leicht löslich in warmem Wasser (B. & Co., D. R. P. 75296).
- 8-Amino-7-anilino-naphthalin-sulfonsäure-(1), N²-Phenylnaphthylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(8)  $C_{16}H_{14}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man stellt aus N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 751) und p-Diazobenzolsulfonsäure die Azoverbindung  $HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_5(NH \cdot C_6H_5) \cdot SO_3H$  (Syst. No. 2187) dar und spaltet diese durch Behandlung mit Zinnchlorür und rauchender Salzsäure (Lesser, B. 27, 2368). Nadeln. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.
- 2. Aminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_8O_3S=C_{10}H_7\cdot SO_3H$  (Bd XI, S. 171). Vgl. auch No. 3, S. 769.

## Monoaminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(2).

#### 1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derivate.

1-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylamin-(1)-sulfon- $NH_2$ săure-(2), a-Naphthylamin- $\lambda$ -monosulfonsăure  $C_{10}H_9O_3NS$ , s. neben-+80.Hstehende Formel. B. Beim Erhitzen von a-Naphthylamin (Bd. XII, S.1212) und Sulfamidsäure auf 180-1850 (DE RULITER DE WILDT, R. 23, 175, 177, 180; vgl. Paal, Jänicke, B. 28, 3164). Entsteht ferner durch Erhitzen von a-Naphthylamin mit aromatischen Aminosulfonsäuren, z. B. Sulfanilsäure, auf 180-1900 (BAYER & Co., D. R. P. 75319; Frdl. 3, 428) oder mit Naphthionsäure bezw. anderen Naphthylaminsulfonsäuren auf 170–190 $^{\circ}$  (B. & Co., D. R. P. 77118; Frdl. 3, 429). Das Natriumsalz entsteht durch Erhitzen des Natriumsalzes der  $\alpha$ -Naphthyl-sulfamidsäure (Bd. XII, S. 1254) im Kohlendioxydstrom auf 185—190° (Tobias, D. R. P. 79132; Frdl. 4, 527). Das Natriumsalz entsteht aus naphthionsaurem Natrium beim Erhitzen auf 200—250° (Landshoff & Meyer, D. R. P. 56563; Frdl. 2, 269; Cleve, B. 24, 3472) im Kohlendioxydstrome unter Rühren (Erdmann, A. 275, 226) oder besser beim Erhitzen in siedendem Naphthalin (B. & Co., D. R. P. 72833; Frdl. 3, 427). Zur Reinigung der Säure m siedendem Naphthalm (B. & Co., D. R. F. 72833; Frat. 3, 427). Zur Reinigung der Saure kann die Überführung in das Calciumsalz dienen (Er., A. 275, 229). — Nadeln (aus Wasser). Rhombisch bipyramidal (Мовтон, B. 24, 3472; Z. Kr. 23, 155; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 407). Schmilzt unter Zers. bei 262—265° (DE R. DE W.), 272° (PAAL, JÄNICKE, B. 28, 3165). Unlöslich in Alkohol und Benzol (DE R. DE W.); 100 g wäßr. Lösung halten bei 0° 0,24 g, bei 20° 0,41 g, bei 50° 0,80 g, bei 100° 3,10 g (Dolinski, C. 1905 I, 1233; B. 38, 1835). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1258,1 Cal. (Er., A. 275, 263). Elektrische Leitfähigkeit: Евевзвасн, Ph. Ch. 11, 624. Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) als Maß der Affinität: Velley, Soc. 91, 167. — Verwendung von Dirhenvlagenthylmethanfarbetoffen: Bayer & Co. D. R. 276, 273 zur Darstellung von Diphenylnaphthylmethanfarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 76073, 80510; Frdl. 4, 209, 210; Geier & Co., D. R. P. 80982; Frdl. 4, 212. — NH<sub>4</sub>C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Schuppen. F: 265° (DE R. DE W.). Leicht löslich (Cl.). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Schuppen. Löst sich in 10 Tln. siedenden und 60 Tln. kalten Wassers (CL.; vgl. Er., A. 275, 263). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (CL.). — AgC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS. Krystallinischer Niederschlag (CL.). —  $Mg(C_{10}H_8O_3NS)_2 + 8H_2O$ . Tafeln. Leicht löslich (CL.). —  $Ca(C_{10}H_8O_3NS)_2$ . Prismen (aus Wasser). Löslich in 20 Tln. siedenden Wassers (ER., A. 275, 228). —  $Ba(C_{10}H_8O_3NS)_2 + H_2O$ . Schuppen. Schwer löslich (CL.). —  $Zn(C_{10}H_8O_3NS)_2 + 5H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich (CL.). —  $Pb(C_{10}H_8O_3NS)_2 + H_2O$ . Schuppen. Schwer löslich (CL.). —  $Mn(C_{10}H_8O_3NS)_2 + H_2O$ . Quadratische Tafeln. Ziemlich leicht löslich (CL.).

1-Äthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Äthyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_{13}O_3NS = C_2H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) mit Äthyljodid im Druckrohr auf 100° (de Ruijter de Wildt, R. 23, 185). — Nadeln (aus Wasser). F: 207—208°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol. —  $KC_{12}H_{12}O_3NS$ . Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.

1-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2)  $C_{12}H_{11}O_4NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) mit Essigsäureanhydrid (CLEVE, B. 24, 3473). — Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 150°.

5-Nitro-1-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 5-Nitro-naphthyl-amin-(1)-sulfonsäure-(2) C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) bei höchstens 15° (CASSELLA & Co., D. R. P. 70890; Frdl. 3, 482). — Gelbe Flocken. Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Gelbe Blättchen.

4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylamin-(1)-sulfon-

# $\begin{array}{c} NH_2 \\ \vdots \\ NO_2 \end{array}$

 $\cdot SO_3H$ 

#### 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derivate.

säure-(3), Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure γ C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-naphthalinsulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 185) mit Ferrosulfat (CLEVE, B. 21, 3271; vgl. NH<sub>2</sub>
B. 19, 2181). Beim Behandeln einer alkal. Lösung der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit Natriumamalgam (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3032). Entsteht ferner beim Kochen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mit 75% jeger Schwefelsäure (KALLE & Co., D. R. P. 64979; Frdl. 3, 425). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser (FR., B. 28, 1951). — Bei der Sulfurierung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit rauchender Schwefelsäure

(20% SO<sub>3</sub>-Gehalt) bei höchstens 20° entsteht Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.5) (Armstrong, Wynne, Chem. N. 73, 55). Beim Behandeln von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) in alkoh. Suspension mit Stickstofftrioxyd erhält man die entsprechende Diazo-naphthalinsulfonsäure C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S (Syst. No. 2202) (Cl., B. 21, 3272). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) geht beim Erhitzen mit Wasser unter Druck in Naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XII, 270) über (K. & Co., D. R. P. 64979). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Ammoniak und Salmiak auf 160—180° entsteht Naphthylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, 200) (K. & Co., D. R. P. 89061; Frdl. 4, 598). Beim Erhitzen der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf höchstens 140° entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (s. u.) (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Erhitzt man aber auf 150—170°, so entsteht N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, S. 200) (B. & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 501). Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) reagiert mit 4-Nitro-benzoldazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat unter Bildung der Nitrobenzolazon-naphthylaminsulfonsäure nebenstehender Formel (Syst. No. 2187) (Gattermann, Schulze, B. 30, 54). Zur Verwendung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. z. B.: B. & Co., D. R. P. 65262; Frdl. 3, 769.

NH<sub>2</sub>

Verwendung zur Darstellung eines gelben Farbstoffs durch Kondensation mit Formaldehyd in saurer Lösung: Bayer & Co., D. R. P. 65262; Frdl. 3, 760.

NH<sub>2</sub>

Schuppen. Leicht löslich (Cl., B. 21, 3271). — AgC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Mikroskopische Nadeln (Cl., B. 21, 3272). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub>. Prismen (Cl., B. 21, 3272).

Amid  $C_{10}H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Das Hydrojodid entsteht durch Reduktion von 4-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 185) mit Jodwasserstoffsäure; man löst in Wasser und fällt mit Ammoniak (CLEVE, B. 21, 3272). — Nadeln mit 1  $H_2O$ . F: 131°. —  $C_{10}H_{10}O_2N_2S+HCl$ . Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

4-Anilino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf höchstens 140° (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). — In Wasser etwas löslich (B. & Co., D. R. P. 70349). — Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 150—170° N¹-Phenyl-N³-p-tolyl-naphthylendiamin-(1.3) (Bd. XIII, S. 200) (B. & Co., D. R. P. 78854; Frdl. 4, 597). Bei Verwendung von Anilin entsteht N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3) (B. & Co., D. R. P. 78854). — Natriumsalz. Nadeln. In Wasser ziemlich leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 70349).

4-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-p-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 120—135° (Bayer & Co., D. R. P. 71158, 75296; Frdl. 3, 501, 516). — In Wasser etwas löslich. — Natriumsalz. Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

4-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid, [N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3)]-amid  $C_{12}H_{12}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3)-amid und Essigsäureanhydrid (CLEVE, B. 21, 3273). — Nadeln (aus Wasser). F: 220—221°.

4 • Ureido • naphthalin • sulfonsäure • (2) • ureid  $C_{12}H_{12}O_4N_4S = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus salzsaurem Naphthylamin-(1) • sulfonsäure-(3) • amid und Kalium-cyanat (CLEVE, B. 21, 3273). — Amorphes Pulver. F: 273°. Fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Natronlauge.

#### 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derivate.

5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6), Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure  $\beta$ ,  $\alpha$ -Naphthylamin- $\mu$ -monosulfonsäure  $C_{10}H_9O_3NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 400 g  $\alpha$ -Naphthylamin 22 Stunden mit 2000 g konz.  $H_2N$  Schwefelsäure auf 125—130° und neutralisiert nach dem Erkalten und Verdünnen mit 16 l Wasser mit Kalkmilch; nach der Entfernung des Calciumsulfats dampft man auf  $1^1/_2$  l ein und läßt erkalten, wodurch das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 744) teilweise zurAbscheidung gelangt; die Mutterlauge verdampft man zur Trockne und versetzt dann mit soviel absol. Alkohol, daß ein dünnflüssiger Brei entsteht; man filtriert nach mehrstündigem Stehen und kocht den Rückstand noch mehrmals mit absol. Alkohol aus; die alkoh. Lösungen enthalten gleichfalls das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5); mehrmalige

Behandlung des bei der Extraktion mit Alkohol hinterbliebenen Rückstandes mit kaltem Methylalkohol löst das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788) und läßt das Calciumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) zurück (Erdmann, A. 275, 200, 204, 221; vgl. Hirsch, B. 21, 2371). Bei der Reduktion von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 186) mit Schwefelammonium (CLEVE, Of. Sv. 1876, No. 7, S. 54; Bl. [2] 26, 447) oder mit Eisenpulver und verd. Essigsäure (En., A. 275, 266). — Wird aus einer heißen alkalischen Lösung durch Salzsäure in Nadeln gefällt, die sich schnell in würfelartige Krystalle umwandeln; in eben dieser Form krystallisiert die Säure auch aus heißem Wasser; bei langsamer Krystallisation schießt sie in Blättchen an; erfolgt die Abscheidung aus konz. Salzlösungen durch Salzsäure, aber, durch Anwesenheit von Naphthylaminpolysulfonsäuren verzögert, erst nach einigen Tagen, so krystallisiert die Säure mit 2 H<sub>2</sub>O in Tafeln (Er., A. 275, 207; vgl. A. 275, 267). Das Krystallwasser entweicht zum größten Teil im Exsiccator über Schwefelsäure (Er., A. 275, 207). 1 Tl. Säure löst sich in 1000 Tln. Wasser von 16° (Er., A. 275, 208). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1258,4 Cal. (Er., A. 275, 268). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,95×10<sup>-4</sup> (Ebers-BACH, Ph. Ch. 11, 626). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 169. Die wäßr. Lösung wird durch einen Tropfen Eisenchloridlösung kornblumenblau gefärbt (Er., A. 275, 208). — Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) wird durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (1 Vol.  $H_2O$ , 2 Vol. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) auf 200° nicht verändert [Unterschied von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) und (5)] (Er., A. 275, 199). Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure eine Diazoverbindung, die beim Kochen mit angesäuertem Wasser Naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 274) liefert (Er., A. 275, 213). Läßt sich durch Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung auf 120—150° und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Alkalien in Naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) überführen (BAYER & Co., D. R. P. 109102; C. 1900 II, 359). Liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 760) (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Gibt beim Kochen mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfitlösung ein Produkt (vgl. Friedländer, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209), das beim Erhitzen mit verd. Natronlauge die Benzolazo-naphthalinsulfonsäure der Formel I (Syst.  $\cdot \mathrm{SO_{9}H}$ HO<sub>2</sub>S· No. 2154), beim Erhitzen mit NH. starker Salzsäure Naphthol-(1)- I. II. sulfonsäure (6) und die Benzo- $C_6H_5 \cdot N : N$ carbazolsulfonsäure der Formel II (Syst. No. 3378) liefert (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 5, 26). Über Verwendung der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) zur Darstellung von Azofarbstoffen s.: BAYER & Co., D. R. P. 65 262, 67 261, 71015, 75 411, 86 420, 92 799; Frdl. 3, 669, 769, 774, 782; 4, 755, 843; CASSELLA & Co., D. R. P. 83 572, 87 973; Frdl. 4, 735, 863; Schultz, Tab. No. 278, 492. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Leicht löslich in Wasser und Methylalkohol, schwer in Athylalkohol und in Kochsalzlösung (Er., A. 275, 209). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 4½ H<sub>2</sub>O. Tafeln. Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure nicht vollständig (Er., A. 275, 269). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Krystalle. Unlöslich in absol. Alkohol, sehr leicht löslich in Wasser (Er., A. 275, 210). — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 12 H<sub>2</sub>O. Tafeln (Er., A. 275, 211). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Krystalle. Wird bei 110° wasserfrei; leicht löslich in Wasser; 1 absol. Alkohol löst in der Kälte 0,2 g und bei Siedehitze 0,7 g; 1 l siedender Methylalkohol löst 0,9 g (Er., A. 275, 210). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 7 H<sub>2</sub>O. Rhombenförmige Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser; verwittert rasch (Er., A. 275, 270). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Nadeln. Ziemlich schwer löslich (Er., A. 275, 270). — Zn(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 12 H<sub>2</sub>O. Tafeln (aus Wasser) (Er., A. 275, 212, 270). — Cd(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub>. Nadelbüschel (Er., A. 275, 271). — Cd(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 8 H<sub>2</sub>O. Nadeln (Er., A. 275, 212). der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) zur Darstellung von Azofarbstoffen s.: BAYER & Co.,

Amid  $C_{10}H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Aus 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 186) mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,5) und rotem Phosphor bei längerem Erhitzen; man zerlegt das gebildete Hydrojodid durch Ammoniak (Еквом, B. 24, 330). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 218—219° unter Verkohlung. Schwer löslich in kaltem Alkohol. —  $C_{10}H_{10}O_2N_3S+HCl$ . Schuppen.

5-Methylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Methyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{11}H_{11}O_3NS=CH_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) mit Methyljodid und Natronlauge in Methylakohol auf 100—110° (Fuss-GÄNGER, B. 35, 982). — Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. —  $NaC_{11}H_{10}O_3NS+H_2O$ . Wird bei 140° wasserfrei.

5-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-p-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{17}H_{15}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (BAYER & Co., D. B. P. 71158; Frdl. 3, 516). Aus Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 790) durch Erhitzen mit p-Toluidin, eventuell unter Zusatz von Benzoesäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159353; C. 1905 I. 975). — Fast unlöslich in Wasser (B. & Co.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 202018; C. 1908 II, 1224. — Natriumsalz. Blättchen. Schwer löslich in Wasser (B. & Co.).

5-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid, [N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)]-amid  $C_{12}H_{12}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Durch Kochen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)-amid mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Еквом, B. 24, 331). — Nadeln (aus Alkohol). F: 238—239°.

6-Chlor-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 2-Chlor-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-5-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 188) mit Ferrosulfat in Gegenwart von Soda (CLEVE, Of. Sv. 1893, 87). Nädelchen (aus Wasser) mit 1 (?)  $H_2O$ . Na $C_{10}H_7O_3NClS + \frac{1}{2}H_2O$ . Täfelchen. K $C_{10}H_7O_3NClS$ . Tafeln. — Ba $(C_{10}H_7O_3NClS)_2 + \frac{1}{2}H_2O$ . Schuppen. Sehr wenig löslich.

8-Nitro-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 4-Nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_8O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) in Schwefelsäure-monohydrat mit Salpeterschwefelsäure  $(43^0/_0 \text{ HNO}_3)$  bei höchstens  $10^0$  (Cassella & Co., D. R. P. 73502; Frdl. 3, 511). — Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 118124, 119662; C. 1901 I, 602, 979.

8-Nitro-5-[4-oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Oxy-phenyl]-4-nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{12}O_6N_2S=HO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der 5-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 188) mit 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kreide (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 123922; C. 1901 II, 798). — Krystallinisches braungelbes Pulver (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol. Die braunviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen violett. — Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Ch. F. S.

## 6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derivate.

6-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6), Brönnersche Säure [ein aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) und Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) bestehendes Gemisch (vgl. Green, Soc. 55, 35; B. 22, 722) wurde als Dahlsche β-Naphthylamin-sulfonsäure II bezeichnet] C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht fast ausschließlich bei 2—3-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen β-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) und konz. Schwefelsäure auf 200—210° (Liebmann, Moniteur scient. [3] 15 [1885], 1043; Deutsche Patentanmeldung L. 3205 [1885]; Frdl. 1, 420; vgl. Schultz, Die Chemie des Steinkohlenteers, 4. Aufl., Bd. I [Braunschweig 1926]. S. 364). Neben sehr wenig Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) beim Schmelzen von β-Naphthylamin mit Kaliumdisulfat bei 230° (Bischoff, B. 23, 1914). Bei 1-stdg. Erhitzen von schwefelsaurem β-Naphthylamin mit 3 Tln. gewöhnlicher Schwefelsäure auf 160—170°, neben etwa der gleichen Menge Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (Green, Soc. 55, 34; B. 22, 721; vgl. Bayer, Duisberg, B. 20, 1428; Weinberg, B. 20, 2909, 3353; Schultz, B. 20, 3158; Erdmann, B. 21, 639; Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 188). In geringer Menge bei längerem Erhitzen von β-Naphthylamin mit 3—3½ Tln. Schwefelsäure (66° Bé) auf ca. 120°, neben anderen Naphthylamin-sulfonsäuren (Dahil & Co., D. R. P. 29084; Frdl. 1, 422; Green, Soc. 55, 34; B. 22, 721;

vgl. auch Forsling, B. 19, 1715; 20, 2099). Beim Erhitzen des Ammoniumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit Caleiumhydroxyd oder Soda und Wasser unter Druck auf 180° (Farbfabrik vorm. Brönner, D. R. P. 22547; Frdl. 1, 414) oder mit wäßr. Ammoniak unter Druck auf 250—280° (Gr., Soc. 55, 37; B. 22, 724). Beim Erhitzen eines Alkalisalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) im Ammoniakstrom auf 200—250° (Landshoff, B. 16, 1932; D. R. P. 27378; Frdl. 1, 446). Beim Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit Ammoniumsulfit und Ammoniak (Bucherer, J. pr. [2] 70, 357). Entsteht als Hauptprodukt neben Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7), wenn man Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 748) oder Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 750) in 3 Tle. auf 160° erwärmte Schwefelsäure einträgt und sodann 1½ Stunden diese Temperatur beibehält (Weinberg, B. 20, 3354). Trennung von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) s. bei dieser (S. 763). — Krystalle mit 1H<sub>2</sub>O (Forsling, B. 20, 77). 1 Tl. der wasserhaltigen Säure löst sich in 7790 Tln. Wasser von 20° (Waterman, Groot, Chem. Weekblad 25 [1928], 41; C. 1928 I, 1288). 1,6 Tle. Säure lösen sich in 1000 Tln. Wasser von 100° (Weil, B. 20, 2909 Anm.). Die wäßr. Lösung der Säure (sowie ihrer Salze) fluoresciert blau (Forsling, B. 20, 77). — Bei der Einw. von Natriumhypochlorit auf das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) entsteht die Dinaphthazin-disulfonsäure (Syst. No. 3707) der nebenstehenden Formel (Meigen, HO<sub>2</sub>S)

NORMANN, B. 33, 2717). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) wird von rauch. Schwefelsäure (20°/<sub>0</sub>SO<sub>3</sub>) in Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.6) (S. 787) und Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 784) übergeführt (Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 164; vgl. Forsling, B. 21, 3495).

<sup>38</sup>.

Durch Kochen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit vicl wäßr. Natriumdisulfitlösung, Ansäuern mit Salzsäure und Eindampfen erhält man Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 134401; C. 1902 II, 868; vgl. D. R. P. 126136; C. 1901 II, 1138). Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) liefert eine Diazoverbindung (Syst. No. 2202) (Forsling, B. 20, 80), die durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in die entsprechende Hydrazino-naphthalin-sulfonsäure (Syst. No. 2082) übergeführt werden kann (Bu., Schmidt, J. pr. [2] 79, 396). Kondensiert sich mit 3-Nitro-benzaldehyd in neutraler Lösung zu einer Nitro-benzalverbindung, die beim Erhitzen mit Alkalipolysulfid HO.S.

in das Naphthothioazolderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4390) übergeht (BAYER & Co., D. R. P. 165126; C. 1905 II, 1755). Liefert beim Erhitzen ihres Natriumsalzes mit Anilin und Natriumdisulfitlösung N-Phenyl-

S C NH<sub>2</sub>

naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 762) (Bad. Änilin- u. Šodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 II, 670; Bu., Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435). Diese entsteht auch beim Erhitzen der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Über Verwendung der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) zur Darstellung von Azofarbstoffen s. Schultz, Tab. No. 172, 174, 176, 177, 230, 302, 316, 357, 365, 366, 368, 370; B. A. S. F., D. R. P. 120322; C. 1901 I, 1131; Bayer & Co., D. R. P. 154668; C. 1904 II, 1559. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit KBr + KBrO, in schwefelsaurer Lösung: VAUBEL. Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92.

154668; C. 1904 II, 1559. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit KBr + KBrO<sub>3</sub> in schwefelsaurer Lösung: VAUBEL, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. Salze: Forsling, B. 20, 77. NH<sub>4</sub>C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Nadeln. Verliert im Exsicator sein Krystallwasser. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 2 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Löslich in ca. 40 Tln. kalten Wassers. — K C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Nadeln. Verliert im Exsicator sein Krystallwasser. 1 Tl. löst sich in ca. 40—50 Tln. Wasser. — Cu(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Musivgoldfarbene Nadeln. Äußerst schwer löslich in Wasser. — Ag C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Pulveriger Niedersehlag. — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Blätter oder Nädelehen. — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Löslich in ca. 255 Tln. kalten Wassers. — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Löslich in ca. 450 Tln. kalten Wassers. — Zn(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4H<sub>2</sub>O. Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — Pb(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Krystalliniseher Niederschlag. Äußerst schwer löslich in Wasser.

6-Methylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Methyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{11}H_{11}O_3NS=CH_3\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Aus dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) durch Erhitzen mit Methylaminsulfitlösung und Methylaminlösung im geschlossenen Gefäß auf 125° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121683; C. 1901 II, 74). Man erhitzt das mit Wasser zu einem dünnen Brei angerührte Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit einer wäßr. Lösung von methylschwefelsaurem Natrium im Autoklaven auf 180—200° (Bayer & Co., D. R. P. 41506; Frdl. 1, 434). — Krystallinisch. In Wasser sehr wenig löslich (B. A. S. F.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 41510, 41761, 43204; Frdl. 1, 435, 480; 2, 377. — Natriumsalz. Asbestähnliche Krystalle (B. A. S. F.).

- 6-Anilino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_3NS=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 190° bis 200°, neben Phenyl- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1275) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 38424; Frdl. 1, 417). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit Anilin und Natriumdisulfitlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 II, 670; Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 449), zweckmäßig in Gegenwart von Dimethylanilin (Bu., St.). Aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit Anilin und Natriumdisulfitlösung (B. A. S. F.; Bu., St.). Tafeln. Löslich in 15 Tln. heißem Wasser, in 60 Tln. kaltem Wasser (Bu., St.). Natriumsalz. Löslich in 22 Tln. heißem Wasser (Bu., St.). Anilinsalz  $C_6H_7N+C_{16}H_{13}O_3NS$ . Löslich in 20 Tln. heißem Wasser (Bu., St.). p-Toluidinsalz  $C_7H_9N+C_{16}H_{13}O_3NS$ . Löslich in 65 Tln. heißem Wasser (Bu., St.).
- 6-o-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-o-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit o-Toluidin und Natriumdisulfitlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 II, 670; BUCHERER, STOHMANN, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit o-Toluidin in Natriumdisulfitlösung (B. A. S. F.). Blättchen. Löslich in 67 Tln. heißem Wasser (Bu., St.).
- 6-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{17}H_{15}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 2000, neben p-Tolyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1277) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 38424; Frdl. 1, 417). Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit p-Toluidin und Natriumdisulfitlösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 II, 670; Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 451). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit p-Toluidin und Natriumdisulfitlösung (B. A. S. F.). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—1700 (Bayer & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). Krystalle. Löslich in 6 Tln. siedendem Wasser (Bu., St.). Natriumsalz. Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser (B. & Co.).
- 6-[4-Oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Oxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_4NS = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) und Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). Krystallinisches Pulver. Fast unlöslich in siedendem Wasser.
- 6-p-Phenetidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Äthoxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{18}H_{17}O_4NS=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) und Natriumdisulfitlösung (Bu., St., C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). Blättchen. Löslich in 50 Tln. siedendem Wasser, in 140 Tln. kaltem Wasser. Natriumsalz. Sehr wenig löslich.
- 6-[2-Carboxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[2-Carboxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{17}H_{13}O_5NS=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) und Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) durch Erhitzen der Alkalisalze in wäßr. Lösung mit Kupfer oder Kupfersalzen auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 146102; C. 1903 II, 1152). Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 280°. Schwer löslich in Wasser.
- 6-[3-Sulfo-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[3-Sulfo-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_6NS_2=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit dem Natriumsalz der Anilin-sulfonsäure-(3) (S. 688) und Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). Na  $C_{16}H_{12}O_6NS_2$ . Löslich in 3 Tln. heißem Wasser.
- 6-[4-Sulfo-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Sulfo-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_6NS_2=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H.$  Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit sulfanilsaurem Natrium (S. 698) und Natriumdisulfitlösung (Bu., St., C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). Na $C_{16}H_{12}O_6NS_2$ . Krystalle. Löslich in 3 Tln. siedendem Wasser.

Bis-[6-sulfo-naphthyl-(2)]-amin, [Di-naphthyl-(2)-amin]-disulfonsäure-(6.6')  $C_{20}H_{15}O_6NS_2=HN(C_{10}H_6\cdot SO_3H)_2$ . B. Durch Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) mit ca.  $^{12}$ /2 Mol.-Gew. neutralem Ammoniumsulfit in  $^{40}$ /0 iger wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (Bucherer, Stohmann, J. pr. [2] 71, 438). — Natriumsalz. Krystalle (aus Wasser).

6-[4-Amino-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{14}O_3N_2S=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit salzsaurem p-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 61) und Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 435, 451). — Krystallinisches Pulver. Löslich in 15 Tln. siedendem Wasser. — Natriumsalz. Täfelchen.

6-[4-Acetamino-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-[4-Acetamino-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{18}H_{16}O_4N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Aus N-[4-Amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) und Acetanhydrid bei  $50^0-60^0$  (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 267). — Leicht löslich in Wasser. — Na $C_{18}H_{15}O_4N_2S$ . Krystallinisches Pulver.

Anhydro - {4.4′ - diamino - 4″ - [6 - sulfo - naphthyl - (2) - amino] - triphenylcarbinol} \$\$C\_{29}H\_{25}O\_3N\_3S = (H\_2N \cdot C\_6H\_4)\_2C \cdot C\_6H\_4 \cdot N \cdot C\_{10}H\_6 \cdot SO\_3H \text{ oder } HN \cdot C\_6H\_4 \cdot C(C\_6H\_4 \cdot NH\_2) \cdot C\_6H\_4 \cdot NH \cdot C\_{10}H\_6 \cdot SO\_3H. \$\$B\$. Man behandelt Parafuchsin (Bd. XIII, S. 752) mit Natriumdisulfit und Schwefeldioxyd in wäßr. Lösung, kocht die farblose Lösung mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282) und Natriumdisulfit, filtriert von dem Pararosanilinsalz (Farbsalz) der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Bd. XIII, S. 753) ab und kocht das Filtrat mit Salzsäure; als Nebenprodukt entsteht ein Farbstoff (Bucherer, Stohmann, Zeitschr. f. Farben- u. Textilindustrie 3, 80; C. 1904 I, 1012). — Braunes krystallinisches Pulver mit 2 H<sub>2</sub>O. Wird bei 110° wasserfrei. Sehr wenig löslich in Wasser mit dunkelblauer Farbe. Färbt Wolle blau. Verbindet sich leicht mit Disulfit.

5-Chlor-6-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 1-Chlornaphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_sO_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 1-Chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1308) mit der 4-fachen Menge Schwefelsäure (2 $^0/_0$  SO $_3$ ) auf 100 $^0$  (Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 141, 189). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 148882; C. 1904 I, 619. — Die Salze sind schwer löslich (A., W., Chem. N. 59, 141). Na $C_{10}H_7O_3NClS + 4^1/_2H_2O$ . Platten.

5-Nitroso-6-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 1-Nitroso-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_8O_4N_2S$  [I.  $H_2N$ . NO N·OH chinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1)-sulfonsäure-(6) (Formel II), Bd. XI, S. 333.

#### 7-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derlyate.

7 - Amino - naphthalin - sulfonsäure - (2), Naphthylamin - (2) - sulfonsäure - (7), β-Naphthylaminsulfonsäure F, β-Naphthylamin · δ-monosulfonsäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stdg. Erhitzen von schwefelsaure αuf 160—170°, neben etwa der gleichen Menge Naphthylamin (2)-sulfonsäure-(6) (S. 760) (Green, Soc. 55, 34; B. 22, 721; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 39925, 41505; Frdl. 1, 427, 428; Bayer, Duisberg, B. 20, 1428; Weinberg, B. 20, 2909, 3353; Schultz, B. 20, 3158; Erdmann, B. 21, 639; Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 188). In sehr geringer Menge beim Schmelzen von β-Naphthylamin mit Kaliumdisulfat bei 230°, neben viel Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (Bischoff, B. 23, 1914). Entsteht neben bedeutend mehr Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6), wenn man Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 748) oder Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 750) in 3-Tle. auf 160° erwärmte Schwefelsäure einträgt und sodann 1½ Stunden diese Temperatur beibehält (Weil, B. 20, 3354; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 42272, 42273; Frdl. 1, 429, 430; Bayer, Duil, B. 20, 1431). Bei der Reduktion von 1-Chlor-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 765) mit Natriumamalgam (Arm., Wy., Chem. N. 59, 141, 189). Beim Erhitzen von Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 285) mit konz. Ammoniak im Autoklaven auf über 200° (Bayer, Duil, B. 20, 1432; Weil, B. 20, 2908; Cassella & Co., D. R. P. 43740; Frdl. 2, 265). Entsteht ferner aus Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) durch Erhitzen mit Ammoniumsulfit und Ammoniak (Bucherer, J. pr. [2] 70, 357). Läßt sich von der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) durch wiederholtes Umkrystallisieren aus lauwarmem (nicht kochendem) Wasser

trennen, in welchem Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) viel leichter als die isomere Säure löslich ist (Schultz, B. 20, 3159). Eine weitere Trennung von der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) beruht auf der Überführung des Gemisches in die Kupfer- bezw. Bleisalze; die Salze der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) sind leicht löslich in Wasser, während die Salze der isomeren Säure sofort ausfallen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 44248, 44249; Frdl. 2, 263, 264). — Wird aus einer heißen verdünnten Lösung des Natriumsalzes durch Salzsäure in Nadeln, welche 1 H<sub>2</sub>O enthalten, gefällt (BAYER, Dui., B. 20, 1429); diesc wandeln sich bei längerem Kochen mit Wasser unter Verlust des Krystallwassers in ein sandiges Pulver um (BAYER, Dut.). 1 Tl. der wasserhaltigen Säure löst sich in 5040 Tln. Wasser von 20° (WATERMAN, GROOT, Chem. Weekblad 25 [1928], 41; C. 1928 I, 1288). 1 Tl. Säure löst sich in 350 Tln. Wasser von 100° (Wei., B. 20, 2909). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,02×10<sup>-4</sup> (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 630). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 170. — Naphthylamin-(2)-sulfonsaure-(7) liefert mit Natriumnitrit und Salzsaure eine schwerlösliche Diazoverbindung (BAYER, Dui.; vgl. Wei., B. 20, 2910; ERDMANN, B. 21, 638). Gibt beim Erwärmen des Natriumsalzes mit Natriumdisulfitlösung [Di-naphthyl-(2)-amin]disulfonsäure-(7.7') (BAYER & Co., D. R. P. 114974; C. 1900 II, 1093). Beim allmählichen Eintragen von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) in 4 Tle. eiskalte rauchende Schwefelsäure (25°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) entstehen gleichzeitig Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.7), -(4.7) und -(5.7) (S. 790, 788, 783) (BAYER & Co., D. R. P. 79243; Frdl. 4, 541; DRESSEL, KOTHE, B. 27, 1194; vgl. auch Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 164). Naphthylamin (2)-sulfonsäure-(7) liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160-170° N-Phenyl-naphthylamin-(2)sulfonsaure-(7) (s. u.) (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Uber Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Schultz, Tab. No. 366, 367; BAYER & Co., D. R. P. 42021, 46623; Frdl. 1, 479; 2, 382; Akt.-Ges. f. Anilinf. und BAYER & Co., D. R. P. 48074; 42021, 46623; Frdl. 1, 479; 2, 382; Akt.-Ges. f. Anilinf. und Bayer & Co., D. R. P. 48074; Frdl. 2, 381; Cassella & Co., D. R. P. 46134; Frdl. 2, 420. Verwendung zur Darstellung von Oxazinfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit KBr+KBrO<sub>3</sub> in schwefelsaurer Lösung: Vaubel, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln (aus Wasser). Löst sich in 70 Tln. kalten Wassers, sehr leicht in heißem, leicht löslich in heißem 90% gierm Alkohol (Bayer, Dul.). — Kaliumsalz. Nadeln. 1 Tl. löst sich in 40 Tln. kalten Wassers (Bayer, Dul.). — Mg(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O (Bayer, Dul.) oder  $5^{1/2}$ H<sub>2</sub>O (Weil, B. 20, 2909). Blau fluorescierende Nadeln. Verliert bis 150% 4H<sub>2</sub>O (Bayer, Dul.). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Blau fluorescierende Blättchen. 1 l Wasser löst bei gewöhnlicher Temperatur 3,8 g Salz (Schulltz, B. 20, 3159). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 4½, H<sub>2</sub>O (Bayer, Dul.) oder 5H<sub>2</sub>O (Weil, B. 20, 2909). Blättchen. Löslich in 400 Tln. kalten Wassers, leicht in heißem (Bayer, Dul.).

7-Methylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Methyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7)  $C_{11}H_{11}O_3NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) mit Methylhalogenid oder methylschwefelsaurem Natrium im Druckgefäß (BAYER & Co., D. R. P. 41506; Frdl. 1, 434). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 43169, 43196; Frdl. 1, 481; 2, 375.

7-Äthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Äthyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>NS = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·NH·C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Beim Erhitzen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) mit Äthylhalogenid oder äthylschwefelsaurem Natrium im Druckgefäß (BAYER & Co., D. R. P. 41506; Frdl. 1, 434). Bei mehrstündigem Erhitzen von salzsaurem Äthyl-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1274) mit Schwefelsäuremonohydrat auf 140° (Leonhardt & Co., D. R. P. 95624; Frdl. 4, 1002). — Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in kaltem (B. & Co., D. R. P. 41506). — Liefert bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure (20°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) bei 100—120° N-Äthyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) (L. & Co.). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl.: Schultz, Tab. No. 231, 371, 372; vgl. ferner B. & Co., D. R. P. 41510, 41761, 43169, 43204; Frdl. 1, 435, 480; 2, 375, 377.

7-Anilino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Phenyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7)  $C_{16}H_{13}O_3NS = C_6H_5$ 'NH· $C_{10}H_6$ 'SO<sub>3</sub>H. B. Aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) durch Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). — Schwer löslich in Wasser. — Natriumsalz. Blättchen. Schwer löslich in Wasser.

7-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7)  $C_{17}H_{15}O_3NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ . B. Aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) durch Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (Bayer & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). — Fast unlöslich in Wasser. — Natriumsalz. Blättchen, Schwer löslich in Wasser.

Bis - [7-sulfo - naphthyl - (2)] - amin , [Di-naphthyl-(2)-amin]-disulfonsäure-(7.7')  $C_{20}H_{15}O_6NS_2 = HN(C_{10}H_6\cdot SO_3H)_2$ . B. Aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) durch Behandeln des Natriumsalzes mit Natriumdisulfitlösung bei  $100^{\circ}$  (Bayer & Co., D. R. P. 114974; C. 1900 II, 1093). — Wird aus alkal. Lösung durch Säuren nicht gefällt. Die saure Lösung gibt mit salpetriger Säure eine fast farblose Nitrosoverbindung. — Natriumsalz. Kryställchen. Die wäßr. Lösung fluoresciert schwach grün.

8- Chlor - 7 - amino - naphthalin - sulfonsäure - (2), 1-Chlor naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_5O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von salzsaurem 1-Chlor-naphthylamin-(2) (Bd. XII, S. 1308)| mit 4 Tln. einer  $2^9/_0$  SO $_3$  enthaltenden Schwefelsäure auf  $160^\circ$  (Armstrong, Wynne, Chem. N. 59, 141, 189). — Nadeln. — Die Salze sind sehr leicht löslich. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7).

## 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und ihre Derivate.

8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7), Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure & C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>NS,  $\cdot SO_3H$ s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 187) mit Schwefelammonium (CLEVE, Of. Sv. 1878, No. 2, S. 34; 1888, 274; Bl. [2] 29, 415; B. 21, 3264) oder mit Eisenpulver und verd. Essigsäure (Erdmann, A. 275, 272). — Nadeln oder Prismen mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). 1000 Tle. Wasser lösen bei 25° 4,64 Tle. (Er.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1259,5 Cal. (Er.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,27×10-4 (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 626). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) als Maß der Affinität; Veley, Soc. 91, 169. Eisenchlorid erzeugt eine blaue Färbung (ER.). — Beim Erhitzen mit Atznatron und wenig Wasser auf 245—260° entsteht 8-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 685) (Cassella & Co., D. R. P. 69458; Frdl. 3, 476; FRIEDLÄNDER, ZINBERG, B. 29, 41). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen braunstichig schwarzen Baumwollfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 97541; C. 1898 II, 688). Läßt sich durch Kochen mit Natriumdisulfitlösung und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Alkalilauge in Naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (Вd. XI, S. 274) überführen (Висне-RER, J. pr. [2] 70, 347). Liefert in absol. alkoh. Suspension mit Stickstofftrioxyd eine Diazoverbindung (Syst. No. 2202) (CL.). Gibt in Schwefelsäuremonohydrat mit Salpeterschwefelsäure bei höchstens 10° 4-Nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (Cassella & Co., D. R. P. 73502; Frdl. 3, 511). Liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (s. u.) (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Findet Verwendung zur Darstellung des Azofarbstoffs Columbiaschwarz (Schultz, Tab. No. 436); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen s. ferner: Schults, Tab. No. 278; KALLE & Co., D. R. P. 73901, 84460; Frdl. 3, 552; 4, 737; C. & Co., D. R. P. 87973; Frdl. 4, 863; BAYER & Co., D. R. P. 65262, 67261, 71015, 75411, 92799; Frdl. 3, 669, 769, 774, 782; 4, 755. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit KBr + KBrO<sub>3</sub> in schwefelsaurer Lösung: Vaubel, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS +  $\frac{1}{2}$ H<sub>2</sub>O. Nadeln (Cl.). Sehr leicht löslich in Wasser und Methylalkohol (Er.). — Ca(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>NS)<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser (CL.). 1 labsol. Alkohol löst 0,5 g; 1 l Methylalkohol löst 13 g (Er.). — Ba( $C_{10}H_8O_3NS$ )<sub>2</sub>. Nadeln. Ziemlich schwer löslich (CL.). — Zn( $C_{10}H_8O_3NS$ )<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Ziemlich schwer löslich (CL.).

Amid  $C_{10}H_{10}O_2N_2S=H_2N\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Beim Kochen einer Lösung von 8-Nitronaphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 187) in Eisessig mit Jodwasserstoffsäure (CLEVE, B. 21, 3266). Entsteht ferner beim Kochen einer Lösung von 7-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid (Bd. XI, S. 189) in Eisessig mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (CL., B. 25, 2486). — Nadeln mit  $^{11}_2H_2O$ . F:  $^{18}_1^{0}$  (CL., B. 21, 3266). —  $^{10}_1H_1O_2N_2S+HI+H_2O$ . Gelbliche Krystalle (CL., B. 21, 3266).

8-Dimethylamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N.N-Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{12}H_{13}O_3NS = (CH_3)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) mit Methyljodid und Natronlauge in Alkohol (Fussgänger, B. 35, 983). — Fluoresciert in Lösung blau. —  $NaC_{12}H_{12}O_3NS + H_2O$ . Blättchen. Wird bei  $130^0$  wasserfrei.

8-Anilino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{16}H_{18}O_3NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)

durch Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 513). Aus Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 787) durch Erhitzen mit Anilin evtl. unter Zusatz von Benzoesäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159353; C. 1905 I, 975). — Schwer löslich in Wasser (B. & Co.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 202018; C. 1908 II, 1224. — Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (B. & Co.).

- 8-p-Toluidino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N-p-Tolyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{17}H_{15}O_3NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 160—170° (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). Aus Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 787) durch Erhitzen mit p-Toluidin, evtl. unter Zusatz von Benzoesäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159353; C. 1905 I, 975). Schwer löslich in Wasser (B. & Co.). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 202018; C. 1908 II, 1224). Natriumsalz. Blättchen. Ziemlich löslich in Wasser (B. & Co.).
- 8-Acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(2)-amid, [N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)]-amid  $C_{12}H_{12}O_3N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_2\cdot NH_2$ . B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)-amid (CLEVE, B. 21, 3266). Nadeln (aus Wasser). F: 213°.
- 8-Ureido-naphthalin-sulfonsäure-(2)-ureid  $C_{12}H_{12}O_4N_4S = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_2 \cdot$ NH·CO·NH<sub>2</sub>. B. Aus schwefelsaurem Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)-amid und Kalium-cyanat (Cleve, B. 21, 3266). — Amorph. F: 225°. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig; leicht löslich in Natronlauge.
- 8 [2 Carboxy anilino] naphthalin sulfonsäure (2), N [2 Carboxy phenyl] naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{17}H_{18}O_5NS = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Chlor-benzoesäure (Bd. IX, S. 334) und Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) durch Erhitzen der Alkalisalze in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 146 102; C. 1903 II, 1152). — Saures Natriumsalz. Zersetzt sich bei 271-272°. Schwer löslich.
- 5-Chlor-8-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 4-Chlor-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_8O_3NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 188) mit Ferrosulfat und Natronlauge (CLEVE, Öf. Sv. 1893, 94). - Schwer lösliches Krystallpulver.
- C1 $NH_2$ 7-Chlor-8-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 2-Chlor-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_8O_3NCIS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der 7-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 189) mit Ferrosulfat und Kalilauge (CLEVE,  $\cdot SO_3H$

 $\cdot SO_3H$ 

- B. 25, 2487). Mikroskopische Nadeln. 5-Nitro-8-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2), 4-Nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen einer Lösung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) in Schwefelsäuremonohydrat in Salpeterschwefelsäure (43% HNO<sub>3</sub>) bei höchstens 10% (CASSELLA, D. R. P. 73502; Frdl. 3, 511). — Rotbraunes amorphes Pulver (aus heißem Wasser). Ziemlich löslich in heißem Wasser (C.). — Verwendung
- $\cdot SO_3H$  $NO_2$ zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 118124, 119662; C. 1901 I, 602, 979.

5.7 - Dinitro - 8 - amino - naphthalin - sulfonsäure - (2), 2.4-Dinitro - naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (7)  $C_{10}H_2O_7N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man nitriert N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) in konz. Schwefelsäure mit 2 Mol.-Gew. Salpetersäure bei 0—5°; man entfernt die Acetylgruppe durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 87619; Frdl. 4, 722). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F. — Natriumsalz. Braune Nadeln.

 $NH_2$  $\cdot SO_3H$ NO.

## Diaminoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(2.

1.4 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (2), Naphthylendi amin - (1.4) - sulfonsäure - (2)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt eine neutrale, mit Natriumacetat versetzte Lösung des Ammoniumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) (S. 757) mit der berechneten Menge Diazobenzol und spaltet den entstehenden Farb-

$$\overset{\mathrm{NH_2}}{\overbrace{\overset{\cdot}{\mathrm{NH_2}}}} \mathrm{SO_3H}$$

stoff durch Zinnchlorür (FRIEDLÄNDER, OESTERREICH, Mitt. Technol. Gewerbe-Mus. Wien [2] 8, 312; C. 1899 I, 287). Aus Naphthochinon-(1.4)-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 727) durch Erwärmen mit Natriumsulfitlösung (F., BÖCKMANN, B. 22, 591; F., OE.). — Farblose Krystalle, die sich an der Luft schnell blauviolett färben. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (F., OE.). Die Lösung des Ammoniumsalzes nimmt beim Stehen intensiv grüne Fluorescenz an (F., OE.). Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid in der Kälte dunkelgrün gefärbt, nach kurzem Stehen fällt ein blauer Niederschlag aus, beim Erwärmen tritt kirschrote Färbung ein (F., OE.). — Verhalten zu salpetriger Säure und Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: LEVINSTEIN, D. R. P. 102160, 115990; C. 1899 I, 1231; 1900 II, 1143; vgl. Schultz, Tab. No. 433, 434, 461.

- 1.5 Diamino naphthalin sulfonsäure (2), Naphthylendi-amin-(1.5)-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) (8. 757) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 70890; Frdl. 3, 482; Friedländer, Kielbasinski, B. 29, 1983). Aus dem Sulfat des Naphthylendiamins-(1.5) (Bd. XIII, S. 203) durch Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure von 50/0, dann mit solcher von 250/0 SO<sub>3</sub>-Gehalt auf 100—1100 (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 213). Krystalle mit 3 H<sub>2</sub>O; wird bei 1080 wasserfrei (B., U.). Schwer löslich in Wasser (C. & Co.; F., K.). Beim Erhitzen mit verd, Säuren auf höhere Temperatur entsteht Naphthylendiamin-(1.5) (Bd. XIII, S. 203) (F., K.). Gibt mit siedender Natriumdisulfitlösung 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 837) (B., U.). Liefert eine Tetrazoverbindung (C. & Co.). Ba(C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub>. Nädelchen. Schwer löslich (F., K.). Hydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., K.). Sulfat. Fast unlöslich (F., K.).
- 3.4 Diamino naphthalin sulfonsäure (2) , Naphthylendi amin (1.2) sulfonsäure (3)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt diazotiertes 4-Nitro-anilin mit Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 757) und spaltet die entstandene Azoverbindung mit Zinn-chlorür und Salzsäure (Gattermann, H. Schulze, B. 30, 55). Nadeln. Wird durch Eisenchlorid intensiv smaragdgrün gefärbt. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Gegenwart von sehwefliger Säure Naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 196).
- 4.5 Diamino naphthalin sulfonsäure (2), Naphthylendi amin (1.8) sulfonsäure (3) C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel.

  B. Durch Reduktion von 4.5-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 189) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 67017; H<sub>2</sub>N NH<sub>2</sub>

  Frdl. 3, 456). Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Die Alkalisalze sind sehr leicht löslich. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure im geschlossenen Gefäß auf 120° entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 832) (C. & Co., D. R. P. 70780; Frdl. 3, 457; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). Liefert beim Diazotieren eine Azimino-Verbindung (C. & Co., D. R. P. 85058; Frdl. 4, 581). Hydrochlorid. Nadeln (C. & Co., D. R. P. 67017).
- 4.8 Diamino naphthalin sulfonsäure (2) , Naphthylendi amin (1.5) sulfonsäure (3)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 4.8-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 189) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 85058; Frdl. 4, 580). Schwer löslich. Salpetrige Säure erzeugt eine kuppelungsfähige Tetrazoverbindung. Durch Erhitzen mit Wasser unter Druck auf 150—160° entsteht 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823). Hydrochlorid. Prismatische Krystalle.

5.6-Diamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), Naphthylendiamin-(1.2)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , Formel I. B. Man stellt aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 760)

I. 
$$H_2N$$
  $SO_3H$  II.  $N$   $SO_3H$ 

Vgl. die Übersicht auf S. 679-681.

768

und diazotiertem Anilin die Azoverbindung her und reduziert diese mit salzsaurem Zinnchlorür (Witt, B. 21, 3484). — Nadeln. Sehr schwer löslich in reinem Wasser. Eisenchlorid erzeugt in der wäßr. Lösung einen schmutziggrünen Niederschlag. — Verbindet sich mit Phenanthrenchinon zu dem Azin der Formel II auf S. 767 (Syst. No. 3707).

- 5.7 Diamino naphthalin sulfonsäure (2) , Naphthylen  $\rm H_2N$  ·  $\rm SO_3H$  diamin-(1.3)-sulfonsäure-(6)  $\rm C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 277) oder Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 792) mit H<sub>2</sub>N Ammoniak und Salmiak auf 160—180° unter Druck (Kalle & Co., D. R. P. 89061, 94075; Frdl. 4, 598, 600; Friedlander, Taussig, B. 30, 1462). Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser; die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich (K. & Co., D. R. P. 89061). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co., D. R. P. 92654, 93595, 96669, 109063, 117299, 117300, 117801, 122149, 123584, 130720; Frdl. 4, 955, 956; C. 1898 II, 317; 1900 I, 1215; 1901 I, 430, 549, 922; II, 250, 751; 1902 I, 1184.
- 5.8 Diamino naphthalin sulfonsäure (2), Naphthylendi amin (1.4) sulfonsäure (6)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel, B. Durch Kochen von N<sup>4</sup>-Acetyl-naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6) (s. u.) mit verd. Schwefelsäure (Dahl. & Co., D. R. P. 66354; Frdl. 3, 499). Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser.
- 8-Anilino-5-[4-oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N⁴-Phenyl-N¹-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{22}H_{16}O_4N_2S=(HO\cdot C_6H_4\cdot NH)(C_6H_5\cdot NH)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Man unterwirft N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (S. 765) und 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) einer gemeinsamen Oxydation mit alkal. Natrium-hypochloritlösung bei höchstens 5° und reduziert den entstandenen Indophenolfarbstoff in alkal. Lösung mit Natriumsulfid in der Kälte (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 162156; C. 1905 II, 866). Grauer Niederschlag. Sehr sehwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Unverändert mit gelblicher Farbe löslich in Alkalisulfiden sowie neutralen Alkalisulfiten. Die Lösung in Alkalicarbonaten und Alkalilaugen oxydiert sich bei Luftzutritt unter Violettfärbung. Gibt beim Erhitzen mit Natriumpolysulfid und Kupferpulver einen Schwefelfarbstoff, der ungebeizte Baumwolle gelbgrün färbt.
- 5-Anilino-8-[4-oxy-anilino]-naphthalin-sulfonsäure-(2), N¹-Phenyl-N⁴-[4-oxy-phenyl]-naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{22}H_{18}O_4N_2S=(HO\cdot C_6H_4\cdot NH)(C_6H_5\cdot NH)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Aus N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 760) und 4-Aminophenol analog der vorangehenden Verbindung (Ch. F. S., D. R. P. 162156; C. 1905 II, 866). Eigenschaften wie bei der vorangehenden Verbindung.
- 5(?) Amino 8(?) formamino naphthalin sulfonsäure (2),  $N^{4(?)}$  Formyl naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{11}H_{10}O_4N_2S = (OHC\cdot NH)(H_2N)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Man erwärmt Naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6) (s. o.) mit  $2^{1}/_2$  Tln.  $50^{9}/_0$ iger Ameiscnsäure auf 90—95° (GAESS, D. R. P. 138030; C. 1903 I, 109; vgl. auch G., D. R. P. 138031; C. 1908 I, 109). Nadeln. Unlöslich in kaltem, etwas löslich in heißem Wasser; die Lösungen der Salze fluorescieren grün (G., D. R. P. 138030). Bariumsalz. Schwer löslich in kaltem, reichlich in heißem Wasser (G., D. R. P. 138030).
- 8 Amino 5 acetamino naphthalin sulfonsäure (2), N¹- Acetyl naphthylen diamin (1.4) sulfonsäure (6)  $C_{12}H_{12}O_4N_2S = (CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. s. im folgenden Artikel. Nadeln. In heißem Wasser sehr wenig löslich; gibt eine sehr wenig lösliche Diazoverbindung (Cassella & Co., D. R. P. 74177; Frdl. 3, 499). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 78831, 79910; Frdl. 4, 732, 733.
- 5-Amino-8-acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(2), N⁴-Acetyl-naphthylen-diamin-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{12}H_{12}O_4N_2S=(CH_3\cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_{10}H_5\cdot SO_3H$ . B. Man trägt das Sulfat des N-Acetyl-naphthylendiamins-(1.4) (Bd. XIII, S. 202) in die 3-4-fache Menge rauchender Schwefelsäure (20%) SO\_3-Gehalt) bei höchstens 25-30% ein und erwärmt nach eingetretener Lösung auf 40-50% (Dahl & Co., D. R. P. 66354; Frdl. 3, 498; Ammelburg, J. pr. [2] 48, 286). Man behandelt das Gemisch der trocknen Natriumsalzeder Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) und -(7) (S. 758, 765) längere Zeit mit überschüsigem Eisessig, destilliert den Eisessig ab, löst das Gemisch der beiden N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure (massalzt mit Kochsalz die Natriumsalze der N-Acetyl-4-nitro-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) und -(7) aus, trennt sie das Natriumsalz der Sulfonsäure-(6) krystallisiert in Tafeln, das der Sulfonsäure-(7) in Nadeln und reduziert die Säuren mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co.,

D. R. P. 74177; Frdl. 3, 499). Man schüttelt das Natriumsalz der Naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6) in wäßr. Lösung mit der berechneten Menge Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 109609; C. 1900 II, 458) oder man kocht Naphthylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(6) mit  $65-70^{9}$ /ojeger Essigsäure unter Zusatz von krystallisiertem Natriumacetat (Cassella & Co., D. R. P. 116922; C. 1901 I, 148). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser; die Lösung wird durch Eisenchlorid oder durch Chromsäure blau gefärbt (D. & Co., D. R. P. 66354; A.). — Läßt sich durch Oxydation mit Kalliumpermanganat in alkal. Lösung und Erhitzen des Produktes mit Ätzkali auf 200—220° in 4-Oxy-phthalsäure (Bd. X, S. 499) überführen (A.). Die Diazoverbindung ist sehr wenig löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 74177). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: D. & Co., D. R. P. 65273; Frdl. 3, 563; Cassella & Co., D. R. P. 78831, 79910, 87134, 127362; Frdl. 4, 732, 733, 735; 6, 997. — KC<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S. Nädelchen. Sehr leicht löslich in Wasser (A.). — Ba(C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 7H<sub>2</sub>O. Tafeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (A.). — Zn(C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (A.).

6.7 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (2), Naphthylon -  $H_2N$ . SO<sub>3</sub>H diamin - (2.3) - sulfonsäure - (6)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende  $H_2N$ . SO<sub>3</sub>H Formel. B. Man erhitzt 2.3-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 308) mit 2—3 Tln. konz. Ammoniak auf 200—220° (Friedländer, Oesterreich, Mitt. Technol. Gewerbe-Mus. Wien [2] 8, 313; C. 1899 I, 288). — Nädelchen. Sehr wenig löslich in heißem Wasser. Die wäßr. Lösung wird durch Eisenehlorid in der Kälte schwach braun gefärbt, in der Wärme entsteht ein brauner Niederschlag (F., Oe.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 84461; Frdl. 4, 1014. — Kaliumund Natriumsalz bilden in Wasser schwer lösliche Blättchen (F., Oe.). — Ba( $C_{10}H_9O_3N_2S$ )<sub>2</sub> (bei 151°). Nadeln (F., Oe.).

6.8 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (2) , Naphthylen - diamin - (1.3) - sulfonsäure - (7)  $C_{10}H_{10}O_{3}N_{2}S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 278) oder Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.7) (S. 791) mit  $H_{2}N$ . Natronlauge, Ammoniak und Salmiak auf 160—180° unter Druck (KALLE & Co., D. R. P. 89061; Frdl. 4, 598). — Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser. Eisenchlorid erzeugt eine rotbraune Färbung.

7.8 - Diamino - naphthalin - sulfonsäure - (2) , Naphthylen - diamin - (1.2) - sulfonsäure - (7)  $C_{10}H_{10}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man stellt aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) und diazotiertem Anilin die Azoverbindung her und reduziert diese mit salzsaurem Zinnchlorür (Witt, B. 21, 3485). — Gelatinöse Flocken (Hydrat?) oder graucs Pulver. Ähnelt der Naphthylendiamin - (1.2) - sulfonsäure - (6) (S. 767), ist aber in Wasser leichter löslich.

## 3. Aminoderivate, von denen es unbestimmt ist, von welcher Naphthalinsulfonsäure sie abzuleiten sind.

1-Diäthylamino-naphthalin-sulfonsäure-(x), N.N-Diäthyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_{17}O_3NS = (C_2H_5)_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ . B. Neben a.a'-Bis-diäthylaminodinaphthyl-(x.x') (Bd. XIII, S. 290) beim Erhitzen von Diäthyl-a-naphthylamin (Bd. XII, S. 1223) mit dem gleichen Gewicht konz. Schwefelsäure auf 190—210° (SMITH, Soc. 41, 182). — Nadeln (aus Wasser). — Ba( $C_{14}H_{16}O_3NS$ )<sub>2</sub>. Krystalle.

2.4-Dichlor-1-amino-naphthalin-sulfonsäure-(x), 2.4-Dichlor-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(x) C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub>S = H<sub>2</sub>N·C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>2</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Durch Einw. von rauchender Schwefelsäure (23%) Anhydridgehalt) auf N-Acetyl-2.4-dichlor-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1256) bei höchstens 45% und Abspaltung der Acetylgruppe durch 2—3-stdg. Kochen des mit Wasser verdünnten Sulfurierungsgemisches (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 153298; C. 1904 II, 750). — Farbloses Pulver. Schwer löslich in Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 153298). — Liefert beim Diazotieren mit Natriumnitrit und Salzsäure die entsprechende Diazoverbindung, die beim Stehen mit Sodalösung das in der Orthostellung zur Diazogruppe stehende Chloratom gegen die Hydroxylgruppe austauscht (B. A. S. F., D. R. P. 153298). Verwendung der so entstandenen Chlordiazonaphtholsulfonsäure zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 153298, 163053; C. 1904 II, 750; 1905 II, 1143. — Salze: B. A. S. F., D. R. P. 153298. — Natriumsalz. Blättchen. — Magnesiumsalz. Nadeln. — Zinksalz. Nadeln.

2. Aminoderivat der 1-Methyl-naphthalin-sulfonsäure-(1¹)  $C_{11}H_{10}O_3S=C_{10}H_7\cdot CH_2\cdot SO_3H$ .

2-Amino-1-methyl-naphthalin-sulfonsäure (?)-(1¹), [2-Amino-naphthyl-(1)]-methan-sulfonsäure (?)  $C_{11}H_{11}O_{3}NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus [2-Oxy-naphthyl-(1)]-methan-sulfonsäure (?) (dem Einwirkungsprodukt von Natriumsulfit und Formaldehyd auf  $\beta$ -Naphthol) mit Ammoniumsulfit und Ammoniak bei 150—160° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 132431; C. 1902 II, 81). — Schwach gelblich gefärbtes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser und Alkohol; die Alkalisalze sind in heißem Wasser leicht, in kaltem ziemlich schwer löslich (B. A. S. F., D. R. P. 132431). Liefert eine bräunlichgelbe, in Wasser ziemlich leicht lösliche Diazoverbindung; Verwendung dieser Diazoverbindung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 134345, 135843; Frdl. 6, 1037; C. 1902 II, 919; Höchster Farbw., D. R. P. 163644; Frdl. 8, 730; C. 1905 II, 1564).

## d) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>3</sub>S.

- 1. Aminoderivate der Monosulfonsäuren  $C_{12}H_{10}O_3S$ .
  - 1. Aminoderivat der Diphenyl-sulfonsäure-(2) C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>S=C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub>H.
- 4.4'-Diamino diphenyl sulfonsäure (2) , Benzidin sulfonsäure (2)  $C_{12}H_{12}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. G. Schultz, A. 207, 314; Limpricht, B. 23, 1053; A. 261, 310. Beim Erhitzen von Benzidin-disulfonsäure-(2.2') (S. 794) mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 200—210° (Limpricht, B. 11, 1048). Krystalle mit  $2^{1/2}$ ,  $H_2O$ . Leicht löslich in Wasser (L., B. 11, 1048). K $C_{12}H_{11}O_3N_2S$  + 4  $H_2O$ . Gelbe Blätter. Leicht löslich (L., B. 11, 1048).  $Ba(C_{12}H_{11}O_3N_2S)_2 + 4H_2O$ . Gelbe Blätter. Leicht löslich (L., B. 11, 1048).  $Pb(C_{12}H_{11}O_3N_2S)_2 + 3H_2O$ . Rötliche Nadeln. Leicht löslich (L., B. 11, 1048).
  - $2. \quad \textit{Aminoderivate der Diphenyl-sulfons\"{a}ure-(3)} \ C_{12}H_{10}O_3S = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H.$
- 4.4'- Diamino diphenyl sulfonsäure (3), Benzidin-sulfonsäure-(3) C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Zehra, B. 23, 3459. B. Durch Erhitzen von neutralem Benzidinsulfat (Bd. XIII, S. 219) mit Schwefelsäuremonohydrat auf 170° (Bayer & Co., D. R. P. 38664; Frdl. 1, 500). Darst. Man rührt 1 Mol.-Gew. neutrales Benzidinsulfat mit Wasser zu einem dünnen Brei zusammen, fügt verd. Schwefelsäure (1½ Mol.-Gew. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) hinzu und verdampft zur Trockne; den gepulverten Rückstand (saures Benzidinsulfat) erhitzt man 24 Stdn. lang in dünner Schicht auf ca. 170°; die feingemahlene Masse extrahiert man mit Alkali, filtriert und fällt das Filtrat mit Essigsäure (Bayer & Co., D. R. P. 44779; Frdl. 2, 405; Griess, Duisberg, B. 22, 2462). Blättchen. Äußerst schwer löslich in siedendem Wasser, kaum löslich in Alkohol und Äther (G., D.). Oxydation mit verschiedenen Oxydationsmitteln: Bayer & Co., D. R. P. 86108; Frdl. 4, 1018. Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen s. Schultz, Tab. No. 359, 491. Ba(C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O. Nadeln oder Blättchen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (G., D.). C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S + HCl. Warzen. Verliert beim Kochen mit Wasser die Salzsäure (G., D.).
- 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenyl-sulfonsäure-(3), N.N.N'.N'-Tetramethylbenzidin-sulfonsäure-(3)  $C_{16}H_{20}O_3N_2S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]\cdot SO_2H$ . Beim Leiten von Schwefeldioxyd über noch etwas feuchtes meri-Diphenochinon-(4.4')-bis-dimethylimoniumchlorid (Bd. XIII, S. 222) (Willstätter, Kalb, B. 37, 3770). Aus N.N.N'.N'-Tetramethyl-benzidin (Bd. XIII, S. 221) und rauchender Schwefelsäure (ca. 12°/ $_0$  SO $_3$ ) bei 160° bis 170° (W., K.). Sechsseitige Blättchen (aus heißer verdünnter Essigsäure), Rhomboeder oder Nadelbüschel (aus Alkohol). F: 261,5° (Zers.). Sehr wenig löslich in heißem Wasser, unlöslich in Benzol, Chloroform und Äther. Ammoniumsalz. Blättchen. Natriumsalz. Blättchen oder biegsame Haare, die sich nach einiger Zeit in Blättchen umwandeln. Kaliumsalz. Blättchen.
- Verbindung  $C_{29}H_{26}O_6N_4S_2=(HO_3S)(H_2N)C_6H_3\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3(NH_2)(SO_3H)$  bezw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht aus Benzidin-sulfonsäure-(3) (Reitzenstein, Privat-mitteilung) und N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumehlorid in Pyridin + Wasser (Reitzenstein, Rothschild, J. pr. [2] 73, 269).  $C_{29}H_{26}O_6N_4S_2+HCl.$  Grün. F: 245—255°. Unlöslich oder sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln; leicht löslich in Natronlauge.

- 4.4'-Bis-acetamino-diphenyl-sulfonsäure-(3), N.N'-Diacetyl-benzidin-sulfonsäure-(3)  $C_{16}H_{16}O_5N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Man stellt aus Benzidin-sulfonsäure-(3) das Natriumsalz dar und erhitzt es mit Essigsäureanhydrid (Zehra, B. 23, 3460). Na $C_{16}H_{16}O_5N_2S$ . Nadeln (aus heißem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 5.3' (= 5.5') Dinitro 4.4'- diamino diphenyl sulfon säure (3), 5.3' (= 5.5') Dinitro benzidin sulfonsäure (3)  $C_{12}H_{10}O_7N_4S, \text{ s. nebenstehende Formel. } B. \text{ Beim Erhitzen des Diacetylderivats (s. u.) mit verd. Schwefelsäure (1:2) auf siedendem Wasserbade (Z., B. 23, 3461). Dunkelrote Masse. Sehr O2N NO2 schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in verd. Mineralsäuren. <math>KC_{12}H_9O_7N_4S + H_2O$ . Hellrote Nädelchen. Schwer löslich in heißem Wasser.
- N.N' Diacetylderivat  $C_{16}H_{14}O_9N_4S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot C_6H_2(NO_2)(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Aus 1 Tl. Natriumsalz der N.N'-Diacetyl-benzidin-sulfonsäure-(3), gelöst in 5 Tln. konz. Schwefelsäure, mit der berechneten Menge Salpetersäure, gelöst in konz. Schwefelsäure, bei  $+5^0$  (Z., B. 23, 3460). Orangegelbe Masse. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol.  $KC_{16}H_{13}O_9N_4S$ . Gelbe Nädelchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.
- 4.5.3'.4' (= 4.5.4'.5') Tetraamino diphenyl sulfonsäure (3)  $C_{12}H_{14}O_3N_4S$ , Formel I. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 5.3'-Dinitro-benzidin-sulfonsäure-(3) (s. o.) mit salzsaurer Zinnchlorürlösung (Z., B. 23, 3462). Gibt mit Krokon-

säure (Bd. VIII, S. 488) das Azin der Formel II (Syst. No. 4174). — Kaliumsalz. Krystalle. —  $C_{12}H_{14}O_3N_4S+2HCl$ . Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Sowohl trocken als auch in Lösung sehr beständig.

- 3. Aminoderivat der Diphenyl-sulfonsäure-(4?)  $C_{12}H_{10}O_3S=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ .
- 4'-Amino-diphenyl-sulfonsäure-(4?)  $C_{12}H_{11}O_3NS = H_2N \cdot SO_3H(?)$ .

  B. Bei  $^1/_2$ -stdg. Erhitzen von 1 Tl. 4-Amino-diphenyl (Bd. XII, S. 1318) mit 4 Tln. konz. Schwefelsäure auf 130° (Carnelley, Schleselman, Soc. 49, 380). Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Kaum löslich in siedendem Wasser.  $NaC_{12}H_{10}O_3NS + 2H_2O$ . Nadeln. Wenig löslich in Wasser.  $Ba(C_{12}H_{10}O_3NS)_2 + 4H_2O$ . Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser.

# 2. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $\mathrm{C_{13}H_{12}O_{3}S}$ .

- 1. Aminoderivate der Diphenylmethan-sulfonsäure-(2?)  $C_{13}H_{12}O_3S=C_6H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . Vgl. auch unten No. 2.
- 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-sulfonsäure-(2)(?)  $C_{17}H_{22}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Formaldehyd auf ein äquimolekulares Gemenge von Dimethylanilin und N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 690) in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 183793; C. 1907 II, 276). Krystallinisch. Leicht löslich in Mineralsäuren. Natriumsalz. Nadeln.
- 4 Dimethylamino 4' diäthylamino diphenylmethan sulfonsäure (2) (?)  $C_{19}H_{26}O_3N_2S = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von Formaldehyd auf das äquimolekulare Gemenge von Diäthylanilin und N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(3) in Gegenwart von verd. Schwefelsäure (A.-G. f. A., D. R. P. 183793; C. 1907 II, 276). Krystallinisch. Der vorangehenden Verbindung sehr ähnlich.
- 2. Aminoderivat der Diphenylmethan sulfonsäure (2) oder der Diphenylmethan sulfonsäure (3)  $C_{13}H_{12}O_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ . Vgl. auch ohen No. 1
- 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-sulfonsäure-(2 oder 3)  $C_{17}H_{22}O_3N_2S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethyl-

amino-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 239) mit Schwefelsäuremonohydrat (unter allmählichem Zusatz von rauchender, 25% SO<sub>3</sub> enthaltender Säure) auf 110% (Geigy & Co., D. R. P. 65017, 88085; Frdl. 3, 116; 4, 219). — Verwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Schultz Tab. No. 531; G. & Co., D. R. P. 65017, 88085; D. R. P. 121836; G. 1901 II, 78. — Natriumsalz. Nadeln (G. & Co., D. R. P. 65017, 88085).

- 3. Aminoderivat der Diphenylmethan-a-sulfonsäure  $C_{13}H_{13}O_3S=(C_6H_5)_2CH\cdot SO_3H$ .
- 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-a-sulfonsäure  $C_{17}H_{22}O_3N_2S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht bei kurzem Kochen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit Natriumdisulfitlösung; man fällt mit Kochsalz oder konz. Natronlauge und zerlegt das gefällte Salz mit nieht überschüssiger Mineralsäure (BAYER & Co., D. R. P. 67434; Frdl. 3, 80; Weil, B. 27, 1405). Die freie Säure entsteht beim Erwärmen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit einer wäßr. Lösung von Schwefeldioxyd (B. & Co., D. R. P. 69948; Frdl. 3, 81). Krystallpulver. Zersetzt sich oberhalb 120°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (W.). Wird durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren nicht verändert; beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure oder mit Eisessig erfolgt Spaltung in 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol und Schwefeldioxyd (B. & Co., D. R. P. 67434; W.). Natriumsalz. Blättchen (B. & Co., D. R. P. 67434; W.).
- 3. Aminoderivat einer 3.3'-Dimethyl-diphenyl-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_{14}O_3S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ .
- 4.4′-Diamino-3.3′-dimethyl-diphenyl-sulfonsäure-(x), 3.3′-Dimethyl-benzidinsulfonsäure-(x), o-Tolidin-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_{16}O_{3}N_{2}S = H_{2}N\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot C_{6}H_{2}(CH_{3})$  (NH<sub>2</sub>)·So<sub>3</sub>H. B. Entsteht neben einer o-Tolidin-disulfonsäure-(x,x′) (S.797) beim Erhitzen von saurem o-Tolidinsulfat auf 220°; man trennt die beiden Produkte, indem man ihre Lösung sehwach essigsauer macht, wobei nur die Monosulfonsäure aufällt (BAYER & Co., D. R. P. 44779; Frdl. 2, 406; Griess, Duisberg, B. 22, 2473). Beim Erhitzen von o-Tolidin (Bd. XIII, S. 256) mit konz. Schwefelsäure oder Schwefelsäuremonohydrat, neben o-Tolidin-disulfonsäure-(x,x′) (G., D.). Körniger Niederschlag. Schwer löslich in kaltem und in heißem Wasser (B. & Co.; G., D.). Ba( $C_{14}H_{15}O_{3}N_{2}S)_{2}+4H_{2}O$ . Krusten (G., D.).

# e) Aminoderivate einer Monosulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-16</sub>O<sub>3</sub>S.

- 2-Amino-stilben-sulfonsäure-(4)-amid  $C_{14}H_{14}O_2N_2S = C_6H_5 \cdot CH \cdot C_6H_3 (NH_2) \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Aus 2-Nitro-stilben-sulfonsäure-(4)-amid (Bd. XI, S. 194) durch Zinnchlorür in warmem Alkohol und rauchender Salzsäure (Ullmann, Gschwind, B. 41, 2293). Blättchen (aus Alkohol). F: 206—207°. Schwer löslich in Äther, löslich in Eisessig und siedendem Alkohol mit blauer Fluorescenz.
- 2-Acetamino-stilben-sulfonsäure-(4)-amid  $C_{18}H_{16}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_9) \cdot SO_2 \cdot NH_2$ . B. Aus 2-Amino-stilben-sulfonsäure-(4)-amid und siedendem Acetanhydrid (U., G., B. 41, 2293). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer in Äther und Benzol.

# f) Aminoderivat einer Monosulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-20</sub>O<sub>3</sub>S.

1-Amino-2-[4-amino-phenyl]-naphthalin-sulfonsäure-(4)
C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Benzolazo-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 2154) mit Zinn und heißer Salzsäure (Bucherer, Sonnenbeug, J. pr. [2] 81, 21). Durch Kochen von Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) mit Phenylhydrazin und Natriumdisulfitlösung und Erwärmen des Produktes (vgl. Friedländer, B. 54 [1921], 621; Fuchs, Niszel, B. 60 [1927], 209) mit starker Salzsäure im Wasserbade (B., S., J. pr. [2] 81, 5, 23). — Nadeln. Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in

(B., S., J. pr. [2] 81, 5, 23). — Nadeln. Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Wasser, leicht in Natronlauge (B., S.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° wird die Sulfogruppe abgespalten (B., S.).

## g) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-22</sub>O<sub>3</sub>S.

## 1. Aminoderivate der Monosulfonsäuren C<sub>19</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>S.

- Aminoderivate der Triphenylmethan sulfonsäure (2)  $C_{19}H_{16}O_3S =$  $(C_eH_e)_oCH \cdot C_eH_a \cdot SO_aH_a$ 
  - 4 Nitro 4'.4" bis [äthyl (4 sulfo benzyl) amino] triphenylmethan sulfon-

 $SO_3H$  $s\"{a}ure-(2) \quad C_{37}H_{37}O_{11}N_3S_8 = \\ [HO_3S\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_8CH\cdot C_{37}C_{3$ >·NO.

kondensiert Benzaldehyd-sulfonsaure-(2) (Bd. XI, S. 323) mit Athyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin (S. 731) und nitriert die (nicht näher beschriebene) 4'.4"-Bis-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]triphenylmethan-sulfonsäure-(2) mit Salpeterschwefelsäure unter Eiskühlung (GEIGY & Co., D. R. P. 93701; Frdl. 4, 188). — Liefert bei der Oxydation einen rein grünen, alkaliechten Farbstoff. - Natriumsalz. Gelbe Krystalle.

- 5 Nitro 4'.4" bis äthylbenzylamino tri- $SO_3H$ phenylmethan-sulfonsäure-(2)  $C_{37}H_{37}O_5N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation  $[C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_4]_2CH \cdot (C_5H_5) \cdot C_6H_4$ von 1 Mol. Gew. 5-Nitro-benzaldehyd-sulfon-säure-(2) (Bd. XI, S. 324) mit 2 Mol.-Gew. Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) (Höchster Farbw., D. R. P. 175825, 175826; C. 1906 II, 1749). — Einw. von konz. Schwefelsäure: H. F., D. R. P. 175826.
  - 4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) C<sub>23</sub>H<sub>27</sub>O<sub>3</sub>N<sub>3</sub>S  $SO_3H$

. B. Beim Kochen von 6 g 4.4'-Bis-dimethylamino-Lösung nahezu mit Natronlauge und fällt die gekühlte Lösung durch konz. Natriumacetatlösung (Fritsch, B. 29, 2300; vgl. Grigy & Co., D. R. P. 80982; Frdl. 4, 212). — Farblose Nädelchen, die sich an der Luft rasch blau färben (F.).

4.4'.4"-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2), N.N.N'.N''.N''.N'' Hexamethyl - paraleukanilin - sulfonsäure - (2)  $C_{25}H_{31}O_3N_3S = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot C_6H_3[N(CH_3)_2] \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 4.4 -Bis-dimethylamino-benzhydrol mit N.N-Dimethyl-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 690) in verd. Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur (BAYER & Co., D. R. P. 68291; Frál. 3, 131). — Liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Essigsäure einen blauvioletten alkaliechten Säurefarbstoff. - Natriumsalz. Krystalle.

4'.4" - Bis - dimethylamino - 4 - [2 - nitro - 4 - sulfo - anilino] - triphenylmethan - $NO_2$ 

 $sulfons \ddot{a}ure - (2) \quad C_{29}H_{30}O_8N_4S_2 = \\ [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)_2N \cdot C_6H_4}_{(2)} \cdot \underbrace{\qquad \cdot NH \cdot (CH_3)$ 

der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2'-Nitro-diphenylamin-disulfonsäure-(3.4') (S. 709) in Schwefelsäuremonohydrat (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 189939; C. 1907 II, 2010). — Gelber krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in verd. Natronlauge. — Liefert bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure einen grünen Säurefarbstoff.

4'.4"-Bis-dimethylamino-4-[2.6-dinitro-4-sulfo-anilino]-triphenylmethan-sulfonsäure-(2)  $C_{29}H_{29}O_{10}N_cS_2$ , s. neben- [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>CH· stehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit

 $H_{\rm s}OS$ 

2'.6'-Dinitro-diphenylamin-disulfonsäure-(3.4') (S. 710) in Schwefelsäuremonohydrat (B. A. S. F., D. R. P. 186989; C. 1907 II, 1670). — Gelber krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Natronlauge. — Bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure entsteht ein intensiv grüner Säurefarbstoff (vgl. Schultz, Tab. No. 542).

4'.4"-Bis-dimethylamino-4-[2.6-diamino-4-sulfo-anilino]-triphenylmethan-sulfonsäure-(2)  $C_{29}H_{33}O_6N_5S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4'.4"- Bis - dimethylamino 4 - [2.6 - dinitro -

$$SO_3H$$
  $NH_2$   
 $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2CH \cdot \longrightarrow NH \cdot \longrightarrow SO_3H$   
 $NH_3$ 

4 -sulfo - anilino] - triphenylmethan - sulfonsäure - (2) (S. 773) (B. A. S. F., D. R. P. 189936; C. 1907 II, 2008). — Gibt mit Diazoverbindungen nachchromierbare Monoazofarbstoffe.

 $\begin{array}{c} \textbf{5 - Amino - 4'- \"{a}thylbenzylamino - 4''- \"{a}thyl- (4-sulfo - benzyl) - amino] - triphenylmethan - sulfons\"{a}ure - (2) \\ \textbf{C}_{37}\textbf{H}_{39}\textbf{O}_6\textbf{N}_3\textbf{S}_2, \text{ s. nebenstehende Formel. } B.\\ \textbf{Man sulfuriert 5-Nitro-4'.4''-bis-\"{a}thylben-} \\ \end{array}$ 

zylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (S. 773) und reduziert die entstandene Verbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 175825; C. 1906 II, 1749). — Liefert durch Diazotierung, Kuppelung mit Salicylsäure und Oxydation des erhaltenen Produktes einen grünen Farbstoff.

- 2. Aminoderivat der Triphenylmethan sulfonsäure (3)  $C_{19}H_{16}O_3S = (C_0H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ .
  - 4'.4" Bis dimethylamino triphenylmethan sulfonsäure (3)  $C_{23}H_{26}O_3N_2S = SO_8H$

[(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>CH·
sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 324) mit Dimethylanilin und Kaliumdisulfat auf 120—150° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 25373; Frdl. 1, 119). Bei der Reduktion von 4.'4"-Bis-dimethylamino-triphenylearbinol-sulfonsäure-(3) (S. 856) (Noellting, Gerlinger, B. 39, 2053). — Verkohlt, ohne zu schmelzen (N., G.). Löslich in Wasser (A.-G. f. A.; N., G.).

- 3. Aminoderivate der Triphenylmethan sulfonsäure (4)  $C_{19}H_{16}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ .
  - 2 Chlor 4'.4" bis dimethylamino triphenylmethan sulfonsäure (4?)
- - 3-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{23}H_{27}O_3N_3S$   $NH_2$
- E. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4'.4"-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(4) (s. o.) mit Zinkstaub und Salzsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (E. E., H. E., D. R. P. 64736; Frdl. 3, 156). Durch Erhitzen von 3-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure-(4) (S. 861) mit Dimethylanilin und Zinkchlorid auf 120—130° (E. E., H. E.). Ammoniumsalz. Schwer löslich. Die Alkalisalze krystallisieren in weißen Blättchen, die sich an der Luft bald grün färben.
- 3-Amino-4'.4"-bis-diäthylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{27}H_{35}O_3N_2S=[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt 1 Tl. Kaliumsalz der 3-Nitro-benzaldehyd-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 325) mit 3 Tln. Diäthylanilin, 1 Tl. ZnCl<sub>2</sub> und  $^{1}/_{2}$  Tl. konz. Schwefelsäure zuerst im Wasserbade, dann 14 Stdn. auf 110° und reduziert die erhaltene Nitro-verbindung mit Zinkstaub oder Zinnehlorür in salzsaurer Lösung (E. E., H. E., A. 294, 383, 392; vgl. D. R. P. 64736; Frdl. 3, 156). Durch Schmelzen von 3-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure-(4) (S. 861) mit Diäthylanilin und entwässerter Oxalsäure (E. E., H. E.). Die freie Sulfonsäure kann der alkal. Lösung durch Chloroform entzogen werden; sie ist leicht löslich

in Alkohol, schwer in heißem, kaum in kaltem Wasser; leicht löslich in Säuren, auch in verd. Essigsäure. — Bei der Oxydation mit Bleidioxyd entsteht ein grüner Säurefarbstoff. — Das Ammoniumsalz ist schwer löslich; die Alkalisalze bilden weiße Blättchen, die sich an der Luft grün färben.

- 4. Aminoderivate der Triphenylmethan-a-sulfonsäure  $C_{19}H_{16}O_3S = (C_6H_5)_3C \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 498).
- 4.4′- Bis dimethylamino triphenylmethan a sulfonsäure (Malachit grünleukosulfonsäure)  $C_{23}H_{26}O_3N_2S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Wieland, Scheuing, B. 54 [1921], 2527. B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Suspension von 4.4′-Bis-dimethylamino-triphenylcarbinol (Bd. XIII, S. 743) in möglichst wenig Wasser, bis Lösung erfolgt ist (Dürrschinabel, Weil, B. 38, 3495). Schwach grüngefärbte Krystalle mit  $2^1/2$   $H_2O$ , die sich allmählich intensiv grün färben (D., Weil).
- 4.4′-Bis-diäthylamino-triphenylmethan-a-sulfonsäure (Brillantgrünleukosulfonsäure)  $C_{27}H_{34}O_3N_2S = [(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2C(C_6H_5)\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Wieland, Scheting, B. 54 [1921], 2527. B. Man fällt eine Lösung von Brillantgrün  $[C_2,H_{33}N_2]HSO_4$  (Bd. XIII, S. 746) mit Ammoniak, nimmt die Fällung mit Äther auf und leitet Schwefeldioxyd im Überschuß in die äther. Lösung (HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 308). Das Sulfat (s. u.) entsteht beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Suspension von Brillantgrün (H., O.). Farblos. Wird aus Alkohol durch Äther gefällt; F: 154°; löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; in Wasser schwer löslich mit saurer Reaktion (H., O.). Die wäßr. Lösung färbt sich beim Ernlitzen grün (H., O.). Säuren und Alkalien spalten Schwefeldioxyd ab (H., O.).  $C_{27}H_{34}O_3N_2S+H_2SO_4$ . Farblose Nadeln (aus Wasser). Sehmilzt bei 137° unter Gasentwicklung und Grünfärbung; löslich in Wasser mit saurer Reaktion; löslich in Chloroform und in Alkohol, unlöslich in Benzol und Äther (H., O.).
- 4.4'.4"-Triamino-triphenylmethan-α-sulfonsäure, Paraleukanilin-α-sulfonsäure (Parafuchsinleukosulfonsäure)  $C_{19}H_{19}O_3N_3S = (H_2N \cdot C_6H_4)_3C \cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Wieland, Scheuing, B. 54 [1921], 2527. B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Suspension von Pararosanilin (Bd. XIII, S. 750), bis Lösung erfolgt ist (Dürrschnabel, Weil, B. 38, 3493, 3494; vgl. Wie., Sch., B. 54, 2529). Das salzsaure Salz (s. u.) entsteht beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Suspension von Parafuchsin (Hantzsch, Osswald, B. 33, 310). Paraleukanilin-α-sulfonsäure krystallisiert in Nadeln mit 3 H<sub>2</sub>O und in Blättchen mit 1 H<sub>2</sub>O; das Trihydrat geht beim Liegen im Vakuumexsiecator langsam in das Monohydrat über (Wie., Sch., B. 54, 2529, 2537; vgl. D., Weil). Das Monohydrat ist schwer löslich in Wasser und Alkohol (D., Weil). Beim Erhitzen von Paraleukanilin-α-sulfonsäure auf mehr als 90°, beim Kochen der wäßr. Suspension oder bei der Einw. von verd. Sodalösung entsteht das Farbsalz des Pararosanilins mit Paraleukanilin-α-sulfonsäure (s. u.) (Wie., Sch., B. 54, 2529, 2530, 2540; vgl. D., Weil). Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes liefert in Gegenwart von schwefliger Säure mit Aldehyden eine blaurote Farbreaktion ("Fuchsinschwefligsäure-Reagens" auf Aldehyde) (H., O., B. 33, 311; vgl. Wie., Sch., B. 54, 2530, 2532, 2544, 2546).  $C_{19}H_{19}O_3N_3S + HCl + 2H_2O$ . Fast weiße mikrokrystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser (H., O.).

Farbsalz des Pararosanilins mit Paraleukanilin-a-sulfonsäure ( $H_2N \cdot C_8H_4$ ) $_3C \cdot SO_3[C_{19}H_{18}N_3]$  (vgl. Wie., Sch., B. 54 [1921], 2530). B. Beim Erhitzen der Paraleukanilin-a-sulfonsäure auf mehr als 90°, oder beim Behandeln derselben mit siedendem Wasser oder verd. Sodalösung (D., Weil, B. 38, 3493, 3494). — Metallisch grünglänzende Krystalle; schwer löslich in Alkohol und Wasser (D., Weil). Zeigt bei 160° keine Veränderung; beim Kochen mit Natronlauge entsteht Pararosanilin (D., Weil).

4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylmethan-α-sulfonsäure (Krystallviolettleukosulfonsäure)  $C_{25}H_{31}O_3N_2S=[(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_3C\cdot SO_3H$ . Zur Konstitution vgl. Wieland, Scheung, B. 54 [1921], 2543. — B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Suspension von 4.4'.4''.Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol (Bd. XIII, S. 755), bis Lösung erfolgt ist (Dürrschnabel, Weil, B. 38, 3495). Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Lösung von Krystallviolett [ $C_{25}H_{30}N_3$ ]Cl (Bd. XIII, S. 756) (Kastle, Am. 42, 296). — Schwach violett gefärbte Krystalle mit 3  $H_2O$  (Wiel, Sch.; vgl. D., Weil). Verliert beim Liegen an der Luft leicht Krystallwasser und färbt sich violett unter Bildung des Farbsalzes des Krystallvioletts mit Krystallviolettleukosulfonsäure (D., Weil; vgl. Wiel, Sch.). Beim Behandeln mit Sodalösung entsteht zunächst dasselbe Salz, darauf 4.4'.4''-Tris-dimethylamino-triphenylcarbinol (D., Weil; vgl. Wiel, Sch.). —  $C_{25}H_{31}O_3N_3S + HCl$ . Wurde nur in Lösung erhalten. Die wäßr. Lösung wird beim Kochen auch in Abwesenheit von Luft blau, in der Kälte wieder farblos (K.).

# 2. Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_{20}H_{18}O_3S$ .

1. Aminoderivat der 2 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (3)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot SO_3H$ .

5 - Amino - 4.4"- bis - dimethylamino - 2 - methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(3)  $C_{24}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bisdimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) (S. 720) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Retyzenstein, Schwefels, J. pr. [2] 75, 409). — Pulver. — Durch Oxydation mit Chloranil in alkoh.-essigsaurer Lösung entsteht eine grüne Farbstofflösung.

2. Aminoderivat der 2 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (4)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ .

4'.4''-Bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{24}H_{28}O_3N_2S$ 

= [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>CH· SO<sub>3</sub>H. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (25°/<sub>0</sub> Anhydridgehalt) auf eine Lösung von 4′.4″-Bis-dimethylamino-2-methyl-tripbenylmethan (Bd. XIII, S. 282) in konz. Schwefelsäure (Noelting, Gerlinger, B. 39, 2044). — Gibt bei der Oxydation einen grünblauen Farbstoff. — Ba(C<sub>24</sub>H<sub>27</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 8 H<sub>2</sub>O. Blättchen. Färbt sich an der Luft grün.

3. Aminoderivate der 2 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (5)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ .

4'.4''- Bis - dimethylamino - 2 - methyl - triphenyl - methan - sulfonsäure - (5)  $C_{24}H_{28}O_3N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von äquimolekularen Mengen 4.4'- Bis - dimethylamino - benzhydrol und p-toluolsulfonsaurem Natrium (Bd. XI, S. 99) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Leonhardt & Co., D. R. P. 128086; Frill. 6, 260; C. 1902 I, 447). — Durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure in der Wärme entsteht 4'.4"-Bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylmethan-disulfonsäure-(3.5) (S. 798). — Natriumsalz. Krystalle (aus Wasser).

3 - Amino - 4'.4" - bis - dimethylamino - 2 - methyltriphenylmethan-sulfonsäure-(5)  $C_{24}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4)(S. 728) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure im Ölbade auf 150° REITZENSTEIN, Schwerdt, J. pr. [2] 75, 406). — F: 70°. — Bei der Oxydation entsteht ein grüner Farbstoff.

4. Aminoderivat der 3 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (4)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ .

6-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{24}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol mit 4-Amino-toluolsulfonsäure-(2) (S. 720) in Gegenwart von Salzsäure (Reitzenstein, Schwerd, J. pr. [2] 75, 409). — Sintert bei 130°. — Läßt sich zu einem blauen Farbstoff oxydieren.

5. Aminoderivat der 3 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (6)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$ .

4-Amino -4'.4"-bis-dimethylamino -3-methyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(6)  $C_{24}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bisdimethylamino -benzhydrol mit 2-Amino -toluol -sulfonsäure-(4) in verd. Schwefelsäure (Bayer & Co., D. R. P. 97106; Frdl. 5, 201) oder in Salzsäure (Reitzenstein, Schwerdt, J. pr. [2] 75, 407). — F: 210°; schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (R., SCh.). — Läßt sich zu einem blaugrünen Farbstoff oxydieren (R., SCh.). Durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und Sättigen der Diazoniumsalzlösung mit Schwefeldioxyd unter Zugabe von Kupferpulver in der Kälte entsteht 4'.4"-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan-sulfinsäure-(4)-sulfonsäure-(6) (S. 883) (B. & Co.).

6. Aminoderivat der 3-Methyl-triphenylmethan-a-sulfonsäure  $\mathbf{C}_{2a}\mathbf{H}_{18}\mathbf{O}_{2}\mathbf{S}$  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot SO_3H$ .

4.4'.4"-Triamino-3-methyl-triphenylmethan-a-sulfonsäure, Leukanilin-a-sulfon-

säure (Fuchsinleukosulfonsäure)  $C_{20}H_{21}O_3N_3S = \frac{1}{(H_2N \cdot C_6H_4)_2C(SO_3H) \cdot (H_2N \cdot C_6H_4)_2C(SO_3H)}$ >·NH₂. B.

Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine wäßr. Lösung von Fuehsin (Bd. XIII, S. 765) (Kastle, Am. 42, 296). —  $C_{20}H_{21}O_3N_3S + HCl$ . Wurde nur in Lösung erhalten. Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes wird beim Kochen auch in Abwesenheit von Luft rot, in der Kälte wieder farblos.

Aminoderivat der 4 - Methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (3)  $C_{20}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H.$ 

4'.4" - Bis - dimethylamino - 4 - methyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (3) SO<sub>2</sub>H

 $C_{24}H_{28}O_3N_2S =$ Bei der Einw, von rauchender  $[(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{N}\cdot\mathrm{C_6H_4}]_2\mathrm{CH}\cdot \langle$ 

Schwefelsäure (25%) Anhydridgehalt) auf eine Lösung von 4'.4"-Bis-dimethylamino-4-methyltriphenylmethan (Bd. XIII, S. 282) in konz. Schwefelsäure (Noelting, Gerlinger, B. 39, 2045). — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd einen gelbstiehig grünen Farbstoff. —  $\operatorname{NaC}_{24}\operatorname{H}_{27}\operatorname{O}_3\operatorname{N}_2\operatorname{S} + 2^{1}/_2\operatorname{H}_2\operatorname{O}$ . Blättehen (aus Wasser).

## 3. Aminoderivate der Monosulfonsäuren ${ m C_{22}H_{22}O_3S.}$

1. Aminoderivat der 2.2'.2"-Trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(3)  $\mathbf{C}_{22}\mathbf{H}_{22}\mathbf{O}_{3}\mathbf{S} = (\mathbf{C}\mathbf{H}_{3} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{4})_{2}\mathbf{C}\mathbf{H} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{3}(\mathbf{C}\mathbf{H}_{3}) \cdot \mathbf{S}\mathbf{O}_{3}\mathbf{H}.$ 

5-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-2.2'.2"-trimethyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (3)  $C_{26}H_{33}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der  $(CH_3)_2N$ Kondensation von 4.4'- Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol (Bd. XIII, S. 719) mit 4-Amino-toluolsulfonsäure-(2) (S. 720) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (REITZENSTEIN, SCHWERDT, J. pr. [2] 75, 410). — F: ea. 140°. — Gibt, mit Chloranil behandelt, eine grünliehe Lösung.

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & H_3C & SO_3H \\ CH_3 & CH & \\ \hline & NH_2 \\ \hline & N(CH_3)_2 \\ \end{array}$$

2. Aminoderivat der 2.2'.2"-Trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(5)  $C_{22}H_{22}O_3S = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H.$ 

3-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-2.2'.2"-trimethyl - triphenylmethan - sulfonsäure - (5)  $C_{26}H_{33}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der  $(CH_3)_2N$ . Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) (S. 728) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Reitzenstein, Schwerdt, J. pr. [2] 75, 408). — Krystallpulver (aus Alkohol).

$$(CH_3)_2N \cdot \underbrace{\begin{array}{cccc} CH_3 & H_3C & NH_2 \\ CH_3 \cdot & & & \\ N(CH_3)_2 & & & \\ \end{array}}_{N(CH_3)_2}$$

3. Aminoderivat der 2.2′.3″-Trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(4″)  $C_{22}H_{22}O_3S = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H_2$ 

6"-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3"trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(4")  $C_{26}H_{33}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethyl-

amino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 4-Aminotoluol-sulfonsäure-(2) in Salzsäure (Reitzen-STEIN, SCHWERDT, J. pr. [2] 75, 411). — Krystalle (aus Toluol-Gasolin). Schmilzt oberhalb 220°.

4. Aminoderivat der 2.2'.3"-Trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(6")  $C_{22}H_{23}O_3S = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H.$ 

4"-Amino-4.4'-bis-dimethylamino-2.2'.3"trimethyl-triphenylmethan-sulfonsäure-(6")  $C_{26}H_{33}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dimethyl-benzhydrol mit 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) in Salzsäure (Reitzenstein, Schwerdt, J. pr. [2] 75, 408). — Krystalle (aus Benzel-Ligroin).

$$(CH_3)_2N \xrightarrow{CH_3} CH \xrightarrow{CH_3} NH_2$$

$$(CH_3)_2N \xrightarrow{CH_3} CH \xrightarrow{SO_3H}$$

$$N(CH_3)_2$$

## h) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-28</sub>O<sub>3</sub>S.

## Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_{23}H_{18}O_3S$ .

1. Aminoderivat der 2 - Benzhydryl - naphthalin - sulfonsäure - (4)  $C_{23}H_{18}O_3S = (C_8H_8)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ .

1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin - sulfonsäure - (4), Bis - [4 - dimethylamino-phenyl] - [1 - amino - 4 - sulfo - naphthyl - (2)] - methan  $C_{27}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit dem Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 739) in verd. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 98546; Frdl. 5, 204). — Sulfat. Farblose Nädelchen.

2. Aminoderivat der 2 - Benzhydryl - naphthalin - sulfonsäure - (5)  $C_{23}H_{18}O_3S = (C_6H_5)_2CH \cdot C_{10}H_6 \cdot SO_3H$ .

1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin - sulfonsäure - (5), Bis - [4 - dimethylamino-phenyl] - [1 - amino - 5 - sulfo - naphthyl - (2)] - methan  $C_{27}H_{29}O_3N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.4'- Bis-dimethylamino-benzhydrol mit Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 744) in verd. Schwefelsäure (Bayer & Co., D. R. P. 97286; Frdl. 5, 202). — Läßt sich durch Diazotieren in verd. Schwefelsäure, Einleiten von schwefliger Säure in die Diazoniumsalzlösung und Eintragen von Kupferpulver in 2-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-sulfinsäure-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 883) überführen.

# 2. Aminoderivate der Disulfonsäuren.

# a) Aminoderivate der Disulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-6</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

# 1. Aminoderivate der Disulfonsäuren $C_6H_6O_6S_3$ .

1. Aminoderivate der Benzol-disulfonsäure-(1.3)  $C_6H_6O_6S_2=C_6H_4(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 199). Vgl. auch No. 3, S. 781.

4-Amino-benzol-disulfonsäure-(1.3), Anilin-disulfonsäure-(2.4) SO<sub>3</sub>H C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4-Nitrobenzol-disulfonsäure-(1.3) (Bd. XI, S. 202) (Heinzelmann, A. 188, 170). Aus 4-Brom-benzol-disulfonsäure-(1.3) (Bd. XI, S. 201) und alkoh. Ammoniak bei 160—180° (P. Fischer, B. 24, 3806). Aus Anilin-sulfonsäure-(4) (S. 695) und Chlorsulfonsäure (Limpercht, B. 21, 3413). Beim Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(2) (S. 681) (Zander, A. 198, 17) mit rauehender Schwefelsäure auf 170—180°. Zur Reinigung stellt man das saure Bleisalz dar, behandelt seine Lösung mit Schwefelwasserstoff und dunstet die Lösung der Säure zuerst auf dem Wasserbade, dann über Schwefelsäure ein (Z., A. 198, 2). — Nadeln mit 2½, H<sub>2</sub>O (Heinzelmann, A. 188, 170), 2 H<sub>2</sub>O (Z., A. 198, 2). Anilin-disulfonsäure-(2.4) zersetzt sich oberhalb 120° (Hein, A. 188, 170). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Heil, A. 188, 170), unlöslich in Äther (Z.). Acidität, gemessen durch die Farbveränderung von Methylorange: Veley, Soc. 91, 166. Gibt man 1 Mol.-Gew. Brom zu einer wäßr. Lösung von Anilin-disulfonsäure-(2.4), so scheidet sich 2.4.6-Tribrom-anilin (Bd. XII, S. 663) aus, aus dem Filtrat lassen sich 6-Brom-anilin-disulfonsäure-(2.4) (S. 779) und 2.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) (S. 707) gewinnen (Z.). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die alkoh. Lösung der Anilin-disulfonsäure-(2.4) entsteht die entsprechende Diazobenzol-disulfonsäure (Syst. No. 2202) (Heil, A. 188, 174; Z.; vgl. Drebes, B. 9, 552). Über Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 263. — Die neutralen Salze sind sehr leicht löslich in Wasser, die sauren etwas schwerer (Heil, A. 188, 170; Z.). —

 $\begin{array}{lll} NH_4C_6H_6O_6NS_2+2&H_2O. & Nadeln, \ die \ sieh \ an \ der \ Luft \ röten \ (Z.). \ --- (NH_4)_2C_6H_5O_6NS_2+\\ H_2O. & Seehsseitige \ Säulen \ (Z.). \ --- KC_6H_6O_6NS_2+H_2O. & Nadeln \ (Z.). \ --- K_2C_6H_5O_6NS_2+\\ +H_2O. & Vier- \ und \ seehsseitige \ Säulen \ (Heinzelmann, \ A. \ 190, \ 226). \ --- AgC_6H_6O_6NS_2-\\ Tafeln \ oder \ Nadeln, \ die \ sieh \ im \ Licht \ sehwärzen \ (Z.). \ --- Ag_2C_6H_5O_6NS_2-\\ Prismen, \ die \ im \ Licht \ sehwarz \ werden \ (Z.). \ --- CaC_6H_6O_6NS_2)_2. & Nadeln \ oder \ Blättchen \ (Z.). \ --- CaC_6H_5O_6NS_2+\\ +2&H_2O. & Nadeln \ (Z.). \ --- Ba(C_6H_6O_6NS_2)_2+H_2O \ (Heil, \ A. \ 190, \ 226). & Nadeln \ (Z.). \ --- BaC_6H_5O_6NS_2+3H_2O. & Tafeln \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- Pb(C_6H_6O_6NS_2)_2+1 \ H_2O \ (Z.). \ --- Pb(C_6H_6O_6NS_2)_2+6 \ H_2O. & Tafeln \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2+2 \ H_2O. & Krusten \ (Heil, \ A. \ 188, \ 171; \ Z.). \ --- PbC_6H_5O_6NS_2$ 

Diamid  $C_6H_9O_4N_3S_2=H_2N\cdot C_6H_3(SO_2\cdot NH_2)_2$ . B. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak auf 4-Brom-benzol-disulfonsäure-(1.3)-diamid (Bd. XI, S. 201) (P. FISCHER, B. **24**, 3806). — Blättehen (aus Wasser). F: 235°.

4 - Anilino - benzol - disulfonsäure - (1.3), Diphenylamin - disulfonsäure - (2.4)  $C_{12}H_{11}O_6NS_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(SO_3H)_2$ . B. Man erhitzt 4-Brom-benzol-disulfonsäure-(1.3) mit der berechneten Menge Anilin in Glyeerinlösung mehrere Stunden am Rückflußkühler (P. Fischer, B. 24, 3807). — Konnte nicht krystallisiert erhalten werden. Sehr leicht löslich in Wasser. —  $BaC_{12}H_9O_6NS_2+3H_2O$ . Amorph.

Dianilid  $C_{24}H_{21}O_4N_3S_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(SO_2\cdot NH\cdot C_6H_5)_2$ . B. Aus 4-Brom-benzoldisulfonsäure-(1.3)-dichlorid beim Erhitzen mit übersehüssigem Anilin (P. FISCHER, B. **24**, 3807). — Krystalle (aus Alkohol). F: 221—222°. Leicht löslich in Alkohol, sehwerer in Eisessig, unlöslich in Wasser.

5-Brom-4-amino-benzol-disulfonsäure-(1.3), 6-Brom-anilin-disulfonsäure-(2.4)  $C_6H_6O_6NBrS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch tropfenweisen Zusatz von 1 Mol.-Gew. Brom zu einer wäßr. Lösung von Anilin-disulfonsäure-(2.4), neben anderen Produkten (Zander, A. 198, 12). — Nadeln mit 1  $H_2O$ , die an der Luft verwittern. Leieht löslich in Wasser, sehwerer in Alkohol. Die sauren Salze sind sehwerer löslich als die neutralen. —  $(NH_2)_2C_6H_4O_6NBrS_2+2H_2O$ . Seehsseitige Prismen. —  $K_2C_6H_4O_6NBrS_2+2H_2O$ . Blättehen. —  $Ba(C_6H_5O_6NBrS_2)_2+5H_2O$ . Nadeln. —  $BaC_6H_4O_6NBrS_2+3H_2O$ . Nadeln. —  $Pb(C_6H_5O_6NBrS_2)_2+5H_2O$ . Zersetzt sich oberhalb 150°.

5-Amino-benzol-disulfonsäure-(1.3), Anilin-disulfonsäure-(3.5) SO\_3H  $C_6H_7O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 5-Nitrobenzol-disulfonsäure-(1.3) (Bd. XI, S. 202) in ammoniakalischer Lösung mit Schwefelwasserstoff (Heinzelmann, A. 188, 167). — Vier- und sechs-  $H_2N$ . SO\_3H seitige Säulen mit  $3H_2O$  (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, nicht in Äther. — Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf die kalte verdünnte wäßrige Lösung der Anilin-disulfonsäure-(3.5) entstehen Monobrom-anilin-disulfonsäure (s. u.) und Dibrom-anilin-disulfonsäure (S. 780), mit 2 und mehr Mol.-Gew. Brom entsteht neben der Dibrom-anilin-disulfonsäure Bromanil (Bd. VII, S. 642). Beim Behandeln von Anilin-disulfonsäure-(3.5) in alkoh. Lösung mit nitrosen Gasen entsteht die entsprechende Diazobenzol-disulfonsäure (Syst. No. 2202). — Die neutralen Salze sind leichter löslich als die sauren. —  $NH_4C_6H_6O_6NS_2$ . Säulen. —  $NH_4C_6H_6O_6NS_2$ . Säulen. —  $NH_4C_6H_6O_6NS_2$ . Säulen. —  $NH_4C_6H_6O_6NS_2$ . Nadeln. Verwittert rasch. —  $(NH_4)_2C_6H_5O_6NS_2 + H_2O$ . Sechsseitige Säulen. —  $KC_8H_4O_6NS_2 + H_2O$ . Nadeln oder Säulen. —  $K_2C_6H_5O_6NS_2 + 3H_2O$ . Oktaeder, die rasch verwittern. —  $K_2C_6H_5O_6NS_2 + 4H_2O$ . Luftbeständige Säulen. —  $Ag_2C_6H_5O_6NS_2$ . Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. —  $Ba(C_6H_6O_6NS_2)_2 + 5H_2O$ . Säulen. Ziemlich sehwer löslich in kaltem Wasser. —  $Pb(C_6H_6O_6NS_2)_2 + 5H_2O$ . Säulen. Leicht löslich in Wasser. —  $Pb(C_6H_6O_6NS_2)_2 + 6H_2O_6NS_2 + 3^1/2 H_2O$ . Seehsseitige Säulen. Ziemlich sehwer löslich in kaltem Wasser.

2 oder 4-Brom-5-amino-benzol-disulfonsäure-(1.3), 4 oder 2-Brom-anilindisulfonsäure-(3.5)  $C_6H_6O_6NBrS_2$ , Formel I oder II. B. Neben 2.4- oder 2.6-Dibromanilin-disulfonsäure-(3.5) (S. 780) bei Zusatz von 1 Mol.-Gew. Brom zu einer kalten verteilt in der Schrift der S

dünnten wäßrigen Lösung von Anilin-disulfonsäure-(3.5); man führt das Säuregemisch in Bariumsalze über, stellt aus diesen die Ammoniumsalze her und trennt durch fraktionierte Krystallisation, wobei das Salz der Dibromsäure sich zuerst ausscheidet (Heinzelmann, A. 188, 179). — Prismen mit  $2^{1}/_{2}$  H<sub>2</sub>O. Sehr leicht löslich in Wasser. — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>NBrS<sub>2</sub>. Prismen. Leicht löslich in Wasser. — BaC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>NBrS<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O. Nadeln. Verwittert an der Luft. — PbC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>NBrS<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O. Prismen.

2.4 oder 4.6-Dibrom-5-amino-benzol - disulfonsäure-(1.3), 2.4 oder 2.6-Dibrom-anilin - disulfonsäure - (3.5)  $C_0H_5O_8NBr_2S_2$ , I. Formel I oder II. B. Aus Anilin - disulfonsäure-(3.5) in verdünnter wäßriger Lösung mit 1 Mol.-Gew. Brom neben der mono-

helber der Mol.-Gew. Brom neben Bromanil (Heinzelmann, A. 188, 179). — Prismen mit 4 H<sub>2</sub>O. Leicht löslich in Wasser. — (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NBr<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Prismen oder Tafeln. Ziemlich sehwer löslich in kaltem Wasser. — K<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NBr<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Prismen. — BaC<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NBr<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O. Prismen. In Wasser sehr leicht löslich. Verwittert rasch an der Luft. — PbC<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NBr<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O. Prismen.

2.5-Diamino-benzol-disulfonsäure-(1.3), Phenylendiamin-(1.4)-disulfonsäure-(2.6)  $C_6H_8O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Amino-azohenzol-trisulfonsäure-(3.5.4') (Syst. No. 2187) mit SnCl<sub>2</sub> und rauchender Salzsäure, nehen Sulfanilsäure (Jungham), H<sub>2</sub>N. SO<sub>3</sub>H Neumann, B. 33, 1368). Aus p-Phenylendiamin-sulfat (Bd. XIII, S. 70) und rauchender Sehwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>) bei 140% (Reverdin, de La Harpe, D. R. P. 47426; Frdl. 2, 312). — Nädelehen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser von 14,5% lösen 22,9 Tle. Disulfonsäure: ziemlich löslich in verd. Alkohol, sehr wenig löslich in reinem Alkohol, unlöslich in Äther (R., de La H.). Brom färbt die wäßr. Lösung erst grasgrün, dann olivbraun (R., de La H.). Liefert eine sehr beständige (R., de La H.; J., N.) Diazoverhindung, welche mit Naphtholen tief dunkelblaue Farhstoffe erzeugt (R., de La H.). Mit rauchender Salpetersäure entsteht Pikrinsäure (J., N.). — Die Salze färhen sieh in feuchtem Zustande oder in Lösung durch Oxydation an der Luft braunrot; die Alkali- und Erdalkalisalze geben hlau fluoreseierende Lösungen; Oxydationsmittel färben die Lösungen intensiv violett; Silbernitrat wird reduziert (R., de La H.). — Na C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O (R., de La H.). — Na C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O (R., de La H.). — Neutrales Bariumsalz. Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser). 100 Tle. Wasser lösen hei 21% 11,9 Tle. wasserfreies Salz (R., de La H.).

4.6-Diamino-benzol-disulfonsäure-(1.3), Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(4.6)  $C_6H_8O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33) oder dessen Salzen mit soviel rauehender Schwefelsäure auf 70—130°, daß auf 1 Mol.-Gew. der Base mindestens 2 Mol.-Gew. SO $_3$  kommen (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 78834; Frdl. 3, 43; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202016; C. 1908 II, 1223). — Krystallinisehes Pulver (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 78834). — Versetzt man eine sodaalkalische Lösung von Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(4.6) mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und trägt dann unter Kühlung in Salzsäure ein, so hildet sich die entsprechende Aminodiazobenzoldisulfonsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 152879; C. 1904 II, 271). Bei Anwendung von mehr als 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit wird 4.6-Bis-diazo-phenol-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 2202) gebildet (H. F., D. R. P. 158532; C. 1905 I, 705). Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(4.6) läßt sich durch Kuppelung mit einem Mol. wie auch mit 2 Mol. einer Diazoverbindung in Azofarbstoffe überführen (B. A. S. F., D. R. P. 73 369, 76118, 105 349; Frdl. 3, 745; 4, 838; 5, 616; A.-G. f. A., D. R. P. 202016). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. auch Schultz, Tab. No. 192, 210, 306. — Ca  $C_6H_6O_6N_2S_2+3H_2O$  (B. A. S. F., D. R. P. 78834).

- 2. Aminoderivate der Benzol-disulfonsäure-(1.4)  $C_6H_6O_6S_2=C_6H_4(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 202). Vgl. auch No. 3, S. 781.
- 2 Amino benzol disulfonsäure (1.4), Anilin disulfonsäure (2.5)  $_{\rm C_6H_7O_6NS_2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-benzoldisulfonsäure-(1.4) (Bd. XI, S. 203) mit Eisen in essigsaurer Lösung (Bad. Anilinus Sodaf., D. R. P. 77192; Frdl. 4, 38). Bei 4-stdg. Erhitzen von Anilin-sulfonsäure-(3) (S. 688) mit schwaeh rauehender Sehwefelsäure auf 180° (Zander, A. 198, 21; Schultz, B. 39, 3347; vgl. Drebes, B. 9, 552). Aus Anilin-sulfonsäure-(3) und Chlorsulfonsäure (Limpricht, B. 21, 3412). Krystalle mit 4 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). In Wasser und Alkohol sehr leicht löslich (Z.). Beim Einleiten von salpetriger Säure in die alkoh. Lösung entsteht die entspreehende Diazobenzol-disulfonsäure (Syst. No. 2202) (Z.). (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Sechsseitige Prismen (Z.). NaC<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser (B. A. S. F.). KC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Säulen (Z.). K<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Warzen. Verwittert an der Luft (Z.). Ba(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>5</sub>NS<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + ½ H<sub>2</sub>O (?). Blättehen. 100 g wäßr. Lösung von 8° enthalten 2,9682 g wasserfreies Salz

(Z.). —  $BaC_6H_5O_6NS_2+1^4/_2H_2O(Z.)$ . —  $Pb(C_6H_6O_6NS_2)_2$ . Blättehen(Z.). —  $PbC_5H_5O_6NS_2+H_2O$ . Warzen. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (Z.).

- 2.6-Diamino-benzol-disulfonsäure-(1.4), Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(2.5)  $C_6H_8O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man setzt 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 79) mit Natriumsulfit um und reduziert die entstandene (nicht näher beschriebene) 2.6-Dinitrobenzol-disulfonsäure-(1.4) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202016; C. 1908 II, 1223). Übertührung in Azofarbstoffe durch Kuppelung mit Diazoverbindungen: A.-G. f. A.
- 3. Aminoderivate, von denen es unbestimmt ist, von welcher Benzoldisulfonsäure sie abzuleiten sind.
- 2.5-Dibrom-1-amino-benzol-disulfonsäure-(x,x), 2.5-Dibrom-anilin-disulfonsäure-(x,x)  $C_6H_5O_6NBr_2S_2=H_2N\cdot C_6HBr_2(SO_3H)_2$ . B. Man nitriert 1.4-Dibrom-benzol-disulfonsäure-(x,x) (Bd. XI, S. 203) durch längeres Kochen mit Salpetersäure + etwas Schwefelsäure und behandelt die (nicht näher untersuchte) Dibrom-nitro-benzol-disulfonsäure mit Zinn und Salzsäure (Borns, A. 187, 367). Krystalle. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol.  $K_2C_6H_3O_6NBr_2S_2$ . Nadeln. Leicht löslich.  $BaC_6H_3O_6NBr_2S_2$ +  $6H_3O$ . Leicht lösliche Säulen.
- 3-Nitro-1-amino-benzol-disulfonsäure-(x.x), 3-Nitro-anilin-disulfonsäure-(x.x)  $C_6H_6O_8N_2S_2=H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)(SO_3H)_2$ . B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-benzol-disulfonsäure-(1.2 oder 1.4) (Bd. XI, S. 204) mit Schwefelammonium (Limpricht, B. 8, 289). Schr leicht zerfließliche Masse. Behandelt man die Nitro-amino-benzol-disulfonsäure in absol. Alkohol mit salpetriger Säure und kocht die dabei entstandene Diazoverbindung mit absol. Alkohol, so erhält man x-Nitro-benzol-disulfonsäure-(1.2 oder 1.4) (Bd. XI, S. 204). Die Salze krystallisieren schwer und sind zerfließlich.  $BaC_6H_4O_8N_2S_2+2H_2O$ . Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol krystallinisch gefällt.
- 3.5 Diamino benzol disulfonsäure- (1.2 oder 1.4), Phenylendiamin-(1.3)-disulfonsäure- (4.5 oder 2.5)  $C_6H_8O_6N_2S_2$ , Formel I oder II. B. Aus 3.5-Dinitro-benzol-disulfonsäure- (1.2 oder 1.4) (Bd. XI, S. 204) mit Zinn und Salzsäure (LIMPRICHT, B. 8, 290). Krystalle mit 1  $H_2O$ . Leicht löslich. Beim Destillieren mit Natronkalk entsteht m-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 33).  $SnC_6H_6O_6N_2S_2 + H_2O$ . Nadeln.

## 2. Aminoderivate der Disulfonsäuren $C_7H_8O_6S_2$ .

- 1. Aminoderivat der 1 Methyl benzol disulfonsäure (2.5)  $C_7H_8O_6S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 205).
- 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(2.5)  $C_7H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Wynne, Bruce, Soc. 73, 734. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 720) mit Chlorsulfonsäure auf 150° oder mit rauchender Schwefelsäure auf 180° (Richter, A. 230, HO<sub>3</sub>S.) Nadeln mit  $2^{1/2}$ ,  $H_2O$ . Sehr leicht löslich in Wasser, etwas weniger in Alkohol; zerfällt erst bei 290° in Schwefelsäure und 4-Amino-toluolsulfonsäure-(2) (R.).  $K_2C_7H_7O_6NS_2 + 2H_2O$ . Nadeln (aus verd. Alkohol); leicht löslich in Wasser, unlöslich in starkem Alkohol (R.).  $Ba(C_7H_8O_6NS_2)_2$ . Krystallisiert bei raschem Abdampfen in Warzen mit  $^{1/2}$ ,  $H_2O$ , bei langsamem Verdunsten in Nadeln mit  $^{1/2}$ ,  $H_2O$  (R.).  $BaC_7H_7O_6NS_2 + H_2O$ . Tafeln. Schwer löslich in Wasser (R.).  $PbC_7H_7O_6NS_2 + 1^{1/2}H_2O$ . Platten (aus Wasser) (R.).
- 2. Aminoderivat der 1- Methyl benzol disulfonsäure (2.6)  $C_7H_8O_6S_2=CH_3\cdot C_6H_3(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 206). Vgl. auch No. 3, S. 782.
- 4-Amino-toluol-disulfonsäure-(2.6)  $C_7H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Nitro-toluol-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 207) mit Schwefelammonium (Kornatzki, A. 221, 198). Prismen mit 2(?) $H_2O$ . Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol in Nadeln gefällt. Die wäßr. Lösung wird nicht durch Brom gefällt.

- Aminoderivat der 1 Methyl benzol disulfonsäure (2.4) oder der 1 - Methyl - benzol - disulfonsäure - (2.6)  $C_7H_8O_6S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 204 bezw. 206). Vgl. auch No. 2, S. 781.
- 5 Amino toluol disulfonsäure (2.4) oder 3-Amino-toluol-disulfonsäure-(2.6)  $C_7H_9O_6NS_2$ , Formel I oder II. B. Neben 5-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 722) beim Erhitzen von m-Toluidin mit 3 Tln. rauchender Schwafelesaum von men vie O1. O1. O2. O3. O4. O4. O5. O6. O7. O8. O9. OSchwefelsäure; man gießt in die sechsfache

Menge Wasser, wonach die Monosulfonsäure abfiltriert wird; die Disulfonsäure befindet sich im Waschwasser und in den Mutterlaugen der Monosulfonsäure (LORENZ, A. 172, 185, 188). – Die freie Säure zerfällt sehr leicht in Schwefelsäure und 5-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (L.). Elektrische Leitfähigkeit: EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 618. —  $Ba(C_7H_8O_6NS_2)_2 + 12^1/_2H_2O(?)$ . Nadeln (L.). —  $PbC_7H_7O_6NS_2 + 2H_2O$ . Krusten. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (L.).

- 4. Aminoderivat der 1-Methyl-benzol-disulfonsäure-(3.4)  $C_7H_8O_8S_2 = CH_8$  $C_6H_3(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 207).
- 6-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.4)  $\rm C_7H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-toluol-sulfonsäure-(4) (8. 728) mit Chlorsulfonsäure beim Erhitzen schließlich auf 160° (Wynne, Bruce, Soc. 73, 745).  $\rm H_2N$ · Nadeln. Schwer löslich. Durch Eliminierung der  $\mathrm{NH}_2$ -Gruppe in Toluoldisulfonsäure-(3.4) (Bd. XI, S. 207) überführbar. —  $\mathrm{K}_2\mathrm{C}_7\mathrm{H}_7\mathrm{O}_8\mathrm{NS}_2 + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ . Schuppen (aus Wasser). Leicht löslich. —  $\mathrm{BaC}_7\mathrm{H}_7\mathrm{O}_8\mathrm{NS}_2 + 1^1\!/_2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ . Schuppen (aus Wasser). Schwer löslich.

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ H_2N \cdot \bigodot_{SO_3H} \end{array}$$

- 5. Aminoderivate der 1-Methyl-benzol-disulfonsäure-(3.5)  $C_7H_8O_8S_2=$  $CH_3 \cdot C_6H_3(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 207).
- **2-A**mino-toluol-disulfonsäure-(3.5)  $C_7H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende  $CH_3$ Formel. B. Bei  $^1/_2$  bis 1-stdg. Erhitzen von 5 g 6-Amino-toluol-sulfonsäure (3) (S. 726) mit 16 g stark rauchender Schwefelsäure auf 150—170° ·NH<sub>2</sub> (Nevile, Winther, B. 15, 2992; Hasse, A. 230, 287). Aus 6-Amino-HO<sub>3</sub>S. SO<sub>3</sub>H toluol-sulfonsäure-(3) und Chlorsulfonsäure beim Erhitzen bis auf 160° (H.). Nadeln mit 1½ H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol (N., W.). Elektrische Leitfähigkeit: Евеквасн, *Ph. Ch.* 11, 617. — Zerfällt bei 240° in Schwefelsäure und 6-Amino toluol-sulfonsäure (3) (H.). Beim Behandeln der konzentrierten wäßrigen Lösung der 2-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5) mit nitrosen der konzentrierten wäßrigen Lösung der 2-Amino-toluol-disulfonsäure -(3.5) mit nitrosen Gasen unter Kühlung entsteht die entsprechende Diazotoluoldisulfonsäure  $C_7H_6O_6N_2S_2$  (Syst. No. 2202) (H.). —  $Na_2C_7H_7O_6NS_2+6$  H\_2O. Tafeln (H.). —  $K_2C_7H_7O_6NS_2+2$  H\_2O. Tafeln; leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol; wird bei 160° wasserfrei (H.). —  $CaC_7H_7O_6NS_2+5$  H\_2O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (H.). —  $Ba(C_7H_8O_6NS_2)_2+3^4/_2$  H\_2O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (H.). —  $BaC_7H_7O_6NS_2+3$  H\_2O. Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in heißem und kaltem Wasser; wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol gefällt (H.). —  $Pb(C_7H_8O_6NS_2)_2+6^4/_2$  H\_2O. Säulen. In Wasser leichter löslich als das neutrale Bleisalz (H.). —  $PbC_7H_7O_6NS_2+2$  H\_2O. Säulen. Unlöslich in Alkohol (H.).
- **4-Amino-toluol-disulfonsäure-(3.5)**  $C_7H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. WYNNE, BRUCE, Soc. 73, 734. — Beim Erhitzen von p-Toluidin mit rauchender Schwefelsäure auf 180-2000, neben 4-Amino-toluol-sulfonsaure (2) (S. 720) und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (S. 723) (V. PECHMANN, A. 173, 195, 217). Man erhitzt 20g trockne 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) mit 14 g Chlorsulfonsäure 2 Stunden auf 120° und dann noch 2 Stunden auf 140—160° (RICHTER, A. 230, 315). — Warzen mit 1 H<sub>2</sub>O (v. P.), Nadeln mit 2 H<sub>2</sub>O (R.); wird bei 120° wasserfrei (R.). Sehr leicht löslich in Wasser, etwas weniger in Alkohol (v. P.; R.). Zerfällt beim Erhitzen für sich auf 200° oder mit Wasser auf 140° in Schwefelsäure und 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (R.). Läßt sich in wäßriger oder alkoholischer Lösung durch Behandeln mit nitrosen Gasen diazotieren (R.).  $-K_2C_7H_7O_6NS_2$ + 2 H<sub>2</sub>O. Prismen (aus Wasser durch Alkohol; bei Zusatz von mehr Alkohol wird das Salz  $+2\,H_2\,O$ . Frismen (aus wasser durch Abrono); bet Zusatz von meint Abrono) wird as Salz wasserfrei ausgefällt); sehr leicht löslich in Wasser (R.). —  $Ba(C_7H_7O_6NS_2)_2 + 3\,H_2\,O$ . Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (R.). —  $BaC_7H_7O_6NS_2 + 3\,H_2\,O$ . Blättchen oder Tafeln. Verliert  $2^1/_2\,H_2\,O$  bei  $180^6$ , den Rest erst bei 5-stdg. Erhitzen auf  $210^6\,(R.)$ . Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (v. P.; R.). —  $Pb(C_7H_8O_6NS_2)_2 + 2\,H_2\,O$ . Nadeln. In Wasser etwas schwerer löslich als das neutrale Salz (R.). —  $PbC_7H_7O_6NS_2$ . Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (R.).

#### b) Aminoderivate der Disulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

#### Aminoderivate der Disulfonsäuren $C_{10}H_8O_6S_2$ .

- 1. Aminoderivate der Naphthalin disulfonsäure (1.3)  $C_{10}H_8O_6S_2 = C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 211). Vgl. auch No. 9, S. 793.
- 4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.4)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von 1-Nitro-naphthalin (Bd. V, S. 553) mit Natriumdisulfitiosung bei 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 92081; Frdl. 4, 528). Das neutrale Natriumsalz zeigt in wäßr. Lösung schwach blaue Fluorescenz (H. F.). Grad der Farbveränderung von Methylorange als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 172. Gibt mit salpetriger Säure eine Diazoverbindung, die beim Kochen mit verd. Salpetersäure 2.4-Dinitro-naphthol-(1) (Bd. VI, S. 617) liefert (H. F.). In der Diazoverbindung wird die zur Diazogruppe orthoständige Sulfogruppe leicht durch Hydroxyl ersetzt, z. B. schon durch Einw. von Alkaliacetat oder -carbonat in der Kälte (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 156440, 157325, 160536; C. 1904 II, 1675; 1905 I, 481, 1678).
- 5 Amino naphthalin disulfonsäure (1.3), Naphthylamin (1)-disulfonsäure (5.7)  $C_{10}H_3O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurieren von a-Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1230) oder von N-Acetylnaphthylamin (1)-sulfonsäure (5) (S. 746) mit rauchender Schwefelsäure und Verseifen der hierbei entstandenen (nicht isolierten) N-Acetylnaphthylamin (1)-disulfonsäure (5.7) durch Verdünnen mit Eis und Aufkochen (Bad. Anilin u. Sodaf., D. R. P. 69555; Frdl. 3, 433). Sehr leicht löslich in Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 69555). Geht beim Verschmelzen mit Ätznatron bei 170—180° in die 5-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure (3.7) über (B. A. S. F., D. R. P. 73276; Frdl. 3, 488). Kondensation der Naphthylamin (1) disulfonsäure (5.7) mit 4.4'- Bis dimethylamino- benyhdrol (Bd. XIII, S. 698) und Überführung des Kondensationsproduktes in einen Farbstoff der Diphenylnaphthylmethanreihe: BAYER & Co., D. R. P. 97286; Frdl. 5, 202. Na  $C_{10}H_8O_6NS_2 + C_{10}H_9O_6NS_2 + 5H_2O(?)$ . Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 69555).
- 6-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben wenig Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.5) (S. 786), aus Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) (S. 748) und rauchender Schwefelsüure (20°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) bei 20° (Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 163). Neben Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.7) (S. 790) und Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788), beim Eintragen von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) in 4 Tle. rauchende Schwefelsäure (25°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) unter Kühlung (Bayer & Co., D. R. P. 79243; Frdl. 4, 541; Dressel, Kothe, B. 27, 1194; vgl. auch A., W., Chem. N. 62, 164). Durch längeres Kochen von Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(1.5.7) (S. 800) mit verd. Mineralsäuren (Bayer & Co., D. R. P. 80878; Frdl. 4, 578). Liefert beim Verschmelzen mit Alkalien bei ca. 160—180° 6-Aminonphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 75469; Frdl. 3, 691). Verwendung zur Herstellung von Oxazinfarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483, von Azofarbstoffen: Kalle & Co., D. R. P. 162180; C. 1905 II, 865.
- 6 Äthylamino naphthalin disulfonsäure (1.3), N Äthyl naphthylamin (2)-disulfonsäure (5.7)  $C_{12}H_{13}O_6NS_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Durch Sulfurierung von Äthyl- $\beta$ -naphthylamin (Bd. XII, S. 1274) mit rauchender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei 100% bis 120% (Leonhardt & Co., D. R. P. 95624; Frdl. 4, 1002). Leicht löslich. Die alkal. Lösung fluoresciert blaugrün. Liefert beim Verschmelzen mit Alkalien 6-Äthylamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 824).
- **6-[2.4-Dinitro-anilino]-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-[2.4-Dinitro-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7)**  $C_{16}H_{11}O_{10}N_3S_2 = (O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Aus Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (s. o.) durch Erhitzen des Natriumsalzes mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) unter Zusatz von Natronlauge und Natriumacetat (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 214658; C. 1909 II, 1513). Bei der Reduktion mit Schwefelnatrium in Gegenwart von Ammoniumchlorid entsteht N-[4-Nitro-2-amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (s. u.).
- 6-[4-Nitro-2-amino-anilino]-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-[4-Nitro-2-amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7)  $C_{16}H_{13}O_{3}N_{3}S_{2}=H_{2}N\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot NH\cdot C_{10}H_{5}(SO_{3}H)_{2}$ . B. Aus N-[2.4-Dinitro-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (s. o.) und Schwefelnatrium in Gegenwart von Ammoniumchlorid in wäßr. Alkohol bei ca. 50° (G. f. ch. I., D. R. P. 214658; C. 1909 II, 1513). Dinatriumsalz. Rote Blättehen.

disulfonsäure-(6.8), β-Naphthylamin-γ-disulfonsäure-, β-Naphthylamin disulfonsäure G, "Amido-G-Säure", C<sub>19</sub>H<sub>2</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt sehwefelsaures β-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) mit 3 Tln. rauehender Schwefelsäure (20—30% Anhydridgehalt) auf 110—140% bis eine Probe sieh klar in kaltem Wasser löst (Gans & Co., D. R. P. 35019; Frdl. 1, 382; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 92). Durch mehrmonatiges Stehenlassen eines Gemisches von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 750) mit 4 Tln. rauehender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei höchstens 20% (A., W., Chem. N. 62, 163). Neben hauptsächlich entstehender Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1.6) (S. 787), bei 16—20-stdg. Behandeln von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1.6) (S. 787), bei 16—20-stdg. Behandeln von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1.6) (S. 780) mit 4 Tln. rauehender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei höchstens 20% (A., W., Chem. N. 62, 164). Beim Erhitzen der Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei höchstens 20% (A., W., Chem. N. 62, 164). Beim Erhitzen der Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei höchstens 20% (A., W., Chem. N. 62, 164). Beim Erhitzen der Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) bei höchstens 20% (A., W., Chem. N. 62, 164). Beim Erhitzen der Schwefelsäure (20% (Bucherer, J. pr. [2] 70, 358). — Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol (G. & Co.). — Liefert eine Diazoverbindung, die durch Verkoehen mit verd. Schwefelsäure in Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) übergeht (G. & Co.). Beim Erhitzen des sauren Kaliumsalzes der Naphthylamin-(2)-disulfonsäure (S. 785), beim weiteren Erhitzen auf 120—130% Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3) (S. 828) (Höchster Farbw., D. R. P. 73076; Frdl. 2, 284), durch längeres Verschmelzen bei 260—320% entsteht 5-Oxy-2-methyl-benzoesäure (Bd. X, S. 215) (Hö. Fa., D. R. P. 81281; Frdl. 4, 149; vgl. Kalle & Co., D. R. P. 91201; Frdl. 4, 148). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 100—140% entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (s. u.) (Bayer & Co

7-Anilino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{16}H_{18}O_6NS_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Durch Erhitzen von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (s. o.) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 100—140° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). — Leicht löslich in Wasser (B. & Co.). — Reagiert in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit unter Bildung eines Nitrosamins, das sieh raseh in N-[4-Nitroso-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (s. u.) umlagert (Bad. Anilinus Sodaf., D. R. P. 205414; C. 1909 I, 599). — Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser (B. & Co.).

7 - p - Toluidino - naphthalin - disulfonsäure - (1.3), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{17}H_{15}O_8NS_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Durch 15-stdg. Kochen von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290) mit 33% jeger Natriumdisulfit-lösung und p-Toluidin (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012; J. pr. [2] 71, 433, 451). Durch Erhitzen von Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 100—140% (Bayer & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). — Krystalle. Sehr leicht löslich (B., St.). — Natriumsalz. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser (B. & Co.)

7-[4-Oxy-anilino]-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-[4-Oxy-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{16}H_{12}O_7NS_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2 \cdot B$ . Durch 24-stdg. Kochen von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290) mit Natriumdisulfitlösung und 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 265). — Na  $C_{16}H_{12}O_7NS_2 \cdot Weißgelbe$  Nådelehen (aus heißer konzentrierter Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser. — Neutrales Natriumsalz. Schr leicht löslich in Wasser.

Chinon-[6.8-disulfo-naphthyl-(2)-imid]-oxim bezw. 7-[4-Nitroso-anilino]-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-[4-Nitroso-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{16}H_{12}O_7N_2S_2$ , Formel I bezw. II. B. Durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) bei 30—40° (Bad. Anilin- u. Sodaf.,

D. R. P. 205414; C. 1909 I, 599). — Rotbraune Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit braungelber Farbe, unlöslich in Alkohol und Äther. — Geht durch Reduktion in N-[4-Aminophenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 785) üher.

7-[4-Amino-anilino]-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), N-[4-Amino-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{16}H_{14}O_6N_2S_2=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Durch 15-stdg. Koehen von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290) und p-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 61) mit Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 265). Durch Reduktion von N-[4-Nitroso-phenyl]-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 784) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 205414; C. 1909 I, 599). — Na $C_{16}H_{13}O_6N_2S_2$ . Krystalle (aus verd. Salzsäure) (B., S.).

[6.8-Disulfo-naphthyl-(2)]-sulfamidsäure  $C_{10}H_9O_9NS_3=HO_3S\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Bei 10—15-stdg. Erwärmen von 1 Tl. des sauren Kaliumsalzes der Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S.784) mit 4 Tln. ranchender Schwefelsäure (40% SO\_3) auf 80—90% (Dressel, Kothe, B. 27, 2152). — Die freie Säure ist sehr zersetzlieh; schon beim Erwärmen der Salze mit verdünnter Salzsäure erfolgt Spaltung in Schwefelsäure und Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8). Beständiger gegen Alkalien. Beim Erhitzen mit ranchender Schwefelsäure auf 120—130% entsteht Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 800). —  $K_3C_{10}H_6O_9NS_3+H_2O$ . Orangerote Nadeln. —  $Ba_3(C_{10}H_6O_9NS_3)_2+10H_2O$ . Orangegelbe Nädelehen. Schwer löslieh.

8-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (S. 787) durch Sulfurieren von N-Acetyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 754) mit rauchender Schwefelsäure  $(25^0/_0$  SO<sub>3</sub>) bei gewöhnlicher Temperatur und Abspalten der Acetylgruppe durch Verdünnen mit Eis und Koehen der verd. Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 75084, 80853; Frdl. 3, 430; 4, 555). Durch 4-6-stdg. Koehen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(4.6.8) (S. 800) mit  $75^0/_0$ iger Schwefelsäure (KALLE & Co., D. R. P. 83146; Frdl. 4, 529). — Verdünnte Lösungen der Salze fluorescieren grün (B. & Co., D. R. P. 75084, 80853). — Durch Erhitzen mit Kalilauge auf  $180-200^0$  entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 832) (B. & Co., D. R. P. 80853). Durch Austausch der Amino-Gruppe gegen Wasserstoff erhält man Naphthalin-disulfonsäure-(1.3) (Bd. XI, S. 211) (B. & Co., D. R. P. 75084). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> (bei 180-190°). Nadeln. Sehr leicht löslich in warmem Wasser (B. & Co., D. R. P. 75084). — Neutrales Natriumsalz. Sehr leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 75084).

5.6-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylendiamin-(1.2)-disulfonsäure-(5.7)  $\rm C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , Formel I. B. Durch Kupplung von p-Diazobenzolsulfonsäure (Syst. No. 2202) mit Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) und Reduktion der ent-

$$I. \begin{array}{c} SO_3H \\ \\ H_2N \\ \end{array} \\ SO_3H \\ II. \begin{array}{c} SO_3H \\ \\ HO_3S \\ \end{array} \\ NH \\ C \cdot C_6H_5 \\ \end{array}$$

standenen Azoverbindung mit Zinnehlorür und Salzsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 167139; C. 1906 I, 797). — Gibt bei der Kondensation mit Benzaldehyd (Bd. VII, S. 174) die Phenyl-naphthimidazoldisulfonsäure der Formel II (Syst. No. 3707) (A.-G. f. A., D. R. P. 181178; C. 1907 I, 1084).

5.7-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(5.7)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.5.7) (S. 802), Verkoehen der Diazoverbindung (FRIEDLÄNDER, Frdl. 4, 580) und Erhitzen der entstandenen Naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.5.7) mit Ammoniak und Salmiak auf  $160-180^{\circ}$  (Kalle & Co., D. R. P. 90906; Frdl. 4, 600). — Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser; die Alkalisalze sind in Wasser sehr leicht löslich (K. & Co., D. R. P. 90906). Die neutralen Lösungen derselben werden von Ferrichlorid gelbrot, von Chlorkalk braunrot gefärbt (K. & Co., D. R. P. 90906). — Liefert beim Erhitzen mit  $60^{\circ}$ /piger Natronlauge auf  $210^{\circ}$  5.7-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 833) (K. & Co., D. R. P. 92239; Frdl. 4, 608).

6.7-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylen-diamin-(2.3)-disulfonsäure-(5.7)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 852) mit 30% (agem Ammoniak unter Druck auf 1850  $H_2N$  · SO<sub>3</sub>H bis 1900 (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 86448; Frdl. 4, 606). — Nadeln. Sehwer löslich BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. XIV.

in kaltem Wasser, löslich in heißem Wasser. Die Alkalisalze sind leicht löslich in kaltem Wasser. Die wäßr. Lösung der freien Säure zeigt blaue, die der Alkalisalze eine violettblaue Fluorescenz. Mit Chlorkalklösung entsteht gelbbraune Färbung. Beim Erhitzen mit Ätzkali auf 190—200° entsteht 6.7-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 833).

- 6.8-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3), Naphthylen-diamin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstchende Formel. B. Durch Erhitzen der Naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Bd. XI, S. 280) oder der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8)  $H_2N$ . SO<sub>3</sub>H (S. 801) mit Ammoniak und Salmiak unter Druck auf 160—180° (Kalle & Co., D. R. P. 90905; Frdl. 4, 599). Blättchen. Wenig löslich in kaltem Wasser. Die wäßr. Lösung fluoresciert grün und wird von Ferrichlorid tiefgrün, von Kaliumdichromat blaurot, von Chlorkalk weinrot, von salpetriger Säure braun gefärbt.
- 6.8 Dianilino naphthalin disulfonsäure (1.3), N.N' Diphenyl naphthylen-diamin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8)  $C_{22}H_{18}O_6N_2S_2=(C_6H_5\cdot NH)_2C_{10}H_4(SO_3H)_2$ . B. Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 801) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150—170° (Bayer & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 501). In kaltem Wasser schwer löslich mit gelber Farbe (B. & Co., D. R. P. 75296). Gibt mit p-Nitroso-diāthylanilin-hydrochlorid (Bd. XII, S. 684) bei Gegenwart von Natriumacetat einen blauvioletten Azinfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 78497; Frdl. 4, 427). Weitere Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 206646; C. 1909 I, 1059).
- 2. Aminoderivat der Naphthalin disulfonsäure (1.4)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 212). Vgl. auch No. 9, S. 793.
- 5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.4), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(5.8)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.4) (Bd. XI, S. 212) (Bayer & Co., D. R. P. 70857; Frdl. 3, 426; Gattermann, B. 32, 1156). Sehr wenig lösliche Nädelchen; die alkal. Lösung ist intensiv grüngelb (B. & Co., D. R. P. 70857). Wird von Natriumamalgam in Gegenwart von schwefliger Säure in a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) übergeführt (G.). Gibt durch Erhitzen mit Alkalien auf 150—170° die 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 834) (B. & Co., D. R. P. 75055; Frdl. 3, 452). Durch Erhitzen mit Natronlauge auf 250° entsteht 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 306) (B. & Co., D. R. P. 77285; Frdl. 4, 548). NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 1½<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Würfel (aus sehr verd. Salzsäure). Sehwer löslich in kaltem Wasser (G.).
- 3. Aminoderivate der Naphthalin disulfonsäure (1.5)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 212). Vgl. auch No. 9, S. 793.
- 2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.5)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der als Hauptprodukt entstehenden Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) beim Behandeln von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(5) mit 4 Tln. rauchender Schwefelsäure  $(20^0/_0 \text{ SO}_3)$  unterhalb  $20^0$  (ARM-strong, Wynne, Chem. N. 62, 163). Durch Sulfurieren von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(1) (S. 738) mit 4 Tln. kalter rauchender Schwefelsäure  $(20^0/_0 \text{ SO}_3)$  (A., W., Chem. N. 73, 55). Gibt eine Diazoverbindung, die bei Behandlung mit Soda (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 145906; C. 1903 II, 1099), zweckmäßig in Gegenwart von Oxydationsmitteln, wie Wasserstoffsuperoxyd (B. A. S. F., D. R. P. 162009; C. 1905 II, 730) 2-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2202) liefert. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 139909; C. 1903 I, 798.
- 3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(4.8), β-Naphthylamindisulfonsäure C C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-naphthalindisulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 213) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 65997; Frdl. 3, 444; FRIEDLÄNDER, A. FISCHER, C. 1899 I. 289). Prismen. Löst sich in Natronlauge mit tiefblauer Fluorescenz (C. & Co., D. R. P. 65997). Schwer löslich in mäßig konzentrierter Schwefelsäure (Fr., A. Fr.). Wird von Natriumamalgam in β-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1265) und Schwefeldioxyd zerlegt (Friedländer, Lucht, B. 26, 3032). Durch Erhitzen mit Wasser oder 10<sup>0</sup>/<sub>0</sub>iger Schwefelsäure auf 170—185° unter Druck entsteht Naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 282) (Kalle & Co., D. R. P. 78603; Frdl. 4, 535). Durch Verschmelzen mit Kali bei etwa 215° entsteht 3-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 835) (Bayer & Co., D. R. P. 85241; Frdl. 4, 586). Beim Erhitzen mit Schwefelnatrium entsteht ein olivbrauner Schwefelfarbstoff

(Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 190695; C. 1907 II, 2011). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 163321; C. 1905 II, 1143. — Saures Natriumsalz. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser (Fr., A. Fl.). — Ba( $C_{10}H_8O_6NS_2$ ). Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Fr., A. Fl.).

4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5), Naphthylamin-(1)-di- $SO_3H$ sulfonsäure-(4.8), α-Naphthylamindisulfonsäure S, α-Naphthylamin-δ-disulfonsäure C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurierung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 752) mit rauchender Schwefelsäure (10% SO<sub>3</sub>) (Schöllkoff, D. R. P. 40571; Frdl. 1, 394). Man behandelt Naphthalin (Bd. V, S. 531) mit rauchender Schwefelsäure  $HO_3S$ NH. (23% SO<sub>3</sub>) unter Kühlung, nitriert die gebildeten Naphthalin-disulfonsäuren-(1.5) und -(1.6) (Bd. XI, S. 212, 213) und reduziert die Nitrosäuren; die hierbei erhaltenen Naphthylamin (1) disulfonsäuren (4.8) und (3.8) bindet man an Natron und engt die Lösung bis zur Krystallisation ein, wobei das Salz der Naphthylamin (1) disulfonsäure (4.8) auskrystallisiert; das Filtrat scheidet nach Zusatz von Salzsäure das saure Natriumsalz der Naphthylamin-(1)-disulfonsaure-(3.8) (S. 789) ab (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 45776; Frdl. 2, 253). Eine weitere Bildung s. im Artikel Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(6.8) (S. 785). Die Lösung der Salze fluoresciert grün (BAYER & Co., D. R. P. 75084; Frdl. 3, 429). Liefert beim Erhitzen mit konz. Natronlauge auf 250<sup>a</sup> 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 306) (B. & Co., D. R. P. 71836; Frdl. 3, 449), bei 200<sup>a</sup> jedoch 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsaure-(5) (S. 835) (B. & Co., D. R. P. 75317; Frdl. 3, 450; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 63 074; Frdl. 3, 686). Liefert mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure eine Diazoverbindung, die beim Verkochen in Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.8) (Bd. XI, S. 279) übergeht (Sch.). Läßt sieh auch durch Kochen mit Natriumdisulfitlösung und Einw. von Alkalilauge auf das Reaktionsprodukt in Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.8) überführen (Bucherer, J. pr. [2] 69, 80; 70, 347). Gibt beim Erwärmen mit Benzylehlorid und Sodalösung N-Benzylnaphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (s. u.) (Bu., Seyde, J. pr. [2] 75, 258). Beim Erhitzen des sauren Natriumsalzes mit Anilin mit oder ohne Zusatz von Benzoesäure oder von salzsaurcm Anilin entsteht N. Phenyl - naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (8) (S. 753) (A.-G. f. A., D. R. P. 158923; C. 1905 I, 909). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 43125; Frdl. 2, 378. — Saures Natriumsalz. Sehr wenig löslich (BAYER & Co., D. R. P. 75084). —  $Na_2C_{10}H_7O_6NS_2 + 2H_2O$ . Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Bernthsen, B. 23, 3090 Anm. 2).

4-Benzylamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.5), N-Benzyl-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8)  $C_{17}H_{15}O_6NS_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Aus Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (s. o.) und Benzylchlorid (Bd. V, S. 292) beim Erwärmen mit Sodalösung (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 258, 261). — Nicht rein erhalten. Gibt beim Kochen mit überschüssiger Disulfitlösung Benzylamin (Bd. XII, S. 1013). — Na $C_{17}H_{14}O_6NS_2$ . Nädelchen.

3.8 - Diamino - naphthalin - disulfonsäure - (1.5), Naphthylen - diamin - (1.6) - disulfonsäure - (4.8)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3.8 - Dimitro - naphthalin - disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 213) (Kalle & Co., D. R. P. 72665; Frdl. 3, 481; vgl. Friedländer, Kielbasinski, B. 29, 1980, 2574). — Schwer löslich in Wasser; die Lösung fluoresciert blaugrün; gibt mit Eisenchlorid kirschrote Färbung; liefert mit salpetriger Säure eine schwer lösliche gelbe Tetrazoverbindung (K. & Co., D. R. P. 72665; Priv.-Mitt.).

4. Aminoderivate der Naphthalin - disulfonsäure - (1.6)  $C_{10}H_sO_6S_2 = C_{10}H_e(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 213). Vgl. auch No. 9, S. 793.

2 - Amino - naphthalin - disulfonsäure - (1.6), Naphthyl - amin-(2)-disulfonsäure-(1.6)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Hauptprodukt neben geringen Mengen Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 784), wenn Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 760) mit 4 Tln. rauchender Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) 16 bis 20 Stunden unterhalb 20% verrührt wird (Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 164; vgl. Forsilne, B. 21, 3495). — Nädelchen. Äußerst leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (F.). Die verdünnte wäßrige Lösung fluoresciert schwach blau (F.). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 148882; C. 1904 I, 619. —  $NH_4C_{10}H_8O_6NS_2$  (F.). —  $(NH_4)_2C_{10}H_7O_6NS_2 + H_2O$ . Rote Prismen (aus Wasser) (F.). —  $NaC_{10}H_8O_6NS_2 + 2H_2O$ . Gelbe Krystalle (F.).

3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(4.7)  $C_{10}H_9O_8NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) durch Nitrieren der Naphthylamin-disulfonsäure-(1.6) (Bd. XI, S. 213) und Reduzieren der HO\_3S-NH\_2 hierbei entstehenden 3- und 8-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Schultz, B. 23, 77; Armstrong, Wynne, Chem. N. 63, 124). Neben den Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.7) und -(5.7) (S. 790 bezw. S. 783), beim Behandeln von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763) mit 4 Tln. rauchender Schwefelsäure (25%) SO\_3) (Bayer & Co., D. R. P. 79243; Frdl. 4, 541; Dressell, Kothe, B. 27, 1194; vgl. A., W., Chem. N. 62, 164).—Die verdünnten Salzlösungen der Säure fluorescieren stark blau (D., K.). Liefert beim Verschmelzen mit Alkalien 3-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 836) (Bayer & Co., Patent-sammeldung F. 7978 [1894]; D. R. P. 84991; Frdl. 4, 593, 927).— Na  $C_{10}H_8O_8NS_2 + H_2O$ . Nadeln (aus siedendem Wasser) (D., K.).— Neutrales Bariumsalz. Prismen (aus siedendem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (D., K.).

4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6), Naphthylamin-(1)- $SO_3H$ disulfonsäure-(4.7), Dahlsche a-Naphthylamindisulfonsäure III  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der Naphthylamin-(1)-U<sub>10</sub>H<sub>9</sub>U<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Neben der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 790), beim Erhitzen von a-Naphthylamin (Bd. XII, HO<sub>2</sub>S. 1212) mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>) auf 120% (Dahl. & Co., D. R. P. 41957; Frdl. 1, 407; Erdmann, A. 275, 220). Entsteht zu ca. 70%, neben ca. 30% Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6), wenn man 100 Tle. Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 739) in rauchende Schwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>) unterhalb 30% einträgt und die Mischung 2—3 Tage stehen läßt (D. & Co., D. R. P. 41957; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 61, 94). Man erwärmt 1.8-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 559) mit Sulfiten auf 70—90%, indem man starkes Alkalischwerden der Lösung durch schriftweise Neutralisation verhindert. und zerleet die entstandenen N-Sulfonsäuren durch schrittweise Neutralisation verhindert, und zerlegt die entstandenen N-Sulfonsäuren der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) und Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) (S. 800) durch längere Einw. von Salzsaure bei gewöhnlicher Temperatur (Höchster Farbwerke, D. R. P. 215338; C. 1909 II, 1710) 1). — Rosettenförmig angeordnete oder verfilzte Nadeln (aus Wasser). 100 Tle. Wasser von 20° lösen 0,7°/0, von 100° 5°/0 der Säure; unlöslich in 85°/0 igem Alkohol (D. & Co., D. R. P. 41957). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-disulfonsaure-(4.7) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 173. — Gibt beim Erwärmen mit Benzylchlorid und Sodalösung die (nicht rein erhaltene) N-Benzylnaphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7), welche beim Verkochen mit Natriumdisulfitlösung Benzylamin (Bd. XII, S. 1013) abspaltet (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 258, 261). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Wasser in Naphthol-(1)disulfonsäure - (4.7) (Bd. XI, S. 279) überführen (D. & Co., D. R. P. 41957). Gibt beim Erhitzen mit Anilin mit oder ohne Zusatz von Benzoesäure oder von salzsaurem Anilin N - Phenyl - naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (7) (S. 765) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159353; C. 1905 I, 975). Kondensation der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) mit 4.4'-Bisdimethylamino-henzhydrol (Bd. XIII, S. 698) und Überführung des Kondensationsproduktes in einen Diphenylnaphthylmethanfarbstoff: BAYER & Co., D. R. P. 97286; Frdl. 5, 202. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: D. & Co., D. R. P. 42440; Frdl. 1, 410; Poirrier, Rosenstiehl, D. R. P. 52616; Frdl. 2, 322; Schultz, Tab. No. 54, 267, 268, 269. - Quantitative Bestimmung durch Titration mit Kaliumbromid und Kaliumbromat in Gegenwart von verd. Schwefelsäure: Vaubel, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. —  $K_2C_{10}H_7O_6NS_2 + 2^1/_2H_2O$ . Krystalle (aus heißem Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser (E.). — Calciumsalz. 1 l siedender Methylalkohol löst 12,4 g Salz; auch in Wasser ziemlich sehwer löslich (E.).

5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.5)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(2) (S. 757) durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure (10% SO<sub>3</sub>) oder mit Chlorsulfonsäure (LANDSHOFF & MEYER, D. R. P. 56563; Frdl. 2, 235, 269). — Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Mineralsäuren (L. & M.). Die verd. Lösung der Säure wie auch ihrer Salze fluoresciert blaugrün (L. & M.). Die Alkalisalze sind schwer löslich (L. & M.). — Beim Erhitzen mit wasserhaltiger Schwefelsäure auf 160% entsteht Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 744) (L. & M.). Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.5) läßt sich durch folgeweise Diazotierung, Behandlung mit xanthogensaurem Kalium, Verseifung des entstandenen Produktes und Oxydation des Verseifungsprodukts mit Kaliumpermanganat in Naphthalin-trisulfonsäure-(1.2.5) (Bd. XI, S. 228) überführen (Bayer & Co., D. R. P.

<sup>1)</sup> Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Bucherer, Barsch, J. pr. [2] 111 [1925], 313.

70296; Frdl. 3, 420). In der Diazoverbindung aus der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.5) wird die zur Diazogruppe orthoständige Sulfogruppe leicht durch Hydroxyl ersetzt, z. B. sehon durch Einw. von Alkaliacetat oder -carbonat in der Kälte (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 156440, 157325, 160536; C. 1904 II, 1675; 1905 I, 481, 1678).

- 8 Amino naphthalin disulfonsäure (1.6), Naphthylamin-(1)- $H_2N$  $SO_3H$ disulfonsäure-(3.8), a-Naphthylamin-e-disulfonsäure C10H9O6NS2, s. nebenstehende Formel. B. Man nitriert Naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Bd. XI, S. 213) und reduziert die [neben 3-Nitro-naphthalin-disulfon- HO<sub>3</sub>Ssäure-(1.6) (SCHULTZ, B. 23, 77)] entstandene 8-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Bd. XI, S. 214) mit Eisenfeile oder Zinkstaub (EWER & PICK, D. R. P. 52724; Frdl. 2, 255; BERNTHSEN, B. 22, 3328; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 63, 124; vgl. auch den Artikel Naphthylamin-(1)disulfonsäure-(4.8), S. 787). — Krystallwasserhaltige Schuppen; außerordentlich leicht löslich in heißem Wasser (BE.). - Wird von Natriumamalgam in alkal. Lösung in Naphthylamin-(1)sulfonsäure (3) (S. 757) übergeführt (FRIEDLÄNDER, LUCHT, B. 26, 3032). Beim Erhitzen des sauren Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mit Wasser im geschlossenen Gefäß auf 180° entsteht Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) (Bd. XI, S. 278) (Höchster Farbw., D. R. P. 71494; Frdl. 3, 423). Beim Erhitzen der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mit verd. Säuren unter Druck oder mit 75% jeger Schwefelsäure am Rückflußkühler entsteht Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (Kalle & Co., D. R. P. 64979; Frdl. 3, 425). Bei der Destillation mit Kalk entsteht α-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 45776; Frdl. 2, 253). Gibt beim Erhitzen mit äthylsehwefelsaurem Natrium und Natronlauge auf 150-170° unter Druck N-Äthyl-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (s. u.) (BAYER & Co., D.R.P. 78854; Frdl. 4,597). Geht beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150—1706 in N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8) (S. 756) über (B. & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 500). Durch Diazotieren und Verkoehen der Diazoverbindung mit sehwefelsäurehaltigem Wasser erhält man das Sulton der Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) (Syst. No. 2906), das bei Behandlung mit Kalk in Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) übergeht (Be.; vgl. A.-G. f. A., D. R. P. 45776; E. & P.; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 55094; Frdl. 2, 257). Verwendung der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) zur Herstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 46953; Frdl. 2, 380; B. & Co., D. R. P. 156004; C. 1904 II, 1559. — Quantitative Bestimmung von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mittels Methylenblaus: VAUBEL, BARTELIT, Ö. 1906 I, 598. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Löst sich in ca. 30 Tln. kalten Wassers (Be.). — Na<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Be.). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O. Nädelchen. Wenig löslich in kaltem Wasser (Be.). — Ba C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Krystallisiert mit 3 H<sub>2</sub>O in Form von Nadeln, die meist zu Warzen versieht der mit 4 H O in Nadeln. einigt sind, oder mit 4 H2O in Nadeln (BE.). Leicht löslich in heißem Wasser, weniger in kaltem (Be.).
- 8 Äthylamino naphthalin disulfonsäure (1.6), N Äthyl naphthylamin (1) disulfonsäure (3.8)  $C_{12}H_{13}O_6NS_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Durch 6—8-stdg. Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) mit äthylsehwefelsaurem Natrium und Natronlauge auf 150—170° im Autoklaven (Bayer & Co., D. R. P. 78854; Frdl. 4, 597). Nadeln. Leicht löslich in warmem Wasser. Liefert bei 5—6-stdg. Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160—170° die N¹-Äthyl-N³-phenyl-naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(8) (S. 756).
- 3.8-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.6), Naphthylen-diamin-(1.6)-disulfonsäure-(3.8)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3.8-Dinitro-naphthalin-disulfonsäure-(1.6) (Bd. XI, S. 215) (Friedländer, Kielbasinski, B. 29, 1980, 2574; Kalle & Co., Priv.-Mitteilung). Färbt sieh mit Eisenehlorid vorübergehend rotbraun; das saure Natriumsalz zeigt schwach blauviolette Fluorescenz; liefert mit salpetriger Säure eine leicht lösliche Tetrazoverbindung (K. & Co., Priv.-Mitteilung).
- 7.8 Diamino naphthalin disulfonsäure (1.6), Naphthylen diamin (1.2) disulfonsäure (3.8)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (s. o.) mit Diazobenzol und reduziert das Kuppelungsprodukt mit Zinnehlorür und Salzsäure (Bernthsen, B. 23, 3095). Na $C_{10}H_9O_6N_2S_2 + 3H_2O$ .

Sultam der 7.8 - Diamino - naphthalin - disulfonsäure - (1.6)  $C_{10}H_8O_5N_2S_2$  (s. nebenstehende Formel) s. Syst. No. 4390.

$$\begin{array}{c|c} H_2N & SO_3H \\ H_2N & \\ HO_3S & \\ Nadeln. \end{array}$$

 $H_{2}N$   $H_{0_{3}}S$ 

5. Aminoderivate der Naphthalin - disulfonsäure - (1.7)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 215). Vgl. auch No. 9, S. 793.

2-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(1.7)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben den Naphthylamin-(2)-disulfonsäuren-(4.7) und -(5.7) (S. 788 bezw. 783) bei allmählichem Eintragen von 1 Tl. Naphthylamin-(2)-sulfonsäure (25°/6 SO<sub>3</sub>) (BAYER & Co., D. R. P. 79243; Frdl. 4, 541; Dressel, Kothe, B. 27, 1194; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 164). — Die Lösungen der Salze fluoreseieren violettblau (D., K.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 148882; C. 1904 I, 619). — Saures Kaliumsalz. Nädelchen. Schwer löslich in kaltem Wasser (D., K.). — K<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Krystalle (D., K.).

4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7), Naphthylamin-(1)-SO<sub>3</sub>H disulfonsäure-(4.6), Dahlsche a Naphth ylamindisulfonsäure II C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben Naphthyl. HO<sub>3</sub>S amin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788) beim Erhitzen von a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure NH. (25% SO<sub>3</sub>) auf 120% (DAHL & Co., D. R. P. 41957; Frdl. 1, 407; ERDMANN, A. 275, 218). Entsteht neben viel Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) bei mehrtägiger Einw. von rauchender Schwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>) auf Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 739) unterhalb 30% (D. & Co., D. R. P. 41957; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 162). — Nadeln. Löslich zu 17% in Wasser bei 20%, sehr leicht löslich in heißem Wasser, leicht löslich in heißem  $85^{\circ}/_{\circ}$ igem Älkohol (D. & Co., D. R. P. 41957). Die Lösungen der Säure und ihrer Salze fluorescieren blau (D. & Co., D. R. P. 41957). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 172. — Gibt beim Verschmelzen mit Ätznatron bei 180—200° 5-Aminonaphthol (2)-sulfonsäure (8) (S. 850) (D. & Co., D. R. P. 68232; Frdl. 3, 478). Liefert beim Verschmelzen mit Alkali bei 200—220° 1.6-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 305) (D. & Co., D. R. P. 57114; Frdl. 2, 274, 563; A. Winther, Zusammenstellung der Patente auf dem Gebiete der organischen Chemie, Bd. I [Gießen 1908], S. 895). Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Wasser in Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 278) überführen (D. & Co., D. R. P. 41957). Beim Erhitzen mit Anilin mit oder ohne Zusatz von Benzoesäure oder von salzsaurem Anilin entsteht N-Phenyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 760) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 159353; C. 1905 Î, 975). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 54, 268, 269; zur Herstellung von Oxazinfarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 80532; Frdl. 4, 483. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit Kaliumbromid und Kaliumbromat in Gegenwart von verd. Schwefelsäure: VAUBEL, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92.  $\rightarrow$  Ca C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O (E.). Nadeln. In Wasser leicht löslich, in absol. Alkohol unlöslich (D. & Co., D. R. P. 41957).

5-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.5)  $\rm C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurierung von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 757) mit rauchender Schwefelsäure ( $\rm 20^0/_{0}~SO_{3}$ ) bei höchstens 20° (Armstrong, Wynne, Chem. N. 73, 55). —  $\rm KC_{10}H_8O_6NS_2+2H_2O$ . Nadeln.

H<sub>2</sub>N SO<sub>3</sub>H

8-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.7), Naphthylamin-(1)disulfonsäure-(2.8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch
15-stdg. Erhitzen des Sultams der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.8)
(Syst. No. 4333), das durch Erwärmen des sauren Natriumsalzes der
Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) (S. 787) mit rauchender Schwefelsäure (40% SO<sub>3</sub>) bei
80—90% entsteht (Bayer & Co., D. R. P. 79566, 80668; Frdl. 4, 530, 561; Dressell,
Kothe, B. 27, 2139), mit 40% iger Schwefelsäure auf 112—114% (Cassella & Co., D. R. P.
75710; Frdl. 4, 558). — Verfilzte Nadeln, Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser; die
alkal. Lösungen fluorescieren grün (C. & Co.). — Liefert beim Erhitzen mit Alkalien auf
170—220% 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (S. 837) (C. & Co.).

6. Aminoderivat der Naphthalin-disulfonsäure-(1.8)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 215). Vgl. auch No. 9, S. 793.

4.5 - Diamino - naphthalin - disulfonsäure - (1.8?) 1), Naphthylendiamin - (1.8) - disulfonsäure - (4.5?) 1), Naphthylendiamin - (1.8) - disulfonsäure L  $C_{10}H_{10}O_{6}N_{2}S_{2}$ ,

<sup>1)</sup> Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienene Arbeit von BUCHERER, BARSCH, J. pr. [2] 111, 324, 336.

s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin  $\cdot (4.8)$  sulfonsäure  $\cdot (4)$  (S. 754) durch Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure  $(60^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3})$  auf  $70-80^{\circ}$  (Cassella & Co., D. R. P. 72584; Frdl. 3, 472). — Blättehen. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Durch Erhitzen mit verd. Mineralsäure entsteht die entsprechende Aminonaphtholdisulfonsäure (S. 843) (C. & Co., D. R. P. 73048; Frdl. 3, 473).

HO<sub>3</sub>S(?) SO<sub>3</sub>H H<sub>2</sub>N NH<sub>2</sub>

7. Aminoderivate der Naphthalin - disulfonsäure - (2.6)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 215). Vgl. auch No. 9, S. 769.

3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.6), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.7), β-Naphthylamin-δ-disulfonsäure C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> = HO<sub>3</sub>S. SO<sub>3</sub>H. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 289) mit 25°/₀igem Ammoniak auf ea. 200° (CASSELLA & Co., D. R. P. 46711; Frdl. 2, 381). Beim Kochen von Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(1.3.7) (S. 801) mit verd. Salzsäure (Dressel, Kothe, B. 27, 1199). — Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in kaltem (C. & Co.). Die verd. Lösungen der Salze fluorescieren blau (D., K.). — Rauchende Schwefelsäure erzeugt bei ea. 80° Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(1.3.7), während bei ca. 130° die Naphthylamin-(2)-trisulfonsäuren-(3.5.7) und -(3.6.7) (beide auf S. 802) und die Naphthylamin-(2)-tertrasulfonsäure-(1.3.6.7) (S. 803) entstehen (BAYER & Co., D. R. P. 81762; Frdl. 4, 542; D., K.). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: C. & Co. — Saures Natriumsalz. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 2 Tle. und bei Siedehitze 8 Tle. Salz (D., K.).

4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.6), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure (3.7), a-Naphthylamin disulfonsäure B HO<sub>3</sub>S.

C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer siedenden Lösung des Ammoniumsalzes der 4-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 216) mit Schwefelammonium (Alén, Öf. Sv. 1883, No. 8, S. 25; B. 17 Ref., 437). Man nitriert Naphthalin-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 215) mit Salpeterschwefelsäure oder mit Nitrat und Schwefelsäure, trägt die Reaktionsmasse in Wasser ein und reduziert die entstandene 4-Nitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.6) mit Eisenfeilspänen (Freund, D. R. P. 27346; Frdl. 1, 431; Täuber, Norman, Die Derivate des Naphthalins [Berlin 1896], S. 18). — Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (A.). Die Lösungen der Säure und ihrer Salze fluorescieren blau (A.). — Beim Behandeln mit Natriumamalgam wird a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) gebildet (A.). Die sauren Salze geben beim Erhitzen mit Wasser unter Druck auf ca. 180° Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 278) (Cassella & Co., Patentanmeldung C. 5069 [1892]; Frdl. 4, 518). Beim Erhitzen mit Natronlauge im Autoklaven auf 200—210° entsteht 8-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 848) und ein in Wasser leicht lösliches Isomeres (C. & Co., D. R. P. 57007, 58352; Frdl. 3, 545, 671). Beim Erhitzen mit Salmiak und Ammoniak im Autoklaven auf 160—180° entsteht Naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(7) (S. 769) (Kalle & Co., D. R. P. 89061; Frdl. 4, 598). — NH<sub>4</sub>C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (A.). — KC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Nadeln. Ziemlich löslich in heißem Wasser (A.). — Ba C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Fast unlöslich in kaltem, nicht leichter in heißem Wasser (A.). — PbC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS<sub>2</sub>. Tafcln. Ziemlich schwer löslich in kaltem, nicht leichter in heißem Wasser (A.).

4.8-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(2.6), Naphthylendiamin-(1.5)-disulfonsäure-(3.7), Diamino-β-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), Diamino-β-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), Diamino-β-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), Diamino-β-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), Diamino-β-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), B. Durch Reduktion der 4.8-Dinitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, HO<sub>3</sub>S-11.74; Frdl. 3, 483). — Kryställehen. Fast unlöslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 61174). — Durch Verschmelzen mit Alkali bei 200—240° entsteht 4.8-Diamino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (S. 848) (C. & Co., D. R. P. 91000; Frdl. 4, 608). — Findet Verwendung zur Herstellung des Azofarbstoffs Diamingoldgelb (Schultz, Tab. No. 431). Über Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner: Schultz, Tab. No. 432; C. & Co., D. R. P. 62075, 68171, 78967; Frdl. 3, 726, 785, 1009. — Natriumsalz. Nadeln. Löslich in 21 Tln. kalten Wassers (C. & Co., D. R. P. 61174).

8. Aminoderivate der Naphthalin - disulfonsäure - (2.7)  $C_{10}H_8O_6S_2=C_{10}H_6(SO_3H)_2$  (Bd. XI, S. 216). Vgl. auch No. 9, S. 793.

1-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.7)  $C_{10}H_9O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B.  $HO_3S$  SO\_3H Durch Erhitzen der Salze der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) (S. 800) mit Wasser unter Druck (KALLE & Co., D. R. P. 62 634; Frdl. 3, 431). — Nadeln. Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes fluoresciert blaugrün (K. & Co.). Wird beim Erhitzen mit Wasser unter Druck oder mit  $80^9/_0$ iger Schwefelsäure am Rückflußkühler in Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(7) (S. 765) übergeführt (K. & Co.). Verwendung zur Herstellung von Diphenylnaphthylmethanfarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 76073; Frdl. 4, 209. — Quantitative Bestimmung durch Titration mit Kaliumbromid und Kaliumbromat in Gegenwart von verd. Schwefelsäure: VAUBEL, Ch. Z. 17, 1265; Fr. 33, 92. — Natriumsalz. Prismen (aus verd. Alkohol). Wird durch Kochsalz nieht gefällt (K. & Co.). — Bariumsalz. Nadeln. Sehr wenig löslich in heißem Wasser (K. & Co.).

3-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6),  $\beta$ -Naphthylamin-a-disulfonsäure,  $\beta$ -Naphthylamindisulfonsäure R, "Amido-R-Säure"  $C_{10}H_9O_6NS_2=\frac{HO_3S}{NH_2}$ . B. Durch Erhitzen von Alkalisalzen der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 288) im Ammoniakstrom auf 200—250° (Landshoff, D. R. P. 27378; Frdl. 1, 416; B. 16, 1932). — Platten oder amorphes Pulver. Die Lösungen zeigen violettblaue Fluorescenz (Velley, Soc. 91, 174). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) als Maß der Affinität: Velley. — Liefert beim Verschmelzen mit Alkali bei 230—250° 3-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 849) (Höchster Farbw., D. R. P. 53076; Frdl. 2, 284). Durch Diazotierung, Reduktion der Diazoverbindung zur Hydrazinverbindung und Kochen dieser mit Kupfersulfat entsteht Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 216) (PFITZINGER, DUISBERG, B. 22, 398). Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 100—140° N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) (s. u.) (Bayer & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 120, 314, 315, 316, 332, 358, 359, 369, 370, 373; vgl. ferner: B. & Co., D. R. P. 196988; C. 1908 I. 1506.

3-Anilino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{16}H_{18}O_0NS_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Aus Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) durch Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 100—140° (BAYER & Co., D. R. P. 70349; Frdl. 3, 514). — Löslich in Wasser; schwerer löslich in verd. Säure. — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

3-p-Toluidino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), N-p-Tolyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{17}H_{15}O_6NS_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_5(SO_3H)_2$ . B. Aus Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) durch Erhitzen mit p-Toluidin und salzsaurem p-Toluidin auf 100—140° (BAYER & Co., D. R. P. 71158; Frdl. 3, 516). — Leicht löslich in Wasser. — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

4-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), Naphthylamin-(1)- HO<sub>3</sub>S- $\cdot SO_3H$ disulfonsäure-(3.6)  $C_{10}H_9O_8NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man nitriert Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 216) mit Salpeterschwefelsäure oder mit Nitrat und Schwefelsäure, trägt die Reaktionsmasse in Wasser ein und reduziert mit Eisenfeilspänen (Freund, D. R. P. 27346; Frdl. 1, 431; TÄUBER, NORMAN, Die Derivate des Naphthalins [Berlin 1896], S. 18; vgl. FRIEDLÄNDER, Taussig, B. 30, 1462). Beim Behandeln von 4-Nitro-naphthalin-disulfonsäurc-(2.7) (Bd. XI, S. 217) mit Schwefelammonium (ALEN, Of. Sv. 1883, No. 8, S. 7; B. 17 Ref., 436). — Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol (AL.).

— Liefert mit Natriumamalgam a-Naphthylamin (Bd. XII, S. 1212) (AL.). Die sauren Salze geben beim Erhitzen mit Wasser unter Druck auf ca. 180° Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 277) (Cassella & Co., Patentanmeldung C. 4375 [1892]; Frdl. 4, 518; Fr., Tau., B. 30, 1462). Durch Verschmelzen mit Alkali entstehen nebeneinander 4-Amino-naphthol-(2)sulfonsäure-(7) (S. 849) und 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 850) (C. & Co., D. R. P. 82676; Frdl. 4, 572). Findet Verwendung zur Herstellung der Azofarbstoffe Naphthylaminschwarz D (C. & Co., D. R. P. 50907; Frdl. 2, 316; Schultz, Tab. No. 266) und Anthracitschwarz (C. & Co., D. R. P. 61202; Frdl. 3, 549; Schultz, Tab. No. 267). —  $NH_4C_{10}H_8O_6NS_2$ Serwarz (C. & Co., D. R. I. 191202, 19th. 8, 948), Statistics, 14th. No. 207). — N  $^{1}$   $H_{1}^{0}$   $H_{1}^{0}$   $H_{2}^{0}$   $H_{3}^{0}$   slich in Wasser (AL.).

5-Chlor-4-amino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), 8-Chlor-Ho $_3$ S·Chlor-10-disulfonsäure-(3.6) C $_{10}H_8O_6$ NClS $_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt Naphthylendiamin-(1.8)-disulfonsäure-(3.6) (s. u.), gelöst in Natronlauge mit Natriumnitrit und Salzsäure und erwärmt das entstandene Azimid (HO $_3$ S) $_2$ C $_{10}H_4$ NHNN (Syst. No. 3947) mit Salzsäure (D: 1,16) und Kupferpaste auf 30° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 147852; C. 1904 I, 132). — Nadeln. Gibt beim Verschmelzen mit Ätzkali 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 840), beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure unter Druck 8-Chlornaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 277).

3.4-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), Naphthylen- $HO_3S$  SO $_3H$  diamin-(1.2)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{10}H_{10}O_8N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) (S. 792) mit Diazobenzol und spaltet die entstandenc Azoverbindung durch Reduktion mit salzsaurem Zinnehlorür (WITT, B. 21, 3487). — Na $C_{10}H_9O_6N_2S_2$ . Nadeln oder Prismen. Leicht löslich in siedendem Wasser. Die Lösung in reinem Wasser fluoreseiert grün; Eisenchlorid färbt sie tiefsmaragdgrün.

4.5-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(2.7), Naphthylen- HO<sub>3</sub>S -80<sub>s</sub>H diamin - (1.8) - disulfonsäure - (3.6), Diamino - a - na phthalindisulfonsäure  $C_{10}H_{10}O_8N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4.5-Dinitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, H<sub>2</sub>N NH<sub>2</sub> S. 218) mit Schwefelammonium (ALEN, Öf. Sv. 1883, No. 8, S. 17; B. 17 Ref., 437). Aus Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 216) durch Nitrierung und Reduktion der entstandenen Dinitroverbindung (Cassella & Co., D. R. P. 67062; Frdl. 3, 466). — Die Salzstandenen Dinitroverbindung (Cassella & Co., D. R. P. 67062; Frdl. S. 466). — Die Salzstandenen Dinitroverbindung (Cassella & Co., D. R. P. 67062; Frdl. S. 466). lösungen fluorescieren grün (A.). — Wird durch Erhitzen mit verd. Säuren auf 110—120° oder mit Natronlauge auf 200—210° in 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 840) übergeführt (C. & Co., D. R. P. 67062). Gibt beim Erhitzen mit verd. Säuren auf 150--1600 (C. & Co., D. R. P. 75153; Frdl. 3, 466) oder mit Alkalilauge auf 260—280° (BAYER & Co., D. R. P. 69190; Frdl. 3, 465) 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 307). Liefert beim Erhitzen mit Aceton und sehr verd. Salzsäure die Verbindung  $(HO_{3}S)_{2}C_{10}H_{4} < \stackrel{NH}{NH} > C(CH_{3})_{2} \ (Syst.\ No.\ 3707) \ (Bad.\ Anilin-\ u.\ Sodaf.,\ D.\ R.\ P.\ 122475;$ C. 1901 II, 447). Liefert mit Phthalsäure und konz. Schwefelsäure bei 140--180° einen gelben Farbstoff, der sich in Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe löst und mit Bariumchlorid ein orangerotes, sehr wenig lösliches Bariumsalz gibt (Pollak, D. R. P. 122854; C. 1901 II, 448). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 63507, 64602; Frdl. 3, 603, 682. Überführung von Azoderivaten der Naphthylendiamin-(1.8)-disulfonsäure-(3.6) in solche der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6): C. & Co., D. R. P. 70031; Frdl. 3, 605, in Azoaziminofarbstoffe: C. & Co., D. R. P. 77425; Frdl. 4, 766; Schultz, Tab. No. 55, in Kondensationsprodukte mit Aceton: C. & Co., D. R. P. 121228; C. 1901 I, 1395. — KC<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (A.). — R<sub>2</sub>(C. H. O. N. S.) + 6 H. O. Nadeln. Ziemlich and heißen in heißem Wasser (A.).  $Ba(\tilde{C}_{10}H_9O_6\tilde{N}_2\tilde{S}_2)_2 + \tilde{6}H_2O$ . Nadeln. Ziemlich sehwer löslich in heißem Wasser (A.).

#### 9. Aminoderivate, von denen es unbestimmt ist, von welchen Naphthalindisulfonsäuren sie abzuleiten sind.

1.5-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(x.x), Naphthylendiamin-(1.5)-disulfonsäure-(x.x)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(SO_3H)_2$ . B. Durch Koehen von 1.5-Dinitronaphthalin (Bd. V, S. 558) mit Natriumdisulfit- oder Ammoniumsulfit-Lösung (Fischesser & Co., D. R. P. 79577; Frdl. 4, 566). — Krystalle. In Wasser leicht löslich. Die Lösungen der leicht löslichen neutralen Alkalisalze fluoreseieren bläuliehgrün; die Lösungen der in Wasser leicht löslichen, in Kochsalzlösung schwer löslichen, sauren Salze fluoreseieren nicht und werden von Eisenchlorid rötlichblau gefärbt. — Salpetrige Säure liefert eine gelbe, mäßig lösliche Tetrazoverbindung. — Ba $(C_{10}H_9O_6N_2S_2)_2 + 10H_2O$ . Krystalle. In Wasser mäßig löslich.

2.6-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(x.x), Naphthylendiamin-(2.6)-disulfonsäure-(x.x)  $C_{10}H_{10}O_6N_2S_2=(H_2N)_2C_{10}H_4(SO_3H)_2$ . B. Aus 2.6-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(x.x) (Bd. XI, S. 308) durch Erhitzen mit Ammoniak und Salmiak auf 200° (Bayer & Co., D. R. P. 72222; Frdl. 3, 493; vgl. Jacchia, A. 323, 114, 131). — Enthält  $4^1/_2$  H<sub>2</sub>O (J.). Unlöslich in Alkohol (J.). — Gibt mit Natriumamalgam 2.6-Diamino-naphthalin (Bd. XIII, S. 208) (J.).

#### c) Aminoderivate der Disulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

#### 1. Aminoderivate der Disulfonsäuren $C_{12}H_{10}O_6S_2$ .

- 1. Aminoderivate der Diphenyl-disulfonsäure-(2.2')  $C_{12}H_{10}O_6S_2 = HO_3S-C_6H_4\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 218).
- 4-Amino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2')  $C_{12}H_{11}O_5NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Hydrazino-4-amino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2') (Syst. No. 2083) beim Kochen mit Kupfersulfatlösung (Limpricht, A. 261, 320).  $BaC_{12}H_9O_6NS_2+4H_2O$ .
- 4' Brom 4 amino diphenyl disulfonsäure (2.2')  $C_{13}H_{10}O_6NBrS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt Benzidin-disulfonsäure-(2.2') (s. u.) mit 1 Mol.-Gew. salpetriger Br.  $NH_2$  Säure und läßt auf das gebildete Diazoprodukt konz. Bromwasserstoffsäure einwirken (Limpricht, A. 261, 318).  $BaC_{12}H_8O_6NBrS_2 + xH_2O$ . Warzen.

4.4'-Diamino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2'), Benzidin- $HO_3S$ SO<sub>2</sub>H disulfonsäure-(2.2')  $C_{12}H_{12}O_6N_3S_2$ , s. nebenstchende Formel. Zur Konstitution vgl. Schultz, A. 207, 314; Limpricht, B. 23,  $H_yN$ . 1053; A. 261, 310. — B. Aus Azoxybenzol-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2215) mit saurer Zinnehlorürlösung (Brunnemann, A. 202, 344; vgl. Limpricht, B. 11, 1045). Durch Reduktion von Azobenzol-disulfonsäure-(3.3') (Syst. No. 2152) mit saurer Zinnchlorürlösung (Mahrenholtz, Gilbert, A. 202, 338; vgl. Limpricht, B. 11, 1047). Durch Reduktion von Azobenzol-disulfonsäure-(3.3') in wäßr. Salzsäure mit schwefliger Säure bei Gegenwart von etwas Jodkalium bei Zimmertemperatur (Bodenstein, D. R. P. 172569; C. 1906 II, 479). Man behandelt Azobenzol-disulfonsäure-(3.3') mit alkal. Reduktionsmitteln z. B. mit Zinkstaub und Natronlauge bis zur Entfärbung und trägt dann in überschüssige Salzsäure ein (M., G., A. 202, 337; Li., A. 261, 311). — Darst. Man erwärmt das Kaliumsalz oder das Natriumsalz der 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) mit überschüssiger Natronlauge auf dem Wasserbade, setzt solange Zinkstaub hinzu, bis die anfangs ticfgelbe Flüssigkeit wieder farblos geworden ist, und trägt die so erhaltene Lösung von hydrazobenzoldisulfonsaurem Salz möglichst rasch in überschüssige Salzsäure ein (Lim-pricht, A. 261, 311; vgl. Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 43100; Frdl. 2, 409). Man reduziert auf elektrochemischem Wege das Natriumsalz der 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) in wäßr. auf elektrochemischem Wege das Natriumsalz der 3-Nitro-benzol-sulfonsaure-[1] in Wahr. Lösung auf dem Wasserbade zu azobenzoldisulfonsaurem Salz und dann zu hydrobenzoldisulfonsaurem Salz, läßt nach beendigter Reduktion die Kathodenflüssigkeit während des Stromdurchganges zu heißer verdünnter Schwefelsäure (1 Tl. konz. Schwefelsäure, 2 Tle. Wasser) fließen und kocht kurze Zeit auf (Elbs, Wohlfahr, J. pr. [2] 66, 560). — Prismen mit 3 H<sub>2</sub>O (M., G.). Ist bei 170° wasserfrei (M., G.). Verkohlt bei stärkerem Erhitzen, ohne zu schmelzen (Br.). 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 22° 0,0791 g und bei 25° 0,0819 g wasserfreie Säure (Br.). Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther (Br.). — Oxydation mit verschiedenen Oxydationsmitteln: BAYER & Co., D. R. P. 86108; Frdl. 4, 1018. Die einseitige Diazotierung der Benzidin-disulfonsäure-(2.2') wird erreicht, wenn man 10 g der Säure in 250 ccm Wasser unter Zutropfen von Natronlauge löst, eine konz. Lösung von 2 g Natriumnitrit hinzufügt und die Lösung bei 0° sehr langsam mit Schwefelsäure vermischt, die durch Verdünnen von 8 g konz. Schwefelsäure mit Wasser auf 50 ccm erhalten wird (Limpricht, A. 261, 312). Die beiderseitige Diazotierung der Benzidin-disulfonsäure-(2.2') erfolgt, wenn man 25 g Benzidindisulfonsäure unter Zutropfen von Natronlauge in Wasser löst, 10,2 g Natriumnitrit hinzufügt und zu der Lösung unter Eiskühlung allmählich verd. Schwefelsäure gibt, die durch Verdünnen von 30 ccm konz. Schwefelsäure mit dem 6 fachen Volumen Wasser erhalten wird (LIMPRICHT, A. 261, 321; vgl. BALENTINE, A. 202, 351; Elbs, Wohlfahrt, J. pr. [2] 66, 572). Benzidin-disulfonsäure-(2.2') geht beim Erhitzen mit  $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge unter Druck in das Diamino-diphenylenoxyd der nebenstehenden H<sub>2</sub>N·

Formel (Syst. No. 2641) über (BAYER & Co., D. R. P. 48709;

Frdl. 2, 410). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinfabr., D. R. P. 43100; Frdl. 2, 409; BAYER & Co., D. R. P. 160674, 160675, 163141, 163142, 164990; C. 1905 I, 1752; II, 186, 1063, 1760. — Na<sub>2</sub>C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3 ½ H<sub>2</sub>O. Gelbliche Prismen (Br.). — K<sub>2</sub>C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 1½ H<sub>2</sub>O. Ziemlich leicht lösliche Prismen (M., G.). — CaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Prismen. 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 9° 3,886 g wasserfreies Salz (Br.). — BaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. An der Luft verwitternde Prismen. 100 g wäßr. Lösung enthalten bei 26° 0,9648 g wasserfreies Salz (Br.). — PbC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser (M., G.).

Diamid  $C_{12}H_{14}O_4N_4S_2=[-C_6H_3(NH_2)\cdot SO_2\cdot NH_2]_2$ . B. Beim Erwärmen von Hydrazobenzol-disulfonsäure-(3.3')-diamid (Syst. No. 2082) mit salzsaurem Zinnchlorür; man entfernt das Zinn durch Schwefelwasserstoff und fällt dann durch Ammoniak (Limpricht, Meyer, A. 268, 137). — Nadeln und Tafeln (aus Wasser). F: 278°. Unlöslich in Äther, Chloroform und Toluol. —  $C_{12}H_{14}O_4N_4S_2+2HCl+2H_2O$  (über Schwefelsäure getrocknet). Prismen. F: 205°. —  $C_{12}H_{14}O_4N_4S_2+H_2SO_4+2H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser.

Verbindung  $C_{29}H_{26}O_{12}N_4S_4 = HO_3S\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH: N\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot SO_3H$  bezw. desmotrope Form (vgl. die analoge Anilinverbindung, Bd. XII, S. 204). B. Das Hydrochlorid entsteht aus Benzidin-disulfonsäure-(2.2') und N-[2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in wäßr-Pyridin (Reitzenstein, Rothschild, J. pr. [2] 73, 267).  $C_{29}H_{26}O_{12}N_4S_4 + HCl + H_2O$ . Rote Masse (aus Wasser + Alkohol). Verliert das Krystallwasser bei 110°. Schmilzt oberhalb 270°.

**4.4'-Bis-acetamino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2')**  $C_{1e}H_{1e}O_8N_2S_2 = HO_3S \cdot C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Das Dinatriumsalz entsteht aus dem Natriumsalz der Benzidin-disulfonsäure-(2.2') und siedendem Essigsäureanhydrid (Elbs, Wohlfahrt, J. pr. [2] **66**, 572). —  $Na_2C_{16}H_{14}O_8N_2S_2 + 1^1/2C_2H_6O$ . Nadeln (aus Alkohol durch Wasser).

**x.x'-Dibrom-4.4'**-diamino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2'), x.x-Dibrom-benzidin-disulfonsäure-(2.2')  $C_{12}H_{10}O_6N_2Br_2S_2 = [-C_6H_2Br(NH_2)\cdot SO_3H]_2$ . B. Man übergießt je 5—10 g Benzidin-disulfonsäure-(2.2') mit höchstens der doppelten Menge Wasser und fügt tropfenweise Brom hinzu; man filtriert, ehe alle Säure gelöst ist, und verdunstet das Filtrat, wobei zunächst Tetrabrombenzidindisulfonsäure (s. u.) auskrystallisiert; die Mutterlauge dieser Krystalle wird zur Trockne verdunstet, der Rückstand in Wasser gelöst, und die Dibrombenzidindisulfonsäure mit Bleiessig gefällt (JORDAN, A. 202, 361, 367). — Nadeln mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. Beim Erhitzen des Silbersalzes mit Wasser auf 220° wird Silber abgeschieden und etwas AgBr gebildet. —  $KC_{12}H_9O_6N_2Br_2S_2 + 2H_2O$ . Ahnelt dem neutralen Salze. —  $K_2C_{12}H_8O_6N_2Br_2S_2 + H_2O$ . Gelbe Täfelchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. —  $Ag_2C_{12}H_8O_6N_2Br_2S_2 + 3H_2O$ . Nadeln. —  $BaC_{12}H_8O_6N_2Br_2S_2 + 5H_2O$ . Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, kaum löslich in Alkohol. —  $PbC_{12}H_8O_6N_2Br_2S_2 + 4H_2O$ . Blätter.

x.x.x'.x'-Tetrabrom-4.4'-diamino-diphenyl-disulfonsäure-(2.2'), x.x.x'.x'-Tetrabrom-benzidin-disulfonsäure-(2.2')  $C_{12}H_8O_6N_2Br_4S_2 = [-C_6HBr_2(NH_2)\cdot SO_3H]_2$ . B. s. im vorhergehenden Artikel. — Krystallisiert aus Wasser bei rascher Abscheidung in Nadeln mit 2  $H_2O$  und beim langsamen Verdunsten in Tafeln mit 4  $H_2O$  (Jordan, A. 202, 362). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Äther (J.). Žersetzt sich bei 170° (J.). Einw. von Kaliumpermanganat auf das Kaliumsalz: Rodatz, A. 215, 221. Gibt an Natrium-amalgam kein Brom ab (J.). —  $NH_4C_{12}H_7O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2H_2O$ . Krusten. Sehr schwer löslich in Alkohol (J.). —  $KC_{12}H_7O_6N_2Br_4S_2 + 1^2/_2H_2O$ . Prismen (aus heißer konzentrierter wäßriger Lösung). Kaum löslich in Alkohol (J.). —  $KC_{12}H_7O_6N_2Br_4S_2 + 3H_2O$ . Pyramiden (bei freiwilligem Verdunsten der wäßr. Lösung). Kaum löslich in Alkohol (J.). —  $K_2C_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 3H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (J.). —  $AgC_{12}H_7O_6N_2Br_4S_2 + 1^1/_2H_2O$ . Säulen (J.). —  $AgC_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2H_2O$ . Tafeln. Kaum löslich in Wasser (J.). —  $CaC_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2H_2O$ . Prismen (J.). —  $BaC_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2O$ . Prismen (J.). —  $BaC_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2O$ . Prismen (J.). —  $CaC_{12}H_6O_6N_2Br_4S_2 + 2^1/_2O$ .

2. Aminoderivat der Diphenyl-disulfonsäure-(3.3)  $C_{12}H_{10}O_6S_2 = HO_3S \cdot C_8H_4 \cdot C_8H_4 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 219).

4.4'-Diamino-diphenyl-disulfonsäure-(3.3'), Benzidin-disulfonsäure-(3.3')  $C_{12}H_{12}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Griess, Duisberg, B. 22, 2464; Zehra, H<sub>2</sub>N·NH<sub>2</sub> 8. 23, 3459. — B. Bei kurzem Erhitzen von 1 Tl. Benzidin (Bd. XIII, S. 214) mit 2 Tln. rauchender Schwefelsäure auf 170°, neben etwas Benzidinmonosulfonsäure (Griess, B. 14, 300; vgl. G., Duisberg, B. 22, 2461). — Darst. Man erhitzt

Benzidinsulfat mit ca. 2 Tln. Schwefelsäuremonohydrat 36—48 Stdn. auf 210°; man gießt die Sulfurierungsmasse auf Eis, filtriert nach ca. 12-stdg. Stehen und löst den Filterrückstand in Alkali; aus der evtl. nochmals filtrierten alkal. Lösung fällt man durch Essigsäure zunächst die in geringer Menge entstandene Benzidin-monosulfonsäure, dann durch Salzsäure die Disulfonsäure (G., D., B. 22, 2461, 2464; vgl. G., B. 14, 300; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 44779; Frdl. 2, 405). — Vierseitige Blättchen. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, sehr wenig löslich in kochendem Wasser (G., B. 14, 300). Die wäßr. Lösung wird durch Bromwasser grün gefärbt (G., B. 14, 300). Oxydation mit verschiedenen Oxydationsmitteln: Bayer & Co., D. R. P. 86108; Frdl. 4, 1018. Fügt man zu der Lösung des Natriumsalzes in Wasser 2 Mol.-Gew. Natriumnitritlösung, kühlt auf 15° ab und versetzt nun mit Salzsäure, so erhält man die entsprechende Bisdiazoverbindung, die, in 96°/oigem Alkohol suspendiert, bis zum Aufhören der Stickstoffentwicklung mit Kupferpulver behandelt, in Diphenyl-disulfonsäure-(3.3') (Bd. XI, S. 219) übergeht (SCHULTZ, KOHLHAUS, B. 39, 3342). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen s. Bayer & Co., D. R. P. 27954; Frdl. 1, 495; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 80973; Frdl. 4, 855; vgl. auch Schultz, Tab. No. 360, 459, 460. — BaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Nadeln (Griess, B. 14, 300). — BaC<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O. Blättchen (G., B. 14, 300).

- 2. Aminoderivat der Diphenylmethan-disulfonsäure-(3.3')  $C_{13}H_{12}O_6S_2=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 220).
- 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-disulfonsäure-(3.3')  $C_{17}H_{22}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylmethan-N.N'-dioxyd (Bd. XIII, S. 242) in Wasser durch Schwefeldioxyd bei 0° (Bamberger, Rudolf, B. 41, 3301). Schwach rosa Pulver (aus Wasser + Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser. Zersetzt Carbonate.

## 3. Aminoderivate der Disulfonsäuren $C_{14}H_{14}O_6S_2$ .

- 1. Aminoderivat der Dibenzyl-disulfonsäure-(2.2')  $C_{14}H_{14}O_6S_2 = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CG_6H_4 \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 220).
- 4.4'- Diamino dibenzyl disulfonsäure (2.2') 
  C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 
  4.4'- Dinitro dibenzyl disulfonsäure (2.2') 
  (Bd. XI, 
  S. 220) bei der elektrolytischen Reduktion in saurer 
  Lösung (Elbs, Kremann, Z. El. Ch. 9, 419). Aus 4.4'-Dinitro-dibenzyl-disulfonsäure-(2.2') 
  bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Ferrosulfat und Ammoniak 
  (Bender, B. 28, 425; vgl. Ris, Simon, B. 30, 2620). Durch Reduktion von 4.4'-Dinitrostilben-disulfonsäure-(2.2') 
  (Bd. XI, S. 222) mit überschüssiger salzsaurer Titantrichloridlösung (Green, Crosland, Soc. 89, 1605). Durch Reduktion von 4'-Nitro-4-amino-stilbendisulfonsäure-(2.2') 
  (S. 798) mit Natriumamalgam (Wahl, Bl. [3] 29, 349). Fast unlöslich 
  in siedendem Wasser (R., S.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., 
  D. R. P. 101861; C. 1899 I, 1171).
- 2. Aminoderivate der 3.3' Dimethyl diphenyl disulfonsäure (6.6')  $C_{14}H_{14}O_6S_2 = HO_3S \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot SO_3H$  (Bd. XI, S. 221).
- 4 Amino 3.3′ dimethyl diphenyl disulfonsäure (6.6′)  $C_{14}H_{15}O_6NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4′-Diamino-3.3′-dimethyl-diphenyl-disulfonsäure-(6.6′) (s. u.) durch einseitige Diazotierung und Verkochen der Diazoverbindung mit Alkohol (Helle, A. 270, 369). Nädelchen. Leicht löslich in Wasser.  $BaC_{14}H_{13}O_6NS_2$   $+5H_2O$ . Gelbrote Täfelchen. Schwer löslich in Wasser.
- 4.4' Diamino 3.3' dimethyl diphenyl disulfon säure-(6.6'), 3.3'-Dimethyl benzidin disulfonsäure (6.6'), o Tolidin disulfonsäure (6.6')  $^1$  C  $_{14}{\rm H}_{16}{\rm O}_{5}{\rm N}_{2}{\rm S}_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Vermischen einer konzentrierten Lösung von 2.2'-Dimethyl-azobenzol-disulfonsäure-(5.5') (Syst.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o-Tolidin" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. XIII, S. 256.

No. 2153) mit Zinnehlorürlösung (Neale, A. 203, 76; Bender, Schultz, B. 19, 3234). Man erwärmt 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 110) mit Zinkstaub und Natronlauge auf dem Wasserbade bis zur Entfärbung und filtriert in Salzsäure (Helle, A. 270, 364). Man sulfuriert o-Nitro-toluol durch 3 Tle. rauehender Schwefelsäure bei 105°, reduziert die entstandene Nitrosulfonsäure elektrolytisch zur entsprechenden Hydrazo-sulfonsäure und lagert diese mittels verd. Schwefelsäure um (Elbs, Wohlfahet, J. pr. [2] 66, 560). — Nadeln mit 1½ Wasser. Wird bei 150° wasserfrei (H.). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 18° 0,226 g wasserfreie Säure (N.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Eisessig (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Kalk (B., Sch.) oder beim Erhitzen mit Salzsäure auf 250° (H.) o-Tolidin (Bd. XIII, S. 256). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Verein Chem. Fabr. Mannheim, D. R. P. 29957; Frdl. 1, 502; Bayer & Co., D. R. P. 160674, 160675, 163141, 163142, 164990; C. 1905 I, 1752; II, 186, 1063, 1760; Schultz, Tab. No. 400. — KC<sub>14</sub>H<sub>15</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Nadeln (H.). — K<sub>2</sub>C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Leicht lösliche Krystalle (N.). — CaC<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 3½ H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Prismen (N.). — BaC<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 2½ H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Krystalle (N.). — PbC<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 2½ H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Krystalle (N.). — PbC<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub> + 2½ H<sub>2</sub>O. Leicht lösliche Krystalle (N.).

Diamid  $C_{14}H_{18}O_4N_4S_2=[-C_6H_2(CH_3)(SO_2\cdot NH_2)\cdot NH_2]_2$ . B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 2.2′-Dimethyl-hydrazobenzol-disulfonsäure-(5.5′)-diamid (Syst. No. 2082) mit Alkohol und Salzsäure (Helle, A. 270, 373)r.— Nadeln (aus Wasser). F: 304,5°.— Na $_2C_4H_{16}O_4N_4S_2$ . Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.—  $C_{14}H_{18}O_4N_4S_2+2HCl+2H_2O$ . Nadeln. F: 284—285°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.—  $C_{14}H_{18}O_4N_4S_2+H_2SO_4$ . Täfelehen.

- 4.4'-Bis-acetamino-3.3'-dimethyl-diphenyl-disulfonsäure-(6.6')  $C_{18}H_{20}O_8N_2S_2 = [-C_0H_2(CH_3)(SO_3H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3]_2$ . B. Entsteht in Form eines krystallalkoholhaltigen Natriumsalzes (s. u.), wenn man das Natriumsalz der o-Tolidin-disulfonsäure-(6.6') mit Essigsäureanhydrid kocht, bis die zunächst gebildete weiße Masse in Lösung gegangen ist, sofort filtriert und das Filtrat mit viel Alkohol versetzt (ELBS, WOHLFAHRT, J. pr. [2] 66, 569).  $Na_2C_{18}H_{18}O_8N_2S_2+3C_2H_6O$ . Weiße Nadeln. Ist bei 110—115° krystallalkoholfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.
- 4.4'-Bis-diacetylamino-3.3'-dimethyl-diphenyl-disulfonsäure-(6.6')  $C_{22}H_{24}O_{10}N_2S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(SO_3H)\cdot N(CO\cdot CH_3)_2]_2$ . B. Aus dem Natriumsalz der o-Tolidin-disulfonsäure-(6.6') durch längeres Kochen mit Essigsäureanhydrid (E., W., J. pr. [2] 66, 570).  $Na_2C_{22}H_{22}O_{16}N_2S_2 + 2^4/_2C_2H_6O$ . Nadeln (aus Wasser durch Alkohol). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.
- x.x' Diamino 3.3' dimethyl diphenyl disulfonsäure (6.6')  $C_{14}H_{16}O_6N_2S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(SO_3H)\cdot NH_2]_2$ . B. Man behandelt 3.3'-Dimethyl-diphenyl-disulfonsäure-(6.6') (Bd. XI, S. 221) mit höchst konz. Salpetersäure und reduziert das gebildete Produkt durch  $(NH_4)_2S$  (Helle, A. 270, 364). Nadeln. Leicht löslich in Wasser.  $BaC_{14}H_{14}O_6N_2S_2 + 4H_2O$ . Nadeln. Kaum löslich in kaltem Wasser.
- 3. Aminoderivat einer 3.3' Dimethyl diphenyl disulfonsäure (x.x')  $C_{14}H_{14}O_6S_2 = HO_3S \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_9) \cdot SO_3H$ .
- 4.4'-Diamino 3.3'-dimethyl-diphenyl-disulfonsäure (x.x'), 3.3'-Dimethyl-benzidin disulfonsäure (x.x'), o Tolidin disulfonsäure (x.x')  $C_{14}H_{16}O_6N_2S_2 = [-C_6H_2(CH_3)(SO_3H)\cdot NH_2]_2$ . B. Neben einer o-Tolidin-sulfonsäure-(x) (S. 772) aus saurem o-Tolidinsulfat (Bd. XIII, S. 256) beim Erhitzen auf 220°; man trennt die beiden Produkte, indem man ihre Lösung schwach essigsauer macht, wobei nur die Monosulfonsäure ausfällt (BAYER & Co., D. R. P. 44779; Frdl. 2, 405; GRIESS, DUISBERG, B. 22, 2473). Nädelehen. Leicht löslich in heißem Wasser (G., D.). Na $_2C_{14}H_{14}O_6N_2S_2 + 4H_2O$ . Würfel (G., D.).  $CaC_{14}H_{14}O_6N_2S_2 + 5H_2O$ . Blättehen (G., D.).  $BaC_{14}H_{14}O_6N_2S_2 + 3H_2O$ . Nadeln (G., D.).
- 4. Aminoderivat einer 3.3'-Dimethyl-diphenylmethan-disulfonsäure-(x.x')  $C_{15}H_{16}O_6S_2=C_{13}H_8(CH_3)_2(SO_3H)_2$ .
- 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan-disulfonsäure-(x.x')  $C_{15}H_{18}O_8N_2S_2 = C_{16}H_{16}N_2(SO_3H)_2$ . B. Bei 12-stdg. Erhitzen von schwefelsaurem 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan (Bd. XIII, S. 262) mit rauchender Schwefelsäure (23% SO\_3) auf 130% (EBERHARDT, WELTER, B. 27, 1813). Dunkelgrüne Nadeln. Färbt sich mit Spuren von salpetriger Säure intensiv blau.

#### d) Aminoderivate einer Disulfonsäure $C_nH_{2n-16}O_6S_2$ .

4'-Nitro-4-amino-stilben-disulfonsäure-(2.2')  $C_{14}H_{12}O_8N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man trägt in eine auf 30—40° abgekühlte Lösung von 100 g des Natriumsalzes der 4.4'-Dinitro-stilben-disulfonsäure-(2.2') (Bd. XI, S. 222) in 1000 g Wasser langsam eine Lösung von 70 g krystallisiertem Schwefelnatrium in 400 g Wasser ein, säuert nach ungefähr  $\frac{1}{4}$  Stde. mit 100 ccm konz. Salzsäure an und krystallisiert das sich abscheidende saure Natriumsalz aus siedendem essigsäurehaltigem Wasser um (Wahl., Bl. [3] 29, 347). — Entfärbt Permanganatlösungen sofort, wahrscheinlich unter Bildung von 4-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (S. 860). Wird durch Zink in Gegenwart von Salmiak zu 4.4'-Diamino-stilben-disulfonsäure-(2.2'), durch Natriumamalgam zu 4.4'-Diamino-dibenzyl-disulfonsäure-(2.2') (S. 796) reduziert. Färbt Wolle und Seide in saurem Bade intensiv orangegelb. — Na $C_{14}H_{11}O_8N_2S_2$ . Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser; die Lösung wird durch Alkalien und Carbonate infolge Bildung neutraler, in Wasser leicht löslicher Salze rotbraun gefärbt.

4.4' - Diamino - stilben - disulfonsäure - (2.2')  $H_{\circ}OS$  $SO_3H$  $C_{14}H_{14}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (S. 720) bei starkem H<sub>2</sub>N CH:CH Kochen von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) mit Zinkstaub und überschüssiger Alkalilauge (Bender, Schultz, B. 19, 3235; Leon-HARDT & Co., D. R. P. 40575; Frdl. 1, 512). Bei energischer Reduktion der aus 4-Nitro-toluolsulfonsäure-(2) mit Alkalien erhaltenen gelben Farbstoffe durch Zinkstaub in alkal. Lösung (Leonhardt & Co., D. R. P. 38735; Frdl. 1, 510) oder mit Zinn bezw. Zinnchlorür und Salzsäure (Leonhardt & Co., D. R. P. 38735; Frdl. 1, 510; Fischer, Hepp. B. 26, 2234). Bei der elektrolytischen Reduktion des Farbstoffes Sonnengelb [erhalten durch Kochen von 10 Tln. des wasserfreien Natriumsalzes der 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) in der zur Lösung gerade erforderlichen Menge Wasser mit 1 Tl. KOH; vgl. Bd. XI, S. 90] in stark salzsaurer gerade erforderlichen Menge Wasser mit 1 Tl. KOH; vgl. Bd. Xl, S. 90] in stark salzsaurer Lösung bei Gegenwart von Zinnchlorür, neben 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(2) (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 416, 418). Durch Reduktion von 4.4'-Dinitro-stilben-disulfonsäure-(2.2') (Bd. XI, S. 222) in saurer Lösung (GREEN, WAHL, B. 30, 3100), z. B. mit TiCl<sub>3</sub> in siedender salzsaurer Lösung (KNECHT, HIBBERT, B. 36, 1554; GREEN, CROSLAND, Soc. 89, 1605). Durch elektrolytische Reduktion von 4.4'-Dinitro-stilben-disulfonsäure-(2.2') in saurer Lösung bei Gegenwart von Zinnchlorür (ELBS, KREMANN, Z. El. Ch. 9, 416). Durch Reduktion der 4'-Nitro-4-amino-stilben-disulfonsäure-(2.2') mit Zink in Gegenwart von Salmiak (Wahl, Bl. [3] 29, 349). — Darst. Man versetzt eine kochende wäßrige Lösung von 50 g des Natriumsalzes der 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) allmählich mit 100 ccm 33°/ojegr Natrollouge gibt denn Wassen und allmählich 50 g Zinkstaub hinzu: man kocht einige Stunden Natronlauge, gibt dann Wasser und allmählich 50 g Zinkstaub hinzu; man kocht einige Stunden unter Ersatz des verdampften Wassers, bis die Lösung sich nicht mehr an der Luft rötet. Dann filtriert man und fällt das Filtrat durch Salzsäure (BENDER, SCHULTZ, B. 19, 3235). - Gelbe Nadeln. Fast unlöslich in Wasser (B., Sch.). - Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in neutraler Lösung 4-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (S. 860) (Levinstein, D. R. P. 119878; C. 1901 I, 1073). Oxydation mit verschiedenen alkal. Oxydationsmitteln: BAYER & Co., D. R. P. 86108; Frdl. 4, 1018. Der Austausch der Aminogruppen gegen Wasserstoff führt zu Stilben-disulfonsäure-(2.2') (B., SCH.; LEONHARDT & Co., D. R. P. 40575; Frdl. 1, 512). — Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. Brillantgelb und Chrysophenin vgl. Schultz, Tab. No. 301-305.

## e) Aminoderivat einer Disulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-22</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

4'.4''- Bis - dimethylamino - 2 - methyl - triphenylmethan - disulfonsäure - (3.5)  $C_{24}H_{28}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 4'.4''- Bis - dimethylamino - 2 - methyl - triphenylmethan sulfonsäure-(5) (S. 776) mit korz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Lеоннарт & Co., D. R. P. 128086; C. 1902 I, 447). — Krystalle. Schwer löslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkalien. — Bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Essig-

säure entsteht 4'.4"-Bis-dimethylamino-2-methyl-triphenylcarbinol-disulfonsäure-(3.5) (S. 857).

#### f) Aminoderivat einer Disulfonsäure $C_nH_{2n-26}O_6S_2$ .

Bis - [4 - amino - 3 - sulfo - naphthyl - (1)] - methan, 4.4' - Diamino - [dinaphthyl - (1) - methan] - disulfon - säure - (3.3')  $C_{21}H_{18}O_6N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel.

B. Man fügt zu der Lösung von 9 kg des Natriumsalzes der Naphthylamin - (1)-sulfonsäure - (2) (8. 757) in 200 l siedendem Wasser 1,5 kg  $40^0/_{\rm o}$ ige Formaldebydlösung und säuert sofort mit 6 kg Salzsäure (22° Bé) an (Höchster Farbw., D. R. P. 84379; Frdl. 4, 616). — Gelbliche Nadeln mit 1  $H_2O$ . Sehr wenig löslich in Wasser. Färbt sich an der Luft langsam, rasch unter Einw. von Oxydationsmitteln blaugrün. Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün. Fügt man zur wäßr. Lösung der Alkalisalze Nitrit und säuert an, so entsteht eine schön grüne Lösung.

#### g) Aminoderivat einer Disulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-28</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-disulfonsäure-(4.7), Bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - [1 - amino - 4.7 - disulfo - naphthyl - (2)] - methan  $C_{27}H_{29}O_8N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788) (Bayer & Co., D. R. P. 97286; Frdl. 5, 203). — Läßt sich durch Diazotierung und Einwirkung von sehwefliger Säure und Kupferpulver auf die Diazoniumsalzlösung bei 0° in 2-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalinsulfinsäure-(1)-disulfonsäure-(4.7) (S. 883) überführen.

## h) Aminoderivat einer Disulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-32</sub>O<sub>6</sub>S<sub>2</sub>.

## 3. Aminoderivate der Trisulfonsäuren.

## a) Aminoderivate der Trisulfonsäuren $C_nH_{2n-12}O_{\theta}S_3$ .

Aminoderivate der Trisulfonsäuren  $C_{10}H_8O_9S_3$ .

1. Aminoderivate der Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.5)  $C_{10}H_8O_9S_3=C_{10}H_5(SO_3H)_3$  (Bd. XI, S. 228). Sultam der 4-Amino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.5), Sultam der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.8)  $C_{10}H_7O_8NS_3$  (s. nebenstehende Formel) s. Syst. No. 4333.

der Schwefelsäure (40% SO<sub>3</sub>-Gehalt) bei Wasserbadtemperatur (BAYER & Co., D. R. P. 80878; Frdl. 4, 578). — Die Salze sind leicht löslich; ihre Lösungen fluorescieren blau (B. & Co., D. R. P. 80878). Beim Erhitzen mit Alkalien bildet sich 6-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (S. 839) (B. & Co., D. R. P. 80878). Durch längeres Kochen mit verd. Mineralsäuren entsteht Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (B. & Co., D. R. P. 80878). Durch Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 140—160° erfolgt Umlagerung in Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.5.7) (S. 802) (B. & Co., D. R. P. 90849; Frdl. 4, 546).

- 8 Amino naphthalin trisulfon säure (1.3.5) , Naphthylamin (1) tri sulfonsäure (4.6.8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>9</sub>NS<sub>3</sub>, Formel I. B. Man nitriert Naphthalin-trisulfonsäure (1.3.5) (Bd. XI, S. 228) und reduziert die entstandene Nitrosäure (BAYER & Co.,

D. R. P. 80741; Frdl. 4, 564; Kalle & Co., D. R. P. 82563; Frdl. 4, 519). — Beim Erwärmen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(4.6.8) mit rauchender Schwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>-Gehalt) auf 80—90° entsteht das Sultam der Naphthylamin-(1)-tetrasulfonsäure-(2.4.6.8) (Formel II) (Syst. No. 4333) (B. & Co., D. R. P. 84140; Frdl. 4, 534). Beim Kochen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(4.6.8) mit mäßig konz. Schwefelsäure entsteht Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(6.8) (S. 785) (Kalle & Co., D. R. P. 83146; Frdl. 4, 529). Durch Erhitzen mit Wasser oder verd. Säuren unter Druck auf etwa 160—220° entsteht Naphthol-(1)-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 279) (K. & Co., D. R. P. 82563). Durch Erhitzen mit Natronlauge auf 170—175° unter Druck entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (S. 839) (B. & Co., D. R. P. 80741). Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(4.6.8) mit Alkalisulfiden in alkal. Lösung entsteht die Leukoverbindung eines blauen Wollfarbstoffes (K. & Co., D. R. P. 194094; C. 1908 I, 1015).

- 2. Aminoderivate der Naphthalin trisulfonsäure (1.3.6)  $C_{10}H_8O_9S_3=C_{10}H_5(SO_3H)_3$  (Bd. XI, S. 229).
- 4-Amino-naphthalin-trisulfonsäure (1.3.6), Naphthylamin (1) trisulfonsäure (2.4.7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 1.8-Dinitro-naphthalin (Bd. V, S. 559) mit schwefligsauren Salzen in Wasser auf 70—90° unter Vermeidung HO<sub>3</sub>S·SO<sub>3</sub>H des Alkalischwerdens der Lösung durch schrittweise Neutralisation; es bilden sich hierbei Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.7) und Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.7) in Form ihrer N-Sulfonsäuren, aus welchen durch Mineralsäure die N-Sulfogruppe leicht abgespalten werden kann; Naphthylamindisulfonsäure und Naphthylamintrisulfonsäure können auf Grund ihrer sehr verschiedenen Wasserlöslichkeit getrennt werden (Höchster Farbw., D. R. P. 215338; C. 1909 II, 1710). Durch längeres Erhitzen von Naphthionsäure (8. 739) mit rauchender Schwefelsäure (40°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) auf 120° (Höchster Farbw., D. R. P. 22545; Frdl. 1, 331; vgl. Armstrong, Wynne, Chem. N. 62, 162). Durch Erhitzen der Salze mit Wasser auf 230° unter Druck bildet sich Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.7) (S. 792) (Kalle & Co., D. R. P. 62634; Frdl. 3, 431). Läßt sich in eine Diazoverbindung überführen; in dieser wird die der Diazogruppe benachbarte Sulfogruppe leicht durch Hydroxyl ersetzt, z. B. schon durch Einw. von Soda oder Natriumacetat in der Kälte (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 156440, 157325, 160536; C. 1904 II, 1675; 1905 I, 481, 1678). Verwendung zur Darstellung von Diphenylnaphthylmethanfarb
- 5 Amino naphthalin trisulfonsäure (1.3.6) , Naphthylamin (1) trisulfonsäure (2.5.7)  $C_{10}H_0O_3NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 744) mit rauchender Schwefelsäure in der Wärme (Cassella & Co., HO $_3S$  . D. R. P. 188505; C. 1907 II, 1467). Beim Versehmelzen mit Alkalien entsteht 5-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 840).

stoffen: BAYER & Co., D. R. P. 76073; Frdl. 4, 209.

7 - Amino - naphthalin - trisulfonsäure - (1.3.6), Naphthyl - SO<sub>3</sub>H amin - (2) - trisulfonsäure - (3.6.8)  $C_{10}H_9O_9NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6) (Bd. XI, S. 229) mit Ammoniak unter Druck auf  $H_2N$   $SO_3H$ 

Temperaturen über 100° (KALLE & Co., D. R. P. 176621; С. 1906 II, 1746). Durch Erhitzen\_von Naphthol-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Вd. XI, S. 291) mit Ammoniak (Landshoff. D. R. P. 27378; Frdl. 1, 416). Durch Erhitzen von [6.8-Disulfo-naphthyl-(2)]-sulfamidsäure (S. 785) mit rauchender Schwefelsäure auf 120—130° (Dressel, Kothe, B. 27, 2153). — Liefert beim Verschmelzen mit Alkali zwischen 220—260° 7-Amino-naphthol-(1)-disulfonresemble 100 relations are (3.6) (S. 840), oberhalb 260° 7-Amino-1.3- oder 1.6-dioxy-naphthalin-sulfonsaure-(6.6) (S. 858) (Höchster Farbw., D. R. P. 53023; Frdl. 2, 283). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Kalle & Co., D. R. P. 162180; C. 1905 II, 865. — K<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>NS<sub>3</sub> + 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O. Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 2,5, bei 100° etwa 7,5 Tle. Fluoresciert himmelblau (D., K.).

8 - Amino - naphthalin - trisulfonsäure - (1.3.6), Naphthylamin - (1) - trisulfonsäure-(3.6.8)  $C_{10}H_9O_9NS_3$ , Formel I. B. Beim Behandeln des Natriumsalzes der 8-Nitro-naphthalin-disulfonsaure-(1.6) (Bd. XI, S. 214) mit Natriumdisulfit (Fischesser & Co., D. R. P. 76438; Frdl. 4, 529). Bei der Reduktion von 8-Nitro-naphthalin-trisulfonsäure (1.3.6) (Bd. XI. S. 229) mit Eisenspänen und Schwefelsäure (Koch, D. R. P. 56058; Frdl. 2, 260). — Fluoresciert nicht in alkal. Lösung (Koch). — Durch Austausch von NH, gegen H entsteht Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.6) (Bd. XI, S. 229) (Dressel, Kothe, B. 27, 2146). Wird durch Diazotieren und darauffolgendes Verkochen der entstandenen Diazoverbindung in das Sulton der Naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Formel II) (Syst. No. 2906) übergeführt (Косн). Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (25% SO<sub>3</sub>) auf Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) bei 70—80° wird als erstes Einwirkungsprodukt das Sultam der Naphthylamin-(1)-tetrasulfonsäure-(3.4(?).6.8) (Formel III; Syst. No. 4333) erhalten, das durch

Kochen in saurer Lösung leicht die neu eingetretene Sulfogruppe verliert und in das Sultam der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Syst. No. 4333) übergeht (Bayer & Co., D. R. P. 79566, 84139; Frdl. 4, 530, 532; Dressel, Kothe, B. 27, 2147, 2149). Beim Erhitzen der sauren Salze der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) mit Wasser unter Druck auf hohe Temperatur entsteht Naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Bd. XI, S. 280) (Höchster Farbw., D. R. P. 71495; Frdl. 3, 423). Beim Verschmelzen mit Ätzalkalien bei 180—210° entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 840) (BAYER & Co., D. R. P. 69722; Frdl. 3. 468). Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) liefert beim Erhitzen mit Ammoniak unter Druck Naphthylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8) (S. 786) (Kalle & Co., D. R. P. 90905; Frdl. 4, 599). Gibt beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin N.N'-Diphenyl-naphthylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(6.8) (S. 786) (BAYER & Co., D. R. P. 75296; Frdl. 3, 501).

— Na<sub>3</sub>C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>9</sub>NS<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Blättchen. Enthält bei 160° noch 1 H<sub>2</sub>O; ist bei 190° wasserfrei (Dressey & Corus. R. 27, 2447). frei (Dressel, Kothe, B. 27, 2147).

- 3. Aminoderivate der Naphthalin trisulfonsäure (1.3.7)  $C_{10}H_8O_9S_3 =$  $C_{10}H_5(SO_3H)_3$  (Bd. XI, S. 229).
- 2 Amino naphthalin trisulfonsäure (1.3.7), Naphthyl-2 - Amino - naphthalin - trisulfonsaure - (L3.7), Naphthylamin - (2) - trisulfonsaure - (1.3.7) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub> O<sub>5</sub>S<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. des sauren Natriumsalzes der Naphthylamin - (2)-disulfonsaure - (3.7) (S. 794) mit 3 - 4 Tln. rauchender Schwefelsaure (40% SO<sub>3</sub>) auf 80% (BAYER & Co., D. R. P. 81762; Frdl. 4, 542; Dressel, Kothe, B. 27, 1199). Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Tl. Naphthol - (2)-trisulfonsaure - (1.3.7) (Bd. XI, S. 291) mit 3 Tln. 20% jegem Ammoniak und etwas NH<sub>4</sub>Cl unter Druck auf ca. 190% (D., K.). — Beim Kochen mit verd. Salzsäure entsteht Naphthylamin - (2)-disulfonsaure - (3.7) (D. K.) Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 43% entstehen disulfonsäure-(3.7) (D., K.). Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 130° entstehen Naphthylamin (2) trisulfonsäure (3.6.7) (S. 802), Naphthylamin (2) trisulfonsäure (3.5.7) (S. 802) und Naphthylamin (2) tetrasulfonsäure (1.3.6.7) (S. 803) (B. & Co., D. R. P. 81762: D., K.). —  $Na_2C_{10}H_7O_3NS_3+4H_2O$ . Blätter (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser. unlöslich in Alkohol (D., K.).
- 4 Amino naphthalin trisunonsauro 11.617, Augusta 11.618 amin (1) trisulfonsäure (2.4.6) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>9</sub>NS<sub>3</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(6) HO<sub>3</sub>S · SO<sub>3</sub>H 4 - Amino - naphthalin - trisulfonsäure - (1.3.7), Naphthyl-(S. 758) oder von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 790) oder von Salzen dieser Säuren mit rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure auf 50—100° (BAYER & Co., Patentanmeldung F. 7016

51

BEILSTEIN'S Handbuch. 4. Aufl. XIV.

- 5 Amino naphthalin trisulfonsäure (1.3.7) , Naphthylamin (1) trisulfonsäure (3.5.7)  $C_{10}H_9O_9NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Man nitriert Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.7) (Bd. XI, S. 229) mit Salpeterschwefelsäure und reduziert die entstandene Mononitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 75432; Frdl. 3, 484). Die Salze sind leicht löslich; die Lösung des Natriumsalzes fluoresciert grün. Durch Verschmelzen mit Alkali entsteht 5-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7) (S. 843).
- 6 Amino naphthalin trisulfonsäure (1.3.7), Naphthyl-SO<sub>2</sub>H amin - (2) - trisulfonsäure - (3.5.7)  $C_{10}H_9O_9NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure (3.6.7) tholdisulfonsäure R erkannt werden kann), gießt man die Sulfurierungsmasse in Eiswasser. verdünnt die erhaltene Lösung und erhitzt zum Kochen, wodurch die Naphthylamin-(2)-tetrasulfonsäure-(1.3.6.7) in Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.7) übergeführt wird. In der Lösung befinden sich nunmehr nur noch die beiden Trisulfonsäuren [Naphthylamin-(2)trisulfonsäure-(3.5.7) und Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.7)], die leicht durch die verschiedene Löslichkeit ihrer Natriumsalze getrennt werden können. Zu diesem Zweck wird die Lösung mit Kalk neutralisiert, filtriert, das Filtrat mit Soda versetzt und die Natriumsalzlösung nach dem Abfiltrieren des Calciumcarbonats und Eindampfen mit Salzsäure angesäuert. Dabei krystallisiert das Dinatriumsalz der Naphthylamin-(2)-frisulfonsäure-(3.6.7) größtenteils aus. Durch Sättigung der Mutterlauge mit Kochsalz gewinnt man endlich Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.5.7) (BAYER & Co., D. R. P. 81762; Frdl. 4, 542; DRESSEL, Kothe. B. 27, 1202). Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.5.7) entsteht auch durch Umlagerung von Naphthylamin-(2)-trisulfonsaure-(1.5.7) (S. 800) beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsaure (Bayer & Co., D. R. P. 90849; Frdl. 4, 546). — Die verdümnte Lösung der Salze fluoresciert intensiv grün (B. & Co., D. R. P. 81762; D., K.). — Na<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>3</sub>NS<sub>3</sub> (bei 150°). Undeutliche Nadeln (B. & Co., D. R. P. 81762; D., K.). —  $Na_3C_{10}H_6O_9NS_3 + 5^{1/2}H_2O$ . Nadeln (aus verd. Alkohol) (B. & Co., D. R. P. 81762; D., K.).
- 4. Aminoderivat der Naphthalin trisulfonsäure (1.3.8)  $C_{10}H_8O_9S_3 = C_{10}H_4(SO_9H)_3$  (Bd. XI, S. 229).
- 4.5-Diamino-naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.8) 1), Naphthylendiamin-(1.8)-trisulfonsäure-(2.4.5) 1)  $C_{10}H_{10}O_9N_2S_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 1.8-Dinitro-naphthalin (Bd. V. S. 559) mit NaHSO<sub>3</sub>-Lösung (Fischesser & Co., D. R. P. 79577; Frdl. 4, 565). Na $_2C_{10}H_8O_9N_2S_3+2H_2O$ . Krystallinisch. In Wasser mit schwach grünlicher Fluorescenz leicht löslich; FeCl $_3$   $NH_2$  färbt die Lösung gelbbraun (F. & Co.). Ba $C_{10}H_8O_9N_2S_3+3H_2O$ . In Wasser schwerer löslich, als das saure Natriumsalz (F. & Co.).
- 5. Aminoderivat der Naphthalin trisulfonsäure (2.3.6)  $C_{10}H_8O_9S_3=C_{10}H_5(SO_3H)_3$  (Bd. XI, S. 230).
- 7 Amino naphthalin trisulfonsäure (2.3.6), Naphthylamin (2) trisulfonsäure-(3.6.7)  $C_{10}H_9O_9NS_3=\frac{H_2N}{HO_3S}$ . S $O_3H$ . B. s. im Artikel Naphthylamin (2)-trisulfonsäure-(3.5.7). Na $_2C_{10}H_7O_9NS_3+3H_2O$ . Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in kalter Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 81762; Frdl. 4.542; Dressel, Kothe, B. 27. 1201).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von BUCHERER, BARSCH, J. pr. [2] 111, 313.

#### b) Aminoderivat einer Trisulfonsäure $C_nH_{2n-14}O_9S_3$ .

4.4'-Diamino-diphenyl-trisulfonsäure-(3.3'.x), Benzidin-trisulfonsäure-(3.3'.x)  $C_{12}H_{12}O_9N_2S_3 = HO_3S\cdot C_6H_3(NH_2)\cdot C_6H_2(NH_2)(SO_3H)_2. \ B.$  Entsteht neben Benzidin-disulfonsäure-(3.3') (S. 795) und Benzidin-tetrasulfonsäure-(3.3'.x.x') (S. 804) bei anhaltendem Erhitzen von Benzidinsulfat (Bd. XIII, S. 219) mit überschüssigem Schwefelsäuremonohydrat auf 180—190'9; man gießt in Wasser, filtriert von der ausgeschiedenen Disulfonsäure ab und neutralisiert das Filtrat mit BaCO\_3, wobei das Bariumsalz der Trisulfonsäure und das der Tetrasulfonsäure crhalten werden, die auf Grund ihrer verschiedenen Löslichkeit in Wasser leicht voneinander getrennt werden können (Griess, Duisberg, B. 22, 2465; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 27954; Frdl. 1, 495). — Blättchen mit 2 H\_2O; sehr leicht löslich in kaltem Wasser. schwer in Alkohol, noch schwerer in Äther (G., D.). — Ba\_3(C\_{12}H\_9O\_9N\_2S\_3)\_2 + 12 H\_2O. Kleine Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser (G., D.).

## c) Aminoderivat einer Trisulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-22</sub>O<sub>9</sub>S<sub>3</sub>.

a-[x-Sulfo-anilino]-triphenylmethan -trisulfonsäure-(x.x'.x'')  $C_{25}H_{21}O_{12}NS_4 = HO_3S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C(C_6H_4\cdot SO_3H)_3$ . B. Beim Behandeln von a-Anilino-triphenylmethan (Bd. XII, S. 1344) mit  $H_2S_2O$ , bei höchstens 60° (ELBs, B. 17, 704). — Die freie Säure und ihre Salze sind äußerst leicht löslich in Wasser. Die Säure ist in verdümter saurer oder neutraler Lösung farblos, in alkalischer tief orangegelb. —  $Cu_2C_{25}H_{17}O_{12}NS_4$ . Moosgrüne blumenkohlartige Masse (aus verdümter wäßriger Lösung). —  $Ba_2C_{25}H_{17}O_{12}NS_4$  (bei 100°). Weißes Krystallpulver (aus konzentrierter wäßriger Lösung durch Alkohol).

### 4. Aminoderivate der Tetrasulfonsäuren.

## a) Aminoderivat einer Tetrasulfonsäure C<sub>n</sub>H<sub>2n-12</sub>O<sub>12</sub>S<sub>4</sub>.

2-Amino-naphthalin-tetrasulfonsäure-(1.3.6.7), Naphthylamin-(2)-tetrasulfonsäure-(1.3.6.7)  $C_{10}H_2O_{12}NS_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 2-tägigem Erhitzen von Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.7) (S. 802) mit überschüssiger stark rauchender Schwefel.  $HO_3S$ .  $NH_2$  säure auf  $100-130^{\circ}$  (Bayer & Co., D. R. P. 81762; Fndl. 4, 542; Dressel, Kothe, B. 27, 1203). Beim Erhitzen von Naphthol-(2)-tetrasulfonsäure-(1.3.6.7) (Bd. XI, S. 292) mit  $NH_3$  auf  $180^{\circ}$  (B. & Co.; D., K., B. 27, 1204). — Beim Erwärmen mit verd. Säuren entsteht Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.7). —  $Ba_2C_{10}H_5O_{12}NS_4 + 6H_2O$ . Krystallinischer Niederschlag.

Sultame von Amino-naphthalin-tetrasulfonsäuren  $C_{10}H_7O_{11}NS_4=(HO_3S)_3C_{10}H_3<\frac{NH}{SO_2}$  s. Syst. No. 4333.

## b) Aminoderivate der Tetrasulfonsäuren C<sub>n</sub>H<sub>2n-14</sub>O<sub>12</sub>S<sub>4</sub>.

## Aminoderivate der Tetrasulfonsäuren $\mathrm{C_{12}H_{10}O_{12}S_{4}}.$

1. Aminoderivat einer Diphenyl-tetrasulfonsäure-(2.2'.x.x')  $C_{12}H_{10}O_{12}S_4=C_{12}H_6(SO_3H)_4$ .

4.4'-Diamino - diphenyl - tetrasulfonsäure - (2.2'.x.x'), Benzidin - tetrasulfonsäure-(2.2'.x.x')  $C_{12}H_{12}O_{12}N_2S_4 = (HO_3S)_2C_6H_2(NH_2)\cdot C_6H_3(NH_2)(SO_3H)_2$ . Zur Konstitution vgl. Schultz, A. 207, 314; Limpricht, B. 23, 1053; A. 261, 310. — B. Durch mindestens 10 Minuten langes starkes Erhitzen von Benzidin-disulfonsäure-(2.2') (S. 794) mit rauchender Schwefelsäure (Limpricht, B. 14, 1543). — Brauner Sirup, aus dem sich beim Stehen über konz. Schwefelsäure zuweilen Krystalle abscheiden (L., B. 14, 1544). Die Salze krystallisieren schwer; sie sind meistens leicht löslich in Wasser und schwer in Alkohol (L.. B. 14, 1543). — Ba $_2C_{12}H_8O_{12}N_2S_4 + 14H_2O$ . Säulen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser (L., B. 14, 1543).

2. Aminoderivat einer Diphenyl-tetrasulfonsäure-(3.3'.x,x')  $\mathrm{C_{12}H_{10}O_{12}S_4}=\mathrm{C_{12}H_6(SO_3H)_4}.$ 

4.4'- Diamino - diphenyl - tetrasulfonsäure - (3.3'.x.x'), Benzidin - tetrasulfonsäure-(3.3'.x.x')  $C_{12}H_{12}O_{12}N_2S_4 = (HO_3S)_2C_6H_2(NH_2)\cdot C_6H_2(NH_2)(SO_3H)_2$ . B. s. S. 803 im Artikel Benzidin-trisulfonsäure-(3.3'.x) (GRIESS, DUISBERG, B. 22, 2466; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 27954; Frdl. 1, 495). — Nadeln mit 6  $H_2O$ . Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, löslich in starkem Alkohol (G., D.). —  $Ba_2C_{12}H_3O_{12}N_2S_4 + 8H_2O$ . Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (G., D.).

## Q. Amino-oxy-sulfonsäuren.

In diese Klasse gehören u. a. die zahlreichen Amino-oxy-naphthalin-sulfonsäuren, unter ihnen sowohl diejenigen, welche jede der 3 funktionellen Gruppen  $\mathrm{NH}_2$ ,  $\mathrm{OH}$ ,  $\mathrm{SO}_3\mathrm{H}$  einmal, als auch solche, die sie mehrfach enthalten. Die Auffindung der einzelnen Verbindungen wird durch die folgende Übersicht erleichtert. In der linken Hälfte sind die Stellungsziffern bezogen auf die zugrunde liegenden Oxy-naphthaline, in der rechten auf die zugrunde liegenden Ämino-naphthaline.

Monooxy-monoamino-naphthalin-monosulfonsäuren. (Vgl. auch die Anmerkung 2 auf S. 891).

Stellung der Gruppen			Stellung der Gruppen				
							a .,
он	$\mathbf{NH_2}$	$SO_3H$		ОН	$NH_2$	$\mathrm{SO_3H}$	Seite
1	2	3	=	1	2	3	823 833 834
1	2	4	=	1	2	4	833
1	<b>2</b>	5	=	1	2	5	834
1	2	7	=	1	2 2 2 2	7	837
1	3	5	=	4	2	8	835
1	2 2 2 2 3 3 3	6	=	4	2	7	836
1	3	7	=	4	$\overline{2}$	6	837
1	4	<b>2</b>	=	4	1	3	822
1	4	6	==	4	1	7	836
1	4	7	=	4	1	6	837
1	4	8		4	1	5	838
1	5	8 2? 3	=	5	1	6?	822
1	5	3	=	5 5	1	7	823 833
1	5	4	==	5	1	8	833
1	5 5	6	=	5	1	2	837
1	5	8	=	5 5 8	1	4	838
1	6	3	==	5	2	7	823
1	$^{6}_{7}$	4	=	5	$\frac{2}{2}$	8	833
1	7	3 2 3 4	=	8	2	6	828
1	8 8 8	2		8	1	7	822
1	8	3	_	8 8	1	6	832
1	8	4	=	8	1	5	834
1	8	5	==	8	1	4	835
1	8	6	=	8 8 8	1	3	837
1	8	7	=	8	1	2	837
2	1	4	$\Rightarrow$	2	1	4	846
2	1	5	=	2 2 2 2 2 3 3 3	1	5	847
2	1	6	=	2	1	6	847
2	1	7	==	2	1	7	849
2	1	8	===	2	1	8	850
2	3	7	=	3	2	6	849
2	4	1	=	3	1	4	845
2	4	7	_	3	1	6	849
2	5 5	7	=	6 6	1	3	850
2	5	8	=	6	1	4	850
2	6	8	=	6	2 2 2	4	850
2	7 7	3	-	7	2	6	846
2	7	X	=	7 7	2	x	851
2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	8 8	5		7	1	4	847
2	8	6	=	7	1	3	848

Monooxy-monoamino-naphthalin-disulfonsäuren. (Vgl. auch die Anmerkung 1 auf S. 891).

Stell	ung der	Gruppen		Stell	ung der	Gruppen	
ОН	$\mathrm{NH_2}$	$(\mathrm{SO_3H})_2$		$\mathbf{OH}$	$NH_2$	$(\mathrm{SO_3H})_2$	Seite
1	2	3.6	=	1	2 2 2	3.6	840
1	<b>2</b>	3.8	=	1	<b>2</b>	3.8	843
1	$egin{smallmatrix} 2 \ 2 \ 2 \end{bmatrix}$	4.6	=	1	2	4.6	844
1	<b>2</b>	4.7	=	1	<b>2</b>	4.7	844
1	<b>2</b>	4.8	=	1	<b>2</b>	4.8	844
1	4	2.5	=	4	1	3.8	838
1	5	3.6	=	5	1	2.7	840
1	5	3.7	_	5	1	3.7	843
1	6	3.5	=	5	<b>2</b>	1.7	839
1	6	3.7	=	5	<b>2</b>	3.7	843
1	7	3.6	=	8	2	3.6	840
1	8	2.4	=	8	1	5.7	838
1	8	2.5	==	8	1	4.7	839
1	8	3.5	=	8	1	4.6	839
1	8	3.6	=	8	1	3.6	840
1	8	4.5?	-	8	1	4.5?	843
1	8	4.6	==	8	1	3.5	844
1	8	5.7	=	8	1	2.4	845
2	1	3.6	=	2	1	3.6	851
2	1	3.7	=	$rac{2}{2}$	1	3.7	851
2	1	4.6	=	2	1	4.6	852
2	1	4.7	=	<b>2</b>	1	4.7	852
2	1	6.8	=	2	1	6.8	852
2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	3	5.7	=	3	2	6.8	852
2	5	3.7	=	6	$rac{2}{1}$	3.7	851
2	7	3.6	=	7	2	3.6	851
2	7	x.x	=	7	$\frac{2}{2}$	x.x	852

Monooxy-monoamino-naphthalin-trisulfonsäuren.

Stellung der Gruppen				Stellung der Gruppen				
он	$NH_2$	$(SO_3H)_3$		$\mathbf{OH}$	$NH_2$	$(\mathrm{SO_3H})_3$	Seite	
1 1	2 8	$\frac{3.6.8}{3.5.7}$	==	1 8	2 1	$3.6.8 \\ 2.4.6$	$\begin{array}{c} 845 \\ 845 \end{array}$	
2	1	3.6.8	=	2	1	3.6.8	853	

Monooxy-diamino-naphthalin-monosulfonsäuren.

Stellı	ıng der (	Fruppen		Stellung der Gruppen				
0H	$(\mathbf{NH_2})_2$	$\mathrm{SO_3H}$		$\mathbf{OH}$	$(\mathbf{NH_2})_2$	$SO_3H$	Seite	
1	2.4	7	=	4	1.3	6	838	
1	2.7	3	=	1	2.7	3	832	
1	2.8	5	=	8	1.7	4	836	
1	5.6	3	_	5	1.2	7	832	
1	5.7	3	=	5	1.3	7	833	
1	6.7	3	=	5	2.3	7	833	
1	7.8	5	=	8	1.2	4	836	
2	1.4	6	=	2	1.4	6	848	
2	1.x	8	=	<b>2</b>	1.x	8	850	
<b>2</b>	. 4.8	6	=	3	1.5	7	<b>84</b> 8	

Monooxy-diamino-naphthalin-disulfonsäuren.

Stellung der Gruppen				Stellung der Gruppen				
OН	$(\mathrm{NH_2})_2$	$(\mathrm{SO_3H})_2$		он	$(\mathrm{NH_2})_2$	$(\mathrm{SO_3H})_2$	Seite	
1	2.8	3.5		8	1.7	4.6	840	
1	2.8	3.6	=	8	1.7	3.6	843	
1	7.8	3.6	=	8	1.2	3.6	843	

Dioxy-monoamino-naphthalin-monosulfonsäuren.

Stellun	g der (	Gruppen		Stellung der Gruppen				
$(OH)_2$	$NH_2$	$SO_3H$		$(OH)_2$	$NH_2$	$SO_3H$	Seite	
1.3	7	6	=	6.8	2	3	858	
1.3	8	6	===	6.8	1	3	858	
1.6	5	3	_	2.5	1	7	858	
1.6	7	3		3.8	2	6	858	
1.6	8	3	==	3.8	1	6	858	
2.7	1	4		2.7	1	4	859	

Dioxy-monoamino-naphthalin-disulfonsäure.

Stellu	ng der	Gruppen		Stellung der Gruppen				
$(OH)_2$	$NH_2$	$\rm (SO_3H)_2$		$(OH)_2$	$NH_2$	$(\mathrm{SO_3H})_2$	Seite	
1.8	2	3.6	=	1.8	2	3.6	859	

# 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen.

## a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$ .

1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des Oxybenzols  $\rm C_6H_6O=\rm C_6H_5\cdot OH$  (Bd. VI, S. 110).

Aminoderivate von Monosulfonsäuren des Oxybenzols.

Aminoderivate der 1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 234). Vgl. auch S. 814, 817.

4 - Amino - 1 - oxy - benzol - sulfonsäure - (2), 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2), Aminophenolsulfonsäure I C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart von reduzierenden Substanzen (z. B. Hydrochinon, Pyrogallol, Glycerin. ·SO<sub>2</sub>H Glykose, Kohle, Quecksilber) (Brunner, Vuilleumier, C. 1908 II, 587); bei Anwendung von Resorcin entsteht daneben Resorufin (s. bei seiner Leukoverbindung, dem 2.7-Dioxy-phenoxazin; Syst. No. 4251) (Brunner, Kraemer, B. 17, 1867; NIETZKI, DIETZE, MÄCKLER, B. 22, 3027). Entsteht in sehr geringer Menge auch beim Erhitzen von Nitrobenzol mit konz. Schwefelsäure allein auf 2250 (BR., VU.). Bei der elektrolytischen Reduktion einer Lösung von Nitrobenzol in konz. Schwefelsäure (D: 1,84) an einer Platinkathode bei 80—90° (Noyes, Clement, B. 26, 990). Aus 4-Chlor-1-nitro-benzol (Bd. V. S. 243) beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart reduzierender Substanzen wie Hydrochinon (Br.. Vv.) oder bei der elektrolytischen Reduktion in starker Schwefelsäure (Noyes. Dorrance, B. 28, 2351). Bei der elektrolytischen Reduktion von 4-Nitrophenol (Bd. VI, S. 226) in starker Schwefelsäure (Noy., Do.). Durch Reduktion von Chinon-chlorimid (Bd. VII, S. 619) mit schwefliger Säure (Schmitt. Bennewitz. J. pr. [2] 8, 7; HIRSCH, B. 13, 1906) oder Natriumdisulfit (SCHMITT, BEN.). Durch Einkochen einer Lösung von Chinon-oxim (4-Nitroso-phenol; Bd. VII. 622) in Natriumdisulfitlösung, neben einer

[4-Amino-phenol]-disulfonsäure (Geigy & Co., D. R. P. 71368; Frdl. 3, 57). Bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, R. 27, 1938; Bayer & Co., D. R. P. 81621; Frdl. 4, 58). Beim Erhitzen von 4-Chlor-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 236) mit Ammoniak unter Druck bei Gegenwart von Kupferverbindungen (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 202566; C. 1908 II. 1659). Durch Reduktion von 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 237) mit Zinn und Salzsäure (Post, A. 205, 51). Beim Erwärmen von 4-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 427) mit rauchender (Schmitt, Bennewitz, J. pr. [2] 8, 8; Post, A. 205, 49) oder mit konz. (G. Cohn, A. 309, 236) Schwefelsäure. Beim Erwärmen von p-Anisidin (Bd. XIII, S. 435) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade, neben wenig 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2) (s. u.) (Bauer, B. 42, 2110). Bei kurzem Kochen von Phenacetin (Bd. XIII, S. 461) mit 80—90% ger Schwefelsäure am Rückflußkühler, neben 4-Amino-phenol und Essigester (G. Cohn). Bei 3-stdg. Erhitzen von 6 g 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2) mit 60 ccm n-Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 175—1806 (Bau., B. 42, 2114). — Darst. Man trägt 10 g 4-Amino-phenol in 30 ccm konz. Schwefelsäure in der Kälte ein und erwärmt bis zur vollständigen Lösung auf dem Wasserbade (Bau., B. 42, 2107).

auf dem Wasserbade (BAU., B. 42, 2107).
Nadeln (aus heißem Wasser) (Post). Enthält Krystallwasser, das bei 100° entweicht (Noy., Cle.). Braunt sich beim Erhitzen, ohne bis 300° zu schmelzen (G. Cohn). 1 Tl. löst sich in etwa 1500 Tln. Wasser von 140 (Post. A. 205, 53; vgl. auch Schultz, Stäble, J. pr. [2] 69, 337). Fast unlöslich in Alkohol und Ather (Noy., Cl.E.). Elektrolytische Dissoziations-konstante k bei 25°: 8,31×10-° (EBERSBACH, Ph. Ch. 11, 613). Äußerst leicht löslich in Ammoniak (Schmitt, Ben.), leicht löslich in Natronlauge und Sodalösung (Noy., Do.). Die alkal. Lösungen zeigen nur sehr schwache Fluorescenz (Gel. & Co.). Sie bräunen sich rasch (Post; G. Cohn; Noy., Do.). Eisenchlorid färbt die 0,1% ige wäßr. Lösung der Säure schwach bläulichviolett (Oehler, D. R. P. 79120; Frdl. 4. 113). Liefert beim Erwärmen mit Eisenchlorid und Salzsäure Chinon. (G. COHN). Reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung schon in der Kälte (BRU., KRAE.), ebenso FEHLINGsche Lösung (G. COHN). Bei der Einw. überschüssigen Broms in der Hitze entsteht Bromanil (Bd. VII, S. 642) (Schultz, Stä., J. pr. [2] 69, 337; vgl. Post, A. 205, 53). Bei der Einw. von 8 g Brom auf eine wäßrige, mit Els gekühlte Suspension von 10 g 4-Amino-phenol-sulfon-säure-(2) bilden sich geringe Mengen von Chinonsulfonsäure (Bd. XI, S. 330) (SCHULTZ, STÄ., J. pr. [2] 69, 341). Beim Eintragen von Bleidioxyd in eine Suspension der Säure in verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung entsteht in reichlicher Menge Chinonsulfonsäure (Schultz, Stä.). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf mit Wasser verriebene 4 · Amino - phenol - sulfonsäure - (2) entsteht 4 · Diazo - phenol - sulfonsäure - (2) (Syst. No. 2202) (Ben., J. pr. [2] 8, 52). Diese entsteht auch beim Erwärmen der 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) mit Salpetersäure, selbst in Gegenwart von Harnstoff (Ben.), neben etwas Chinon (Ben.; Schultz, Stä.). Beim Erhitzen mit starker Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 170° entsteht salzsaures 4-Amino-phenol (Nov., Cle.). — Verwendung zur Darstellung eines schwarzen Schwefelfarbstoffes: Dahl & Co., D. R. P. 116338; C. 1901 I, 76; Schultz, Tab. No. 721. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAY. & Co., D. R. P. 79166; Frdl. 4, 751. — BaC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>NS (bei 1000). Blättchen (BEN.).

4-Amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(2), 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2)  $C_7H_9O_4NS = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot SO_3H$ . Beim Erwärmen einer Lösung von p-Anisidin ( $\dot{\text{Bd}}$ .  $\dot{\text{XIII}}$ , S. 435) in konz. Schwefelsäure mit rauchender Schwefelsäure ( $\dot{\text{20}}_{0/0}$  S $\dot{\text{O}}_{3}$ ) auf 55° (BAUER, B. 42, 2110). Beim Versetzen einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der 4-Benzalamino-anisol-sulfonsäure-(2) (S. 808) mit Säure bis zur sauren Reaktion (B., B. 42, 2109). Bei 1-stdg. Kochen von N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-anisol-sulfonsäure-(2)] (S. 809) mit 30% iger Schwefelsäure unter Rückfluß (B., B. 42, 2113). — Scheidet sich aus konzentrierter wäßriger Lösung wasserfrei in Krystallkörnern, aus verdünnter wäßriger Lösung mit 2 H<sub>2</sub>O in Prismen und Nadeln aus, die das Krystallwasser beim Liegen an der Luft verlieren. Beginnt von 320° an braun zu werden, verkohlt bei weiterem Erhitzen allmählich; sehr wenig löslich in Wasser, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln; die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid allmählich eine violette Färbung (B. B. 42, 2109). — Oxydiert sich leicht an der Luft, noch leichter in alkalischer Lösung; reduziert ammoniakalische Silberlösung sofort in der Kälte. Fehlingsche Lösung in der Kälte allmählich, sofort in der Wärme (B., B. 42, 2109). Gibt man zu einer natronalkalischen, mit Natriumnitrit versetzten Lösung von 4-Amino-anisolsulfonsäure-(2)  $20^{9}/_{0}$ ige Schwefelsäure unter Eiskühlung, so erhält man 4-Diazo-anisol-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 2202) (B., B. 42, 2110). 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2) liefert bei 3-stdg. Erhitzen mit n-Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 175-180° 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (S. 806) (B., B. 42, 2114).

4-Amino-1-äthoxy-benzol-sulfonsäure-(2), 4-Amino-phenetol-sulfonsäure-(2)  $C_8H_{11}O_4NS = H_2N \cdot C_8H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen von p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436) mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure (Hoffmann-La Roche & Co.,

- D. R. P. 98839; C. 1898 II, 1189). Beim Kochen von 4-Acetamino-phenetol-sulfonsäure-(2) (s. u.) mit starker Alkalilauge oder mit mäßig verdünnter Schwefelsäure (G. Cohn, A. 309, 234). --- Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (H.-LA R. & Co.).
- **4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2)-anilid**  $C_{12}H_{12}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Man führt 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in das entsprechende Chlorid über und setzt dieses mit Anilin um (Post, A. **205**, 62). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, unlöslich in Äther und Petroläther.
- 4 Anilino phenol sulfonsäure (2), 4 Oxy diphenylamin sulfonsäure (3)  $C_{12}H_{11}O_4NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch 24-stdg. Einw. von kalter konzentierter Schwefelsäure auf 4-Oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 444) (WIELAND, GAMBARJAN, B. 39, 1504). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 290—291° unter Aufschäumen. Fast unlöslich in organischen Solvenzien, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Färbt sich mit Eisenchlorid, Dichromat oder Permanganat intensiv rot. Reduziert Silbernitratlösung und warme Fehlingsche Lösung.
- **2'.4' Dinitro 4 oxy diphenylamin sulfonsäure (3)**  $C_{12}H_9O_8N_3S$ , Formel I. B. Durch Kochen äquimolekularer Mengen 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 263) in sodaalkalischer Lösung (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 111892; C. 1900 II, 610). Geht durch Reduktion zunächst in die Nitro-amino-oxy-diphenylamin-

sulfonsäure der Formel II (S. 809) (KALLE & Co., D. R. P. 139679; C. 1903 I, 748), darauf in die Diamino-oxy-diphenylamin-sulfonsäure (S. 809) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 120561; C. 1901 I, 1130) über. Liefert mit 1 Mol.-Gew. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol 2'.4'-Dinitro-4-[2.4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin-sulfonsäure-(3) (s. u.) (B. A. S. F.).

- O.N-Bis-[2.4-dinitro-phenyl]-[4-amino-phenol-sulfonsäure-(2)], 2'.4'-Dinitro-4-[2.4-dinitro-phenoxy]-diphenylamin-sulfonsäure-(3)  $C_{18}H_{11}O_{12}N_5S = (O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot C_6H_3[O\cdot C_6H_3(NO_2)_2]\cdot SO_3H$ . B. Aus 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und 2 Mol.-Gew. 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol beim Kochen in sodaalkalischer Lösung (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 111892; C. 1900 II, 610). Schwach gelb gefärbte Blättchen. F: 166°. Gibt beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen schwarzen Schwefelfarbstoff. Natriumsalz. Hellgelbe goldglänzende Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 4-Benzalamino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_4NS = C_6H_5 \cdot CH: N \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_3H$ . B. Das Dikaliumsalz entsteht durch Einw. von Benzaldehyd in Alkohol auf eine alkal. Lösung der 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (BAUER, B. 42, 2107). Die freie Säure ist nicht bekannt; sowohl das Monokalium wie das Dikaliumsalz werden in wäßr. Lösung durch Säuren unter Bildung von Benzaldehyd und 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) zersetzt.  $KC_{13}H_{10}O_4NS$ . B. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die wäßr. Lösung des Dikaliumsalzes (s. u.) bis zum Verschwinden der alkal. Reaktion (B.). Gelblichweiße Prismen (aus Wasser). In Wasser viel schwerer löslich als das Dikaliumsalz; unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Beim Kochen der wäßr. Lösung tritt Geruch nach Benzaldehyd auf.  $K_2C_{13}H_9O_4NS + H_2O$ . Grünlichgelbe Nadeln und Blättchen (aus Wasser + Alkohol). Verliert bei 110° im Vakuum das Krystallwasser. Sehr leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion und grüngelber Farbe, unlöslich in allen übrigen Lösungsmitteln.
- 4-Benzalamino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(2), 4-Benzalamino-anisol-sulfonsäure-(2)  $C_{14}H_{13}O_4NS = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht durch Behandeln des Dikaliumsalzes der 4-Benzalamino-phenol-sulfonsäure (2) (s. o.) mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Bauer, B. 42, 2108). Die freie Säure ist nicht bekannt; das Kaliumsalz wird in wäßr. Lösung durch Säuren sofort in Benzaldehyd und 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2) zerlegt.  $KC_{14}H_{12}O_4NS + H_2O$ . Gelblichweiße Blättchen (aus Wasser). Löslich in Wasser, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.
- 4-Acetamino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_8H_9O_5NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf eine wäßr. Suspension der 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) in Gegenwart von Natriumacetat (Dahl. & Co., D. R. P. 147530; C. 1904 I, 233). Nadeln. Schmilzt bei hoher Temperatur unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: D. & Co.
- 4-Acetamino-1-äthoxy-benzol-sulfonsäure-(2), 4-Acetamino-phenetol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{13}O_5NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot SO_3H$ . B. Bei 1—2-stdg. Erhitzen

von Phenacetin (Bd. XIII, S. 461) mit der dreifachen Menge konz. Schwefelsäure (G. COHN, A. 309, 233). Das Natriumsalz entsteht durch Erhitzen einer wäßr. Lösung von 2-Brom4-acetamino-phenetol (Bd. XIII, S. 516) mit Natriumsulfit oder Natriumdisulfit unter Druck (HOFFMANN-LA ROCHE & Co., D. R. P. 101777; C. 1899 I, 1175). Das Natriumsalz entsteht auch beim Erhitzen des Natriumsalzes der 4-Amino-phenetol-sulfonsäure-(2) (S. 807) mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid (H.-La R. & Co., D. R. P. 98839; C. 1898 II, 1189). — Die freie Säure ist nur in verdünnter wäßriger Lösung beständig (H.-La R. & Co., D. R. P. 101777; G. COHN). — NaC<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>NS. Nädelehen (aus verd. Alkohol oder Wasser). Luftbeständig; wird durch kurzes Koehen mit Laugen oder Säuren in Essigsäure und 4-Amino-phenetol-sulfonsäure-(2) gespalten (G. COHN).

- N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(2)], N.N'-Oxalyl-bis-[4-amino-anisol-sulfonsäure-(2)], N.N'-Bis-[4-methoxy-3-sulfo-phenyl]-oxamid  $C_{16}H_{16}O_{10}N_{9}S_{2}=[-C0\cdot NH\cdot C_{6}H_{3}(0\cdot CH_{3})\cdot SO_{3}H]_{2}.$  B. Beim kurzen Erhitzen von Oxalsäure-bis-[(4-methoxy-phenylimid)-ehlorid] (Bd. XIII, S. 473) in konz. Schwefelsäure neben geringen Mengen 5-Methoxy-isatin (Syst. No. 3240) (Bauer, B. 42, 2113). Bei kurzem Erwärmen von Oxalsäure-di-p-anisidid (Bd. XIII, S. 472) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (B.). Nadeln mit 8  $\rm H_{2}O$  (aus Wasser + etwas Salzsäure). Verliert bei 115° im Vakuum das Krystallwasser. Schmilzt bei 261° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser unter starker Abkühlung, wenig löslieh in Alkohol, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Schmeckt erst kühlend, dann bitter. Geht bei 1-stdg. Kochen mit 30°/ $_{0}$ iger Schwefelsäure in 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(2) (S. 807) über.
- 4 Nitro 4' oxy 2 amino diphenylamin sulfonsäure (3')  $C_{12}H_{11}O_6N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch partielle Reduktion der entspreehenden Dinitrooxy-diphenylamin-sulfonsäure (S. 808) (KALLE & Co., D. R. P. 139679; C. 1908 I, 748). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Schwefelkohlenstoff einen Thioharnstoff, der mit Schwefel und Sehwefelalkali einen graublauen Sehwefelfarbstoff liefert.
- 4'.6'-Dinitro-4-oxy-3'-amino-diphenylamin-sulfonsäure-(3)  $C_{12}H_{10}O_8N_4S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kondensiert 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) mit 1 Mol.-Gew. 4-6-Diehlor-1.3-dinitro-benzol (Bd. V, S. 265) und behandelt das Reaktionsprodukt mit Ammoniak unter Druek (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 116172; C. 1901 I, 75). Gibt in der Schwefel-Sehwefelalkali-Schmelze einen sehwarzen Farbstoff. Natriumsalz. Gelbe Nädelehen. Leicht löslich in Wasser.
- 4'-Oxy-2.4-diamino-diphenylamin-sulfonsäure-(3')  $H_2N$  SO<sub>3</sub>H  $C_{12}H_{13}O_4N_3$ S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der entspreehenden Dinitro-oxy-diphenylamin-sulfonsäure (S. 808) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 120561; C. 1901 II, 1130; Cassella & Co., D. R. P. 126175; C. 1901 II, 1107). Ist durch Oxydation in Oxy-amino-phenazin-sulfonsäure (Syst. No. 3781) überführbar (A.-G. f. A.; vgl. C. & Co.).
- N-[2-Oxy-phenyl]-N'-[4-oxy-3-sulfo-phenyl]-4.6 dinitro phenylendiamin (1.3) C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>9</sub>N<sub>4</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von 1 Mol.-Gew. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) mit 1 Mol.-Gew. 5'-Chlor-2'.4'-dinitro-2-oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 365) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114270; C. 1900 II, 999). Durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein grünsehwarzer Farbstoff. Natriumsalz. Gelbrote Nadeln (aus verd. Alkohol).
- $N-[4-Oxy-phenyl]-N'-[4-oxy-3-sulfo-phenyl]-4.6-dinitro-phenylendiamin-(1.3) <math display="inline">C_{18}H_{14}O_3N_4S=(O_2N)_2C_8H_2(NH\cdot C_6H_4\cdot OH)\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot SO_3H.$  B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 11 Tln. 5'-Chlor-2'.4'-dinitro-4-oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 445) mit 7,5 Tln. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und 110 Tln. Alkohol unter Zusatz von 12 Tln. krystallisiertem Natriumaeetat im Autoklaven auf 120° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114270; C. 1900 II, 999). Krystalle (aus konzentrierter wäßriger Lösung). Sehr leieht löslich in Wasser; leicht durch Kochsalz fällbar. Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht ein blauschwarzer Farbstoff.
- N.N'- Bis [4 oxy 3 sulfo phenyl] 46 dinitro phenylendiamin (1.3)  $C_{18}H_{14}O_{12}N_4S_2 = (O_2N)_2C_6H_2[NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Bei 4-stdg. Kochen von 71,1 Tln. 4.6-Dichlor-1.3-dinitro-benzol, 120 Tln. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2), 170 Tln. krystallisiertem Natriumacetat und 1500 Tln. Wasser am Rückflußkühler (Bad. Anilin- u. Sodaf.,

D. R. P. 121211; C. 1901 I. 1395). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur unter Verpuffung; leicht löslich in heißem Wasser mit gelbroter Farbe, schwer in Alkohol (B. A. S. F., D. R. P. 121211). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali einen grünschwarzen Farbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 112298; C. 1900 II, 699).

- 6-Chlor-4-amino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_4NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen von 2-Chlor-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 631) oder von 2.6-Dichlor-chinon-chlorimid-(4) (Bd. VII, S. 634) mit einer konz. Lösung von Natriumdisulfit (Kollrepp, A. 234, 21, 25). Krystallisiert aus heißem Wasser in wasserfreien Nadeln; diese gehen bei einwöchigem Stehen unter Wasser in Krystalle mit  $2^{1}/_{2}H_{2}O$  über. die bei  $120^{\circ}$  das Krystallwasser verlieren; bräunt sich bei  $250^{\circ}$ ; schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, ziemlich löslich in siedendem  $80-90^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei  $25^{\circ}$ :  $8,22\times10^{-5}$  (Ebersbach, Ph. Ch. 11, 614). Reduziert beim Kochen Fehllnssche Lösung und Silberlösung (K.). Salze: K. Cu( $C_6H_5O_4NClS$ ). Gelbbraune Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser; etwas löslich in heißem.  $Zn(C_6H_5O_4NClS)_2$ . Prismen. Etwas leichter löslich in heißem Wasser als das Kupfersalz. Ni( $C_6H_5O_4NClS$ ). Grüne Prismen. Äußerst schwer löslich in heißem Wasser.
- 6-Nitro-4-amino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. eines abgekühlten Gemisches von 40 Tln. Salpetersäure von 40° Bé und 40 Tln. Schwefelsäuremonohydrat auf eine auf  $-5^\circ$  abgekühlte Lösung von 75,6 Tln. 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) in 320 Tln. Schwefelsäure von 66° Bé (Bad. Anilin- u. Sodaf.. D. R. P. 113337; C. 1900 II, 656). Blaß rötlichbraune Nädelchen (aus Wasser). Unlöslich in Alkohol und in kaltem Wasser, löslich in heißem Wasser (B. A. S. F., D. R. P. 113337). Liefert mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol 5.2'.4'-Trinitro-4-oxy-diphenyl-amin-sulfonsäure-(3) (s. u.) (B. A. S. F., D. R. P. 113337). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 123610; C. 1901 II, 797.
- 4.4' Diamino diphenylsulfid disulfonsäure (2.2')  $C_{12}H_{12}O_8N_2S_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid-disulfonsäure-(2.2') (Bd. XI. S. 239) mit Zinkstaub in salzsaurer (Schmidt, B. 39, 615) oder alkal. (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 210564; C. 1909 II, 162) Lösung. Bei der Einw. von kalter rauchender Schwefelsäure ( $60^9/_0$  SO $_3$ ) auf eine Lösung von 4.4'-Diamino-diphenylsulfid (Bd. XIII, S. 535) in wenig konz. Schwefelsäure (Sch.). Krystallinisches Pulver. Fast unlöslich in Wasser (Sch.).
- 5-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(2), 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2), Amino-phenolsulfonsäure IV C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. André, Dissertation [Bonn 1909], S. 24, 31.

   B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Tl. 3-Amino-phenol mit 3 Tln.

  Schwefelsäure von 66° Bé im Wasserbade (Oehler, D. R. P. 70788; Frdl. 3. 59). Durch 5-stdg. Erwärmen von 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) (S. 816) mit Schwefelsäure von 66° Bé im Wasserbade (Oe., D. R. P. 70788). Durch 6—8-stdg. Erwärmen der 5-Amino-phenol-disulfonsäure-(2.4) (S. 817) mit Schwefelsäure von 66° Bé auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 84143; Frdl. 4, 113). Tafeln oder Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (Oe., D. R. P. 70788). Die 0,1%-jige wäßr. Lösung wird von Eisenchlorid weinrot gefärbt (Oe., D. R. P. 79120; Frdl. 4, 113). Läßt sich durch Diazotierung, Reduktion der Diazoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure und Versulfanlösung in Phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 234) überführen (André, S. 23, 27). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° oder durch trockne

Destillation mit Calciumhydroxyd entsteht 3-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 401) (André, S. 24, 25). Durch 8—10-stdg. Erhitzen einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes mit äthylschwefelsaurem Natrium im Autoklaven auf 170—180° entsteht 3-Äthylamino-phenol (Bd. XIII, S. 408) (Bayer & Co., D. R. P. 82765; Frdl. 4, 108). — NaC<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O<sub>4</sub>NS (über Schwefelsäure getrocknet) (André, S. 21, 22). Krystallisiert aus  $96^{\circ}$ / $_{\circ}$ igem Alkohol in Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (André, S. 21; vgl. Oe., D. R. P. 70788). Sehr leicht löslich in Wasser (Oe.). — Bariumsalz. Krystalle mit 3 H<sub>2</sub>O (Oe., D. R. P. 70788).

Eine von GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 73, 531 hergestellte Aminophenolsulfonsäure, die möglicherweise mit 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) zu identifizieren ist, s. S. 817.

- 5 Anilino phenol sulfonsäure (2), 3 Oxy diphenylamin sulfonsäure (4)  $C_{12}H_{11}O_4NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_3H^{-1}$ ). B. Durch Erwärmen von 3-Oxy-diphenylamin (Bd. XIII. S. 410) mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 76415; Frdl. 4, 87). Ziemlich leicht löslich in Wasser; Eisenchlorid färbt die neutrale oder saure Lösung violettschwarz (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 76415). Kondensation mit Phthalsäureanhydrid zu einem Rhodaminfarbstoff: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 80065; Frdl. 4, 257.
- 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_4NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-6-nitro-phenolsulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 238) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 132423; H<sub>2</sub>N. SO<sub>3</sub>H C. 1902 II, 170). Beim Erwärmen von 4-Chlor-2-amino-phenol (Bd. XIII. S. 383) in 4 Tln. Schwefelsäuremonohydrat auf dem Wasserbade (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 144618; C. 1903 II. 974; BAYER & Co., D. R. P. 194935; C. 1908 I. 1114; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). Entsteht auch aus 4-Chlor-2-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 384) durch Sulfurieren und Verseifen des Reaktion-produktes (Bay. & Co., D. R. P. 194935). Krystallinische Aggregate (aus heißem Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,35 Tle., bei 95° 1,69 Tle. (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 148198; C. 1904 I., 413). Beim Einleiten von Phosgen in die Lösung der Säure in Natronlauge bei 5—10° entsteht 5-Chlor-benzoxazolon-sulfonsäure (7)

  HO<sub>3</sub>S·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<NH OC (Syst. No. 4333) (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I., 1812). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 140710, 144618; C. 1903 I., 1058; II, 974; Höchtser Farbw., D. R. P. 138043, 160040; C. 1903 I., 547; 1905 I., 1288; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 141497; C. 1903 I., 1381; BAY. & Co., D. R. P. 157786, 164317, 164318, 164319, 166768, 174557, 180481; C. 1905 I., 481; II, 1564, 1565; 1906 I, 519; II. 1540; 1907 I. 1368.
- 4-Nitro-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_6O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Schwefelalkalien auf das Dikaliumsalz der 4.6-Dinitro-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 238); man scheidet die freie Säure mit verd. Mineralsäuren ab (Bad. Anilin-u. Sodaf., D. R. P. 123611; C. 1901 II, 797). Fast farblose Krystalle mit 1  $H_2O$  (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 285° unter Verpuffung (B. A. S. F., D. R. P. 123611). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 18266, 123611, 125491; C. 1901 I, 653; II, 797, 1186; Höchster Farbw., D. R. P. 127419, 160040; C. 1902 I. 152; 1905 I, 1288. Salze: B. A. S. F., D. R. P. 123611. Monokaliumsalz. Zinnoberrote Nadeln (aus Wasser). In heißem Wasser leicht löslich mit rötlichgelber Farbe. Dikaliumsalz. Bläulichrotes Krystallpulver (aus Wasser + Alkohol). In Wasser sehr leicht löslich mit roter Farbe. Bariumsalz. Sehr wenig löslich in Wasser.
- 4-Chlor-3-nitro-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_5O_6N_2ClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt eine Lösung der 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2) in Natronlauge mit Phosgen, nitriert  $H_2N$ . SO<sub>3</sub>H die gebildete 5-Chlor-benzoxazolon-sulfonsäure-(7)  $HO_3S \cdot C_6H_2Cl = NH$  CO (Syst. No. 4333) mit Salpeterschwefelsäure und kocht die entstandene 5-Chlor-6-nitro-benzoxazolon-sulfonsäure-(7) mit Calciumhydroxyd und Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). Natriumsalz. Nädelchen (aus konzentrierter wäßriger Lösung). Löslich in Wasser mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Alkalien braunrot wird.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) So formuliert auf Grund der Angaben des nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erteilten D. R. P. 245 230 (C. 1912 I, 1347) von LEONHARDT & Co.

4.6-Diamino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(2), 4.6-Diamino-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_6H_8O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4.6-Dinitro-phenol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 238) mit Zinkstaub und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 128619; C. 1902 I, 550). Durch Verseifung von 6-Amino-4-acetamino-phenol-sulfonsäure-(2) (s. u.) (Cassella & Co., D. R. P. 163185; C. 1905 II, 1300). — In Wasser leicht löslich (H. F.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F.

**6 - A**mino - **4 - a**cetamino - phenol - sulfonsäure - (2)  $C_8H_{10}O_5N_2S = (CH_3 \cdot CO\cdot NH)(H_2N)C_6H_2(OH) \cdot SO_3H$ . B. Aus 4-Acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 460) durch aufeinanderfolgendes Sulfurieren, Nitrieren und Reduzieren (Cassella & Co., D. R. P. 149106, 163185; C. 1904 I, 700; 1905 II, 1300). Beim Behandeln von 22,6 Tln. des Natriumsalzes der 4.6-Diamino-phenol-sulfonsäure-(2) (s. o.) mit 10,2 Tln. Essigsäureanhydrid; man versetzt mit Salzsäure bis zur sauren Reaktion (Höchster Farbw., D. R. P. 164295; C. 1905 II, 1701). Entsteht auch beim Behandeln einer Lösung des salzsauren Salzes der 4.6-Diamino-phenol-sulfonsäure-(2) in der Wärme mit 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (H. F.). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 163185; H. F.). Die Salze sind leicht löslich (C. & Co., D. R. P. 163185). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.. D. R. P. 149106, 156564; C. 1904 I, 700; 1905 I, 480.

6-Amino-4-[acetyläthylamino]-phenol-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_{14}O_5N_2S = [CH_3\cdot CO\cdot N(C_2H_5)](H_2N)C_6H_2(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus 4-[Acetyläthylamino]-phenol (Bd. XIII, S. 467) durch aufeinanderfolgendes Sulfurieren, Nitrieren und Reduzieren (Cassella & Co., D. R. P. 167258; C. 1906 I, 1123). — Verwendung zur Darstellung von Monoazofarbstoffen: C. & Co.

Aminoderivate der 1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 239). Vgl. auch S. 814, 817.

4-Chlor-2 (?)-amino-phenol-sulfonsäure-(3) \(^1\)) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>NClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-2-nitro-phenol (Bd. VI, S. 238) mit Sulfiten oder Disulfiten (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 135014, 148198; C. 1902 II, 1086; 1904 I, 413). — Prismatische Nädelchen (aus Wasser). 100 Tle. Wasser lösen bei 20\(^0\) 1,24 Tle., bei 95\(^0\) 4,50 Tle. (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 148198). Wenig löslich in Alkohol; die mit Essigsäure schwach angesäuerte Lösung des Natriumsalzes wird durch Eisenchlorid tief braun gefärbt (I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 135014, 148198. — Salze: I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung. Ammoniumsalz. Spieße. — Natriumsalz. Blättchen (aus Wasser). In heißem Wasser ziemlich leicht löslich. — Kupfersalz. In Wasser löslich. — Das Bariumsalz und Calciumsalz sind in heißem Wasser etwas löslich.

4-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(3), 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(3)  $C_6H_7O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-phenol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 240) mit Eisen und Essigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 150982; C. 1904 I, 1235). Durch Diazotieren der Phenylendiamin-(1.4)-sulfonsäure-(2) (S. 713) und Verkochen der erhaltenen Diazoverbindung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 160170; C. 1905 I, 1448). Durch Spaltung der aus diazotiertem Anilin und Phenol-sulfonsäure-(3) erhältlichen Azoverbindung mit Zimnchlorür und Salzsäure (Schultz, Stäble, J. pr. [2] 69, 336). — Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Schwärzt sich bei 270°, bläht sich bei 285° auf; 100 Tle. Wasser lösen bei 14° ca. 2 Tle.; unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht löslich in Ammoniak oder Alkalien; die alkal. Lösungen färben sich dunkelrotbraun; Eisenchlorid färbt die neutrale Lösung bräunlichviolett (Sch., St.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte (Sch., St.). Energische Oxydation führt zu Chinon (Sch., St.). Uberschüssiges Brom bewirkt in der Hitze Bildung von Bromanil (Bd. VII, S. 642) (Sch., St.). Bei der Einw. von 8 g Brom auf eine wäßrige, mit Eis gekühlte Lösung von 10 g der Säure entsteht eine geringe Menge von Chinonsulfonsäure (Bd. XI, S. 330); Chinonsulfonsäure bildet sich auch in geringer Menge bei der Einw. von Bleidioxyd und verd. Schwefelsäure (Sch., St.). Beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure sowie bei der Einw. verd. Salpetersäure entsteht 4-Diazo-phenol-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 2202) (Sch., St.). — KC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>NS + C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS. Rautenförmige Krystalle. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Sch., St.). — Ba(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>NS)<sub>2</sub>. Beiderseits zugespitzte Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in kaltem Alkohol (Sch., St.).

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund einer Privatmitteilung der I. G. Farbenindustrie A. G.

- 4-Amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(3), 4-Amino-anisol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_9O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von saurem schwefelsaurem p-Anisidin (Bd. XIII, S. 435) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 146655; C. 1903 II, 1301). Durch Kochen von 4-Nitro-anisol (Bd. VI, S. 230) mit Disulfit (A.-G. f. A.). Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. Natriumsalz. Krystalle (aus konzentrierter wäßriger Lösung). Leicht löslich.
- 4-Amino-1-äthoxy-benzol-sulfonsäure-(3), 4-Amino-phenetol-sulfonsäure-(3)  $C_8H_{11}O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(0\cdot C_2H_5)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von saurem schwefelsaurem p-Phenetidin (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 146655; C. 1903 II. 1301). Durch Kochen von 4-Nitro-phenetol (Bd. VI. S. 231) mit Disulfit (A.-G. f. A.). Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. Natriumsalz. Krystalle (aus konzentrierter wäßriger Lösung). Leicht löslich.
- 4-Amino-1-phenoxy-benzol-sulfonsäure-(3), 4-Amino-diphenyläther-sulfonsäure-(3)  $C_{12}H_{11}O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot C_6H_5)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen des sauren Sulfats des 4-Amino-diphenyläthers (Bd. XIII, S. 438) auf 180° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 169357; C. 1906 I, 1307). Schwer löslich in Wasser. Natriumsalz. Schwer löslich in Wasser. Kupfersalz. Gelblichgrüne Flocken. Calciumsalz. Schwer löslich. Bariumsalz. Sehr schwer löslich.
- 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $O_2N$   $O_3H$   $O_2N$   $O_3H$   $O_2N$   $O_3H$   $O_2N$   $O_3H$   $O_3H$
- 4-Oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin-sulfonsäure-(2)  $C_{14}H_{16}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von schwefliger Säure oder von sauren Sulfiten auf Phenolblau (Bd. XIII, S. 88) (GEIGY & Co., D. R. P. 132221; C. 1902 II, 81). Löslich in Wasser in jedem Verhältnis, leicht löslich in heißem Alkohol.
- 6-Chlor-4-amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(3), 6-Chlor-4-amino-anisol-sulfonsäure-(3)  $C_7H_8O_4NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des sauren Sulfats des 2-Chlor-4-amino-anisols (Bd. XIII, S. 511) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 198469; C. 1908 I, 2120). Schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser. Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 6-Chlor-4-amino-1-äthoxy-benzol-sulfonsäure-(3), 6-Chlor-4-amino-phenetol-sulfonsäure-(3)  $C_8H_{10}O_4NCIS = H_2N\cdot C_8H_2CI(0\cdot C_4H_5)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen des sauren Sulfats des 2-Chlor-4-amino-phenetols (Bd. XIII, S. 511) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 198469; C. 1908 I, 2120). Schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser. Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser.
- 5 Amino 1 oxy benzol sulfonsäure (3), 5-Amino-phenolsulfonsäure (3), Amino-phenolsulfonsäure V C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch 7-stdg. Erhitzen von Anilin-disulfonsäure-(3.5) (S. 779) mit Natronlauge auf 220° (OEHLER, D. R. P. 79120; H<sub>2</sub>N. SO<sub>3</sub>H Frdl. 4, 112). Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser. Eisenchlorid färbt die 0,1°/oige wäßr. Lösung schwach bräunlichrot. Wird von Salzsäure bei 200° nicht zersetzt. Natriumsalz. Blättchen mit 2 H<sub>2</sub>O. Leicht löslich in Wasser. Bariumsalz. Nadeln oder Blättchen. Schwer löslich in Wasser.
- 6-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(3), 6-Amino-phenolsulfonsäure-(3)  $C_6H_7O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoxazolon (Syst. No. 4278) durch Sulfurieren und Kochen der entstandenen Benzoxazolon-sulfonsäure-(6)  $HO_3S\cdot C_6H_3 < \stackrel{NH}{O} > CO$  (Syst. No. 4333) mit Natronlauge am Rückflußkühler (Cassella & Co., D. R. P. 197496; C. 1908 I, 1656). Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Läßt sich durch Diazotieren und Verkochen der Diazolösung mit Alkohol in Phenol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 239) überführen. Natriumsalz. Leicht löslich.

4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(3)  $C_6H_6O_4NClS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurierung von 5-Chlor-benzoxazolon  $C_6H_3Cl < NH_2CO$  (Syst. No. 4278) oder 5-Chlor-2-methyl-benzoxazolon  $C_6H_3Cl < NH_2CO$  (Syst. No. 4195) und Verseifung der entstandenen Cl Sulfonsäuren (Bayer & Co., D. R. P. 194935; C. 1908 I. 1114). — Schwer löslich in kaltem Wasser.

Aminoderivat der 1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(2) oder der 1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(3).

2.5.6- oder 3.5.6-Trichlor - 4 - oxy - 4'-dimethylamino-diphenylamin-sulfonsäure (3 oder 2)  $C_{14}H_{13}O_4N_2Cl_3S$ , Formel I oder II. B. Entsteht, neben 2.3.6- oder 2.3.5-Trichlor-4-oxy-4'-dimethylamino-diphenylamin (Bd. XIII. S. 515), beim Leiten von schwefliger Säure durch ein Gemenge von 1 Tl. 2.3.5-Trichlor-chinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (Bd. XIII. S. 89) und 50 Tln. Wasser unter Erwärmen; der gebildete Niederschlag wird unter

Erwärmen in wäßr. Ammoniak gelöst; beim Kochen der Lösung fällt zunächst das Trichloroxy-dimethylamino-diphenylamin aus (Schmitt, Andresen, J. pr. [2] 24, 442). — Blättchen. Unlöslich in Wasser, Alkohol. Äther, Benzol. Unlöslich in verdünnten Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure und daraus durch Wasser unverändert fällbar. Die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich. — Bariumsalz. Krystalle (aus Wasser). In kaltem Wasser schwer löslich.

#### Aminoderivate der 1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 241). Vgl. auch S. 817.

- 2-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure (4), 2-Amino-phenol-sulfonsäure (4), Aminophenolsulfonsäure II C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 245) mit Zinn und Salzsäure (Post. A. 205, 52). Beim Erwärmen von 2-Aminophenol (Bd. XIII, S. 354) mit rauchender Schwefelsäure (Post). Farblose Rhomboeder mit ½ H<sub>2</sub>O. Monoklin prismatisch (Levin, J. 1882, 1010; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 337). Nicht schmelzbar (Post). Löslich in 100 Tln. Wasser von 14° (Post: G. Schultz, Stäble, J. pr. [2] 69, 337). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9.41×10-5 (Ebersbach, Ph. Ch. 11. 612). Eisenchlorid färbt die 0,1°/0 ige wäßrige Lösung der Säure intensiv kirschrot. später braun (Oehler, D. R. P. 79120; Frdl. 4, 113). Liefert beim Diazotieren 2-Diazo-phenol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202) (Bennewitz, J. pr. [2] 8. 53). Liefert mit Phosgen Benzoxazolon-sulfonsäure-(5) HO<sub>3</sub>S· C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> ~ NH ~ CO (Syst. No. 4333) (Höchster Farbw., D. R. P. 188378; C. 1907 II. 1467). Dient zur Darstellung des Azofarbstoffs Diamantschwarz (Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 157); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. ferner Schultz, Tab. No. 158, 159, 11, 1564, 1565; 1906 I. 519; II, 1540; 1907 I. 1368; Höchs
- 2-Amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(4), 2-Amino-anisol-sulfonsäure-(4)  $C_7H_9O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-anisol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 246) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Gnehm, Knecht, J. pr. [2] 74, 98). Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung färbt sich durch Oxydation braun, mit verdünnter neutraler Eisenchloridlösung bordeauxrot und reduziert Silbernitratlösung.
- 2-Amino-1-phenoxy-benzol-sulfonsäure-(4), 2-Amino-diphenyläther-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_{11}O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot C_6H_5)\cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-diphenyläther-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 246) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 156156; C. 1904 II, 1674). Blättchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser (B. A. S. F.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F. Verwendung zur Darstellung eines Farbstoffs der Triphenylmethanreihe: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 171684; C. 1906 II, 645.

phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 245) in sodaalkalischer Lösung und Reduktion der erhaltenen 2-Nitro-1-o-toluolsulfonyloxy-benzol-sulfonsäure-(4) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 195226; C. 1908 I, 1224). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co.

- 2-Amino-1-p-toluolsulfonyloxy-benzol-sulfonsäure-(4)  $C_{13}H_{13}O_6NS_2=H_2N\cdot C_6H_3(O\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion von 2-Nitro-1-p-toluolsulfonyloxy-benzol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 246) mit Eisen und Essigsäure (Cassella & Co., D. R. P. 195226; C. 1908 I, 1224). Krystalle. Liefert mit salpetriger Säure eine nahezu unlösliche sehwach gelblich gefärbte Diazoverbindung. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co. Natriumsalz. Blättchen. Löslich in heißem Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther.
- 2 Amino phenol sulfonsäure (4) anilid  $C_{12}H_{12}O_3N_2S = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$ . B. Durch Erwärmen von 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) mit Phosphorpenta-chlorid und Hinzufügen von Anilin zu dem Reaktionsprodukt (Post, A. 205, 58, 61). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205°. Unlöslich in Äther und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 2'.4'- Dinitro-2-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(5)  $O_2N$  OH  $C_{12}H_9O_8N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Aminophenol-sulfonsäure-(4) mit der äquimolekularen Menge 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol beim Erhitzen in Sodalösung (Bad. Anilinu. Sodaf., D. R. P. 113795; C. 1900 II, 797). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali entsteht ein grünschwarzer Baumwollfarbstoff. Natriumsalz. Gelbrote Kryställchen.
- 2-Benzamino-phenol-sulfonsäure-(4)  $C_{13}H_{11}O_5NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen von 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbade (Post, A. 205, 56, 59).  $NaC_{13}H_{10}O_5NS + 4^1/_2H_2O$ . Nadeln. Verwittert beim Liegen an der Luft. Verliert das Krystallwasser vollständig über Schwefelsäure. Leicht löslich in Alkohol und Wasser.  $Ca(C_{13}H_{10}O_5NS)_2 + 4^1/_2H_2O$ . Krystalle. Verliert das Krystallwasser bei 160°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Wasser.  $Sr(C_{13}H_{10}O_5NS)_2 + 4^1/_2H_2O$ . Schuppen. Verliert das Krystallwasser bei 160°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol.  $Ba(C_{13}H_{10}O_5NS)_2$ . Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- N.N'-Oxalyl-bis-[2-amino-1-methoxy-benzol-sulfonsäure-(4?)], N.N'-Oxalyl-bis-[2-amino-anisol-sulfonsäure-(4?)], N.N'-Bis-[2-methoxy-5(?)-sulfo-phenyl]-oxamid  $C_{16}H_{16}O_{10}N_2S_2=[-CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H]_2$ . B. Bei kurzem Erhitzen von Oxalsäure-bis-[(2-methoxy-phenylimid)-chlorid] (Bd. XIII, S. 374) mit konz. Schwefelsäure (BAUER, B. 42, 2115). Beim Erwärmen von Oxalsäure-di-o-anisidid (Bd. XIII, S. 374) mit konz. Schwefelsäure (B.). Haarförmige Krystalle (aus salzsäurehaltigem Wasser). Schmilzt bei 271° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Gibt mit Eisenchlorid und anderen Metallsalzen Niederschläge.  $(NH_4)_2C_{16}H_{14}O_{10}N_2S_2 + 2H_2O$ . Weiße Prismen (aus Wasser). Verliert bei 115° im Vakuum das Krystallwasser.
- 4'.6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin-disulfonsäure-(5.2')  $C_{12}H_9O_{11}N_3S_2$ , Formel I. B. Durch Kondensation von 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI. S. 79) mit

2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839). — Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge 7-Nitro-phenoxazin-disulfonsäure-(3.5) (Formel II) (Syst. No. 4333).

6-Chlor-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>NClS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Chlor-2-nitro-phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 247) mit Eisenpulver und Essigsäure (Bad. Anilinus Sodaf., D. R. P. 124790; C. 1901 II, 1105). — Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (B. A. S. F.). — Liefert mit Phosgen 7-Chlorbenzoxazolon-sulfonsäure-(5) HO<sub>3</sub>S·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl·NH CO (Syst. No. 4333) (Höchster Farbw., D. R. P. 407807; C. 1908 I. 1848). Verwendung zum Derstellung von Ausfanheteffen.

D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F.

in Wasser.

5-Nitro-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4)  $C_6H_6O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man führt 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) durch Einleiten von Phosgen in die kalte Lösung des basischen Natriumsalzes in Benzoxazolon-sulfonsäure-(5)  $HO_3S \cdot C_6H_3 < \stackrel{NH}{O} > CO$  (Syst. No. 4333) über, nitriert diese mit Salpeterschwefelsäure bei 5-10° und zersetzt die entstandene 6-Nitro-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) mit Natronlauge von  $40^\circ$  Bé bei  $90^\circ$  (Höchster Farbw., D. R. P. 188378; C. 1907 II, 1467). — Gelbe Krystalle. Leicht löslich

6-Nitro-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4)  $C_8H_6O_8N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 2.6-Dinitro-phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 247) mit Schwefelammonium (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 121427; C. 1901 I, 1396) oder Schwefelnatrium (Höchster Farbw., D. R. P. 148213; C. 1904 I, 414). Durch Behandeln von 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) mit Salpeterschwefelsäure bei 0-3° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 93443; Frdl. 4, 765). — Prismen. Schwer löslich in kaltem. leicht in heißem Wasser mit rotgelber Farbe; schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe; Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung schmutzig grüngelb (Ges. f. chem. Ind.). — Bildet auf Wolle einen ockerfarbenen, seifenechten Chromlack (Möhlau, Steimmic, C. 1904 II, 1352). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 159; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 93443; H. F., D. R. P. 127419, 143892, 148213, 160040; C. 1902 I, 151; 1903 II, 610; 1904 I, 414; 1905 I, 1288; B. A. S. F., D. R. P. 118266, 121427, 125491; C. 1901 I, 653, 1396; II, 1186; Oehler, D. R. P. 158149; C. 1905 I, 574; Soc. St. Denis, D. R. P. 169579; C. 1906 I, 1721; Bayer & Co., D. R. P. 157786, 164317, 164319, 166768, 174557; C. 1905 I, 481; II, 1564, 1565; 1906 I, 519; II, 1540; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 171904; C. 1906 II, 643. — Natriumsalz. Rotbraune Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser mit ziegelroter Farbe (Ges. f. chem. Ind.). — Kaliumsalz. Braune Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser mit bräunlichgelber Farbe (Ges. f. chem. Ind.). — Bleisalz. Gelbe Nadeln. Schwer löslich (Ges. f. chem. Ind.). — Bariumsalz. Rotbraune Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit rotgelber Farbe (Ges. f. chem. Ind.). — Bleisalz. Gelbe Nadeln. Schwer löslich (Ges. f. chem. Ind.). — Bariumsalz. Rotbraune Rothern

6 - Nitro - 2 - acetamino - phenol - sulfonsäure - (4)  $C_8H_8O_7N_2S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Nitrieren der (nicht näher beschriebenen) 2-Acetaminophenol-sulfonsäure-(4) oder durch Acetylieren der 6-Nitro-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4) (s. o.) (KALLE & Co., D. R. P. 182853; C. 1907 II, 764). — Bei der Reduktion mit Eisen und Essigsäure entsteht 2-Amino-6-acetamino-phenol-sulfonsäure-(4) (S. 817).

6-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>ClS, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 6-Chlor-2-amino-phenol sulfonsäure-(4) in alkal. Lösung mit Phosgen, nitriert die gebildete 7-Chlor-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) HO<sub>3</sub>S·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl</br>
NHCO (Syst. No. 4333) mit Salpeterschwefelsäure und kocht die entstandene 7-Chlor-6-nitrobenzoxazolon-sulfonsäure-(5) mit Kalkmilch (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). — Die Alkalisalze bilden goldgelbe Blättchen, die in Alkalien mit dunkelgelbroter Farbe löslich sind.

3-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(4), 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(4), Aminophenolsulfonsäure III C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Schultz, B. 39, 3345. — B. Aus Anilindisulfonsäure-(2.5) (S. 780) durch Alkalischmelze (Oehler, D. R. P. 74111; Frdl. 3, 58). — Blättchen, Nadeln oder derbe prismatische Krystalle (aus Wasser). Mäßig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (Oe., D. R. P. 74111). Eisenchlorid färbt die 0,1% ige wäßr. Lösung der Säure sehr schwach rötlich (Oe., D. R. P. 79120; Frdl. 4, 113). — Läßt sieh durch Diazotieren und Erhitzen der entstandenen Diazoverbindung mit Alkohol und Kupferpulver bis zum Sieden in Phenol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 241) überführen (André, Dissertation [Bonn 1909], S. 18). Wird bei 5-stdg. Erhitzen mit Schwefelsäure von 66° Bé im kochenden Wasserbade in 5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (S. 810) umgewandelt (Oe., D. R. P. 70788; Frdl. 3, 59; André, S. 20). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° oder bei der trocknen Destillation des Natriumsalzes mit Calciumhydroxyd entsteht 3-Amino-phenol (Bd. XIII, S. 401) (André, S. 16, 17, 19; vgl. Oe., D. R. P. 74111). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 339, 481; Oe., D. R. P. 7182, 71228, 71229, 71230, 86009; Frdl. 3, 645, 647, 693; 4, 976; Bayer & Co., D. R. P. 78625; Frdl. 4, 924; Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P.

119829; C. 1901 I, 1027. —  $\rm Na\,C_6\,H_6\,O_4\,N\,S+3\,H_2\,O\,(André,\,S.\,15)$ . Krystalle (aus 20%) igem Alkohol). Verliert bei 105% das Krystallwasser (André, S. 15). Leicht löslich in Wasser (Oe., D. R. P. 74111). —  $\rm Ba(C_6\,H_6\,O_4\,N\,S)_2+6\,H_2\,O\,(André,\,S.\,15)$ ; vgl. dagegen Oe., D. R. P. 74111). Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (Oe., D. R. P. 74111).

**3 - A**nilino - phenol - sulfonsäure - (4), 3 - Oxy - diphenylamin - sulfonsäure - (6)  $C_{12}H_{11}O_4NS$ , Formel I. Die von der Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 76415; Frdl. 4, 87 als solche

I. 
$$OH$$
 $SO_3H$ 
 $OH$ 
 $OH$ 
 $OH$ 
 $OH$ 
 $OH$ 

beschriebene Verbindung ist von Leonhardt & Co., D. R. P. 245230; Frdl. 10, 854; C. 1912 I, 1347 als 5-Anilino-phenol-sulfonsäure-(2) (Formel II) (S. 811) erkannt worden.

- 2.6-Diamino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(4), 2.6-Diamino-phenol-2.6-Diamino-1-oxy-oenzoi-sulfonsaure-(4), 2.6-Diamino-phenoi-sulfonsaure-(4) C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.6-Dinitro-phenoi-sulfonsaure-(4) (Bd. XI, S. 247) (Höchster Farbw., D. R. P. 147880; C. 1904 I, 135) mit Zinkstaub und Salzsaure (H. F., D. R. P. 148212; C. 1904 I, 487). — Weiße Krystall-flitter. Verlauf der Leitfähigkeit während des Neutralisierens ("Leitfähigkeitstitration") als Maß der Acidität: Thiel., Roemer, Ph. Ch. 63, 741. — Oxy-dationemittel fähen die Lösung der Sönet tiefbrang (H. E. D. R. 248242). The Verse dationsmittel färben die Lösung der Säure tiefbraun (H. F., D. R. P. 148212). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. Schultz, Tab. No. 288, 289; H. F., D. R. P. 148212, 165575; C. 1904 I. 487; 1906 I. 110.
- 2.6 Diamino 1 methoxy benzol sulfonsäure (4), 2.6 Diamino anisol sulfon säure-(4)  $C_7H_{10}O_4N_2S = (H_2N)_2C_6H_2(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion von 2.6-Dinitro-anisol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI. S. 247) in saurer oder neutraler Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 148085; C. 1904 I. 135). — Farblose Nadeln. In kaltem Wasser schwer löslich. - Wird durch salpetrige Säure in 2.6-Bis-diazo-phenol-sulfonsäure-(4) verwandelt.
- **2 A**mino **6** acetamino phenol sulfonsäure (4)  $C_8H_{10}O_5N_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(H_2N)C_6H_2(OH) \cdot SO_3H$ . *B.* Durch Reduktion von 6-Nitro-2-acetamino-phenol-sulfonsäure-(4) (S. 816) (Cassella & Co., D. R. P. 167257; *C.* 1906 I. 1123) mit Eisen und Essigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 182853; *C.* 1907 II, 764).

## Aminoderivate, von denen es unbestimmt ist, von welcher Oxybenzolsulfonsäure sie abzuleiten sind.

- 3-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(x) von Klappert, 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(x) von Klappert  $C_6H_7O_4NS = H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-phenol (Bd. VI, S. 222) in alkohol.-schwefelsaurer Lösung (Klappert, Z. El. Ch. 8, 792). Weiße Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Reduziert alkal. Silberlösung beim Erwärmen.
- 3-Amino-1-oxy-benzol-sulfonsäure-(x) von Gnehm, Knecht, 3-Amino-phenolsulfonsäure-(x) von Gnehm, Knecht  $C_6H_7O_4NS=H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion von 3-Nitro-phenol-sulfonsäure-(x) (Bd. XI, S. 250) mit Zinn und Salzsäure (GNEHM, KNECHT, J. pr. [2] 73, 531). Weiße Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem. Wird durch verdünnte Eisenchloridlösung intensiv weinrot gefärbt. Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser.  $B_a(C_0H_0O_4NS)_3+3H_2O$ . Bräunliche Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion.

## Aminoderivate von Disulfonsäuren des Oxybenzols.

5-Amino-1-oxy-benzol-disulfonsäure-(2.4), 5-Amino-phenoldisulfonsäure-(2.4)  $C_6H_7O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch 8-40-stdg. Erhitzen von 3 kg des Dinatriumsalzes der Resorcin-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 299) mit 1 kg Salmiak und 6 kg 15% igem Ammoniak bei 35—40 Atm. (Bayer & Co., D. R. P. 83447; B. 28 Ref., 963). — Durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° entsteht

$$OH \\ H_2N \cdot \underbrace{\bigcirc SO_3H}_{SO_3H}$$

5-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (S. 810) (B. & Co., D. R. P. 84143; Frdl. 4, 113). — Mononatriumsalz. Krystalle (aus salzsäurehaltigem Wasser) (B. & Co., D. R. P. 83447).

6-Amino-1-oxy-benzol-disulfonsäure-(2.4), 6-Amino-phenoldisulfonsäure-(2.4)  $^1$ )  $C_6H_7O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 95942; Frdl. 5, 534; Bayer & Co., D. R. P. 157786, 164317, 164319, 174557; C. 1905 I, 481; II, 1564, 1565; 1906 II, 1540.

[4-Amino-phenol]-a-disulfonsäure C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>N·C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(0H)(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub> [vielleicht 4-Amino-phenol-disulfonsäure-(2.6); vgl. hierzu Jäger, D. R. P. 210702; C. 1909 II, 244]. B. Das saure Natriumsalz wird erhalten durch Kochen von 4-Nitroso-phenol (Chinomonoxim; Bd. VII, S. 622) in Natriumdisulfitlösung mit konz. Salzsäure, neben 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) (S. 806) (Geigy & Co., D. R. P. 71368; Frdl. 3, 57). Das saure Natriumsalz entsteht auch durch 1—2-stdg. Kochen einer Lösung von salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Natriumdisulfitlösung mit konz. Salzsäure (G. & Co., D. R. P. 65236; Frdl. 3, 56). Man erhitzt Azoxybenzol (Syst. No. 2207) mit 10 Tln. rauchender Schwefelsäure 2—3 Stdn. bei ca. 150° und behandelt die dabei als Hauptprodukt entstehende Trisulfonsäure C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>10</sub>N<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (s. bei Azoxybenzol; Syst. No. 2207) mit Schwefelammonium (Wilsing, A. 215, 229, 236). — Seideglänzende zerfließliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (W.). Mit Eisenchlorid entsteht eine violette (W.; G. & Co., D. R. P. 65236), bald mißfarbig werdende Färbung (G. & Co., D. R. P. 65236). Die verdünnte alkalische Lösung der Säure zeigt eine blaue Fluorescenz (W.; G. & Co., D. R. P. 65236), die nach längerem Stehen verschwindet (W.). — Liefert mit salpetriger Säure die entsprechende Diazophenoldisulfonsäure (Syst. No. 2202), die beim Kochen mit Wasser in γ-Hydrochinon-disulfonsäure (Bd. XII, S. 301) übergeht (W.). Läßt sich durch gemeinsame Oxydation mit 2.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 124) und Verkochen des Reaktionsproduktes in Gegenwart von Oxydationsmitteln in eine Oxy-amino-methylphenazin-disulfonsüure (HO<sub>3</sub>S)<sub>2</sub>(HO)C<sub>6</sub>H<sub>√</sub> C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)·NH<sub>2</sub> (Syst. No. 3781) überführen (Jä.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. & Co., D. R. P. 70612, 81109; Frdl. 3, 555; 4, 798; vgl. Schultz, Tab. No. 158. — NH<sub>4</sub>C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Gelbliche bis rötliche Nadeln oder Prismen. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (W.). — PbC<sub></sub>

[4-Amino-phenol]-\$\beta\$-disulfons\text{\text{aure}} \text{C}\_6\text{H}\_7\text{O}\_7\text{NS}\_2 = \text{H}\_2\text{N}\cdot \text{C}\_6\text{H}\_2(\text{OH})(\text{SO}\_3\text{H})\_2 \text{ [vielleicht 4-Amino-phenol-disulfons\text{\text{aure}} \cdot (3.5); vgl. hierzu J\text{\text{ager}}, D. R. P. 210702; \$C\$. **1909** II, 244]. \$B\$. Man erhitzt eine L\text{\text{\text{sung}}} von salzsaurem 4-\text{Nitroso-dimethylanilin} in Natriumdisulfit zum Kochen und dampft so lange ein, bis die Temperatur auf etwa 115—120° gestiegen ist, l\text{\text{\text{last}}} dann erkalten und versetzt mit etwas Wasser und ca. dem gleichen Volumen konz. Salzs\text{\text{aure}} (Geigy & Co., D. R. P. 65236; \$Frdl. 3, 56). — Nadeln oder Prismen. Leicht l\text{\text{loslich}} in warmem, schwerer in kaltem Wasser; die verd\text{\text{uint}} nate \text{L\text{\text{isenchlorid}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{andige}} \text{F\text{\text{arb}}} ung (G. & Co.). — L\text{\text{\text{\text{last}}}} sich im Gegensatz zu der isomeren \$a\$-Disulfons\text{\text{\text{uint}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{andige}} \text{F\text{\text{arb}}} ung (G. & Co.). — L\text{\text{\text{\text{\text{\text{losm}}}}} sich im Gegensatz zu der isomeren \$a\$-Disulfons\text{\text{\text{\text{\text{los}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{\text{\text{losm}}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{losm}}} incht durch gemeinsame Oxydation mit 2.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 124) in ein Phenazinderivat \text{\text{\text{\text{loss}}}} eine violettschwarze violettschwarze unbest\text{\text{\text{loss}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{\text{\text{loss}}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{loss}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{loss}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{loss}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{\text{loss}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\text{\text{\text{\text{loss}}}}} eine violettschwarze unbest\text{\text{\t

## 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $\mathrm{C_7H_8O}.$

1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 2-Oxy-1-methyl-benzols  $C_7H_8O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. VI, S. 349).

Aminoderivate der 2-0xy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 254).

3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(5), 6-Amino-o-kresol-sulfonsäure-(4)  $^2$ )  $C_7H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 255) mit Zinnehlorür und Salzsäure (G. Schultz, B. 40,

<sup>1)</sup> Über diese Verbindung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] SAKELLARIOS, B. 55, 2849.

Bezifferung der vom Namen "o-Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

4322), Eisen und Salzsäure oder Schwefelnatrium (OEHLEB, D. R. P. 45994; Frdl. 2, 320). — Weiße Nadeln mit  $\frac{1}{2}$ H<sub>2</sub>O (G. Sch.). Schwer löslich in kaltem Wasser (OE., D. R. P. 45944; Höchster Farbw., D. R. P. 134163; C. 1902 II, 919). Gibt mit Eisenehlorid eine tiefrote Färbung (G. Sch.; vgl. OE., D. R. P. 45994, 79120; Frdl. 2, 320; 4, 113). — Liefert mit Phosgen 7-Methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(5)  $\text{HO}_3\text{S-C}_6\text{H}_2(\text{CH}_3)$  CO (Syst. No. 4333) (H. F., D. R. P. 197807; C. 1908 I. 1812). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen vgl. OE., D. R. P. 45994; H. F., D. R. P. 134163, 160040; C. 1902 II, 919; 1905 I, 1288; BAYER & Co., D. R. P. 166768, 174557, 180481; C. 1906 I, 519; II, 1540; 1907 I, 1368.

6-Nitro-3-amino-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(5), 3-Nitro-6-amino-o-kresol-sulfonsäure-(4)  $^1$ )  $^1$ C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man führt 3-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(5) durch Einleiten von Phosgen in die kalte Lösung des basischen HO<sub>3</sub>S  $^1$ NH<sub>2</sub> Natriumsalzes in 7-Methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) HO<sub>3</sub>S  $^1$ C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)  $^1$ CO (Syst. No. 4333) über, nitriert diese mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20° und kocht die erhaltene 6-Nitro-7-methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) mit Kalkmilch (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). — Gelbgefärbte Blättehen. Die Alkalisalze sind leicht löslich.

#### Aminoderivat einer 2-Oxy-1-methyl-benzol-eso-sulfonsäure ungewisser Konstitution.

4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(x), 5-Amino-o-kresol-sulfonsäure-(x)¹)  $C_7H_9O_4NS=H_2N\cdot C_6H_2(CH_3)(OH)\cdot SO_3H$ . B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 4-amino-toluol-disulfonsaurem Natrium (aus p-Toluidin durch Sulfurieren erhalten) mit  $50^9/_0$ iger Natronlauge auf  $200^9$  unter Druck (Oehler, D. R. P. 74111; Frdl. 3, 58). — Blättchen oder derbe Krystalle (aus Wasser). Eisenehlorid färbt die  $0,1^9/_0$ ige wäßr. Lösung der Säure sehr schwach rötlich (Oe., D. R. P. 79120; Frdl. 4, 113). — Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 170 $^9$  entsteht 4-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 574) (Oe., D. R. P. 74111). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Oe., D. R. P. 86009; Frdl. 4, 976. — Natriumsalz. Nadeln oder Tafeln mit 1  $H_2O$  (Oe., D. R. P. 74111).

#### Aminoderivat der 2-Oxy-1-methyl-benzol-suifonsäure-(11) (Bd. XI, S. 255).

5-Amino-2-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(1¹), "5-Amino-2-oxy-benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von "3-Nitro-benzylsulfonsäure" (Bd. XI, S. 118) in 85% eiger Schwefelsäure (Weiss, Retter, A. 355, 192). Durch Reduktion von "5-Nitro-2-oxy-benzylsulfonsäure" (Bd. XI, S. 256) mit Zinkstaub in saurer oder alkalischer Lösung oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 150313; C. 1904 I, 1114). — Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, sehr leicht in Alkalien (B. & Co., D. R. P. 150313). — Verwendung als photographischer Entwickler: B. & Co., D. R. P. 159874; C. 1905 I, 1200.

2. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 3 - Oxy - 1 - methyl - benzols  $C_2H_8O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot OH$  (Bd. VI, S. 373).

#### Aminoderivat der 3-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(4).

6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(4), 4-Amino-m-kresol-sulfonsäure-(6)<sup>2</sup>) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von 2-Nitro-toluol-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 110) in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 27, 1938). — Nadeln (aus Natriumacetatlösung). Zersetzt sich beim Erhitzen (G.). — Liefert beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkalien einen braunen Schwefelfarbstoff (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 110881; C. 1900 II, 546).

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_{3}} \\ \mathrm{H_{2}N} \cdot \bigcirc \cdot \mathrm{OH} \\ \mathrm{SO_{3}H} \end{array}$$

## Aminoderivat der 3-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 256).

4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(6), 6-Amino-m-kresol-sulfonsäure-(4)<sup>2</sup>) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 257) mit Zinnehlorür und Salzsäure (G. SCHULTZ, B. 40, 4323). — Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser und den üblichen organischen Mitteln (SCH.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 157786, 164317, 180481; C. 1905 I, 481; II, 1564; 1907 I, 1368.

<sup>1)</sup> Bezifferung der vom Namen "o-Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 349.

<sup>2)</sup> Bezifferung der vom Namen .,m. Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 373.

## Aminoderivat der 3-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(11).

- 6-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(1¹), "6-Amino-3-oxy-benzylsulfonsäure"  $C_7H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von "2-Nitro-benzylsulfonsäure" (Bd. XI, S. 118) in 85% eger Schwefelsäure (Weiss, Reiter, A. 355, 188). Farblose Nadeln.
- 3. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 4-Oxy-1-methyl-benzols  $C_7H_8O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot OH$  (Bd. VI, S. 389).

## Aminoderivat der 4-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 258).

5-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2), 6-Amino-p-kresol-sulfonsäure-(3) 1) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrierung von 4-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 258) und Reduktion der erhaltenen Nitroverbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 134163; C. 1902 II, 919). — Farblose Krystalle (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: H. F.

## Aminoderivate der 4-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 259).

5-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(3), 6-Aminop-kresol-sulfonsäure-(2) 1) C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrierung von 4-Oxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 259) und darauffolgende Reduktion der entstandenen Nitroverbindung (OEHLER, D. R. P. 45994; Frdl. 2, 319; Höchster Farbw., D. R. P. 134163; C. 1902 II, 919). — Farblose Krystalle (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (H. F., D. R. P. 134163). Eisenchlorid färbt die verdünnte wäßrige Lösung schwach grünlich (OE.). — Die Einw. von Phosgen führt zu 5-Methylbenzoxazolon-sulfonsäure-(7) HO<sub>3</sub>S·C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)
OCO (Syst. No. 4333) (H. F., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). — Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: Geigy & Co., D. R. P. 163054; C. 1905 II, 1143; BAYER & Co., D. R. P. 164319, 175625; C. 1905 II, 1565; 1908 II, 1748.

2 - Nitro - 5 - amino - 4 - oxy - 1 - methyl - benzol - sulfonsäure - (3), 3-Nitro - 6-amino - p-kresol - sulfonsäure - (2) 1) C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man acetyliert 5-Amino - 4-oxy - 1 - methyl - benzol sulfonsäure - (3), nitriert die Acetylverbindung und verseift (Kalle & Co., D. R. P. 168857; C. 1906 I, 1721). Man führt 5-Amino - 4-oxy - 1 - methyl - OH benzol - sulfonsäure - (3) durch Einleiten von Phosgen in die kalte Lösung des basischen Natriumsalzes in 5-Methyl - benzoxazolon - sulfonsäure - (7) HO<sub>3</sub>S · C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>) · NH O (Syst. No. 4333) über, nitriert diese mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20° und kocht die erhaltene 6-Nitro 5-methyl - benzoxazolon - sulfonsäure - (7) mit Kalkmilch (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812). — Gelbe Blättchen. In Wasser ziemlich leicht löslich (H. F.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: K. & Co.; H. F.

6 - Amino - 4 - 0xy - 1 - methyl - benzol - sulfonsäure - (3), 5 - Aminop-kresol - sulfonsäure - (2)^1)  $C_7H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 6-Amino-toluol-disulfonsäure - (3.4) (S. 782) mit der 2—3-fachen Menge  $50^0/_0$ iger Natronlauge auf  $200^0$  (Oehler, D. R. P. 79120; Frdl. 4, 113). — Blättchen oder Nadeln. Ziemlich sehwer löslich in Wasser. Eisenchlorid färbt die  $0.1^0/_0$ ige wäßr. Lösung

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "p-Kresol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 389.

schwach rotviolett. --- Durch Erhitzen mit Salzsäure auf 170-180° entsteht 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol 1) (F: 157°) (Bd. XIII, S. 598). — Natriumsalz. Tafeln. Verwittert an der Luft.

5.5'- Diamino-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid-disulfonsäure-(2.2')  $C_{14}H_{16}O_6N_2S_4$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5.5'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyldisulfid-disulfonsäure-(2.2') (Bd. XI, S. 260) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Fichter, Fröhlich, Jalon, B. 40, 4422). — Kryställchen (aus Wasser).

$$\begin{array}{c|c} SO_3H & SO_3H \\ CH_3 & & \\ \hline & S \cdot S \cdot S & \\ \hline & NH_2 & NH_2 \end{array}$$

## 3. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C.H., O.

- 1. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 5 Oxy 1.3 dimethyl benzols  $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot OH$  (Bd. VI, S. 492).
- 2-Amino-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol-sulfonsäure-(4), 4-Aminosymm.-m-xylenol-sulfonsäure-(2)<sup>2</sup>) C<sub>8</sub>H<sub>n</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

  B. Neben anderen Produkten bei der Einw. eiskalter stark verdünnter Schwefelsäure auf 2-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-benzol (Syst. No. 1935) (BAMBERGER, RISING, A. 316, 304). — Weiße Nadeln (aus Wasser). Sehr SO<sub>3</sub>H wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, mäßig leicht löslich in siedendem Wasser. — Die alkolt. Lösung färbt sich nach Zusatz von a-Naphthol beim Schütteln mit Luft blau (Indophenolreaktion). Wird beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 160° unter teilweiser Verkohlung in Schwefelsäure und 2-Amino-5-oxy-1.3-dimethyl-benzol (Bd. XIII, S. 633) zerlegt.
- 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2 Oxy 1.4 dimethyl benzols  $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_8H_3\cdot OH$  (Bd. VI, S. 494).
- 3-Nitro-5-amino-2-methoxy-1.4-dimethyl-benzol-sulfonsaure - (6), 6-Nitro - 4-amino - p-xylenolmethyläther - sulfonsäure-(3)3) C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Ammoniumhydrosulfid auf 3.5.6-Trinitro-2-methoxy-1.4-dimethylbenzol (Bd. VI, Š. 497) (Blanksma, R. 24, 50). — Farblose Krystalle. F: 2526 (Zers.). — Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 180° 3-Nitro-5-amino-2-methoxy-1.4-dimethyl-benzol (Bd. XIII, S. 635).
- 4. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 3-0xy-1-methyl-4-isopropylbenzols  $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$  (Bd. VI, S. 532).
- 6-Amino-3-oxy-1-methyl-4-isopropylbenzol-sulfonsäure-(2 oder 5), 4-Amino-thymol-sulfonsäure-(2 oder 5) $^4$ C $_{10}$ H $_{10}$ C $_{10}$ H $_{15}$ O $_{4}$ NS, Formel I oder II. B. Entsteht neben einem bei 1600 47000 sahmelganden Livertellisischen 169—170° schmelzenden krystallinischen Körper beim Übergießen von Thymochinon-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 663) mit einer konz. Natriumdisulfitlösung (Andresen, J. pr. [2] 23, 193). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser: sehr leicht löslich in Ammoniak.

2) Bezifferung der vom Namen "symm. m-Xylenol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 492.

3) Bezifferung der vom Namen "p-Xylenol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI, S. 494.

4) Bezifferung der vom Namen "Thymol" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. Bd. VI. S. 532.

<sup>1)</sup> Nach den nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von BAMBERGER, BLANGEY (A. 390, 172 Anm. 1) und JACOBS, HEIDEL-BERGER. ROLF (Am. Soc. 41, 459) schmilzt 2-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol bei 157°.

# b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12}O$ .

Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen  $C_{10}H_8O$ .

1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins  $C_{10}H_8O=C_{10}H_7\cdot OH$  (Bd. VI, S. 596). Vgl. auch No. 3, S. 853.

Aminoderivate von Monosulfonsäuren des 1-0xy-naphthalins.

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 269).

4-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(2), 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man verreibt salzsaures 4-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 667) mit rauchender Schwefelsäure (10% SO3) (Sedell, B. 25, 424). Aus dem Kaliumsalz der 4-Nitroso-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 334) mit Zinnehlorür + Salzsäure (Conrad, Fischer, A. 273, 114). Durch Kuppeln von diazotiertem Anilin mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 269) und Reduktion der entstandenen 4-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 2159) mit Zinnehlorür (Reverdin, de La Harpe, B. 25, 1403). Beim Versetzen einer eisessigsauren Lösung von Naphthochinon-(1.4)-monochlorimid (Bd. VII, S. 726) mit wäßr. Natriumdisulfitlösung (Friedländer, Reinhardt, B. 27, 239). — Nadeln (aus wäßr. Natriumsulfitlösung). Sehr wenig löslich in Wasser (S.). Die Lösung in Natriumsulfitlösung fluoresciert dunkelgrün, die Lösung in Alkalien ist rein grasgrün, wird aber sehr schnell mißfarben und braun (S.). — Bei längerem Stehen einer Lösung von 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) in Natriumacetatlösung scheidet sich die Verbindung  $C_{20}H_{14}O_5N_2S$  (s. u.) ab (S.). Salpetersäure (D: 1,3) oxydiert erst zu Naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 333), dann zu Phthalsäure (S.; C., Fl.). Naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(2) entsteht auch beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoholische Suspension trockner 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2); wendet man die letztere feucht an, so erhält man 4-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (Syst. No. 2202) (S.).

Verbindung  $C_{20}H_{14}O_5N_2S$ . B. Man läßt 32 g 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) und 170 g Natriumacetat, in Wasser zu 9 l gelöst, 14 Tage lang stehen (Seidel, B. 25, 429). — Violette Nadeln (aus Alkohol); die Verbindung nimmt in mit Wasserdampf gesättigter Luft 5 Mol Wasser auf, die sie an trockner Luft teilweise verliert. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, sehwer in kaltem Alkohol und heißem Eisessig, unlöslich in Wasser, Chloroform und Benzol.

5-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(2?), 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2?) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Eintragen von schwefelsaurem 5-Amino-naphthol-(1)(Bd. XIII, S. 670) in konz. Schwefelsäure (Akt.-Gcs. f. Anilinf., D. R.P. 68564;

Frdl. 3, 486). — Nadeln (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in 870 Tln. Wasser von 20°. Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung blau, beim Erwärmen schmutzigrot, Dichromat färbt gelb, in der Hitze violettbraun, Chlorkalk braun. Salpetrige Säure erzeugt eine intensiv grüngelbe Lösung. — Natriumsalz. Blätter. Leicht löslich in Wasser. Die Lösung fluoresciert schwach grün.

8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(2), 8-Amino-naph-thol-(1)-sulfonsäure-(2)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurierung von 8-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 671) mit konz. Schwefelsäure bei 15—20°, neben 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 834) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 84951; Frdl. 4, 554; vgl. D. R. P. 54662, 62289, 77937; Frdl. 2, 400; 3, 458; 4, 552); man trennt die beiden Säuren, indem man das Gemisch mit Calciumcarbonat und Wasser kocht: 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) gibt ein fast unlösliches Calciumsalz, die isomere Säure ein leicht lösliches Salz (B. A. S. F., D. R. P. 84951). Beim Erhitzen von 8-Amino-naphthol-(1) mit 75°/ojer Schwefelsäure auf 130—160° (B. A. S. F., D. R. P. 82900). Geht bei Einw. von Schwefelsäure in 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.4) (S. 838) über B. A. S. F., D. R. P. 82900).

#### Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI. S. 270).

2 - Amino - 1 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (3), 2-Amino-naph-OH thol-(1)-sulfonsäure-(3) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der  $\cdot NH_{\alpha}$ Reduktion von 2-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 2159) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Gattermann, Schulze, B. 30, 54). — An  $\cdot SO_3H$ der Luft sich rötlich farbende Nadeln (aus der Lösung in Natriumsulfit durch Salzsäure). Wird bei der Einw. von Natriumamalgam unter Durchleiten von Schwefeldioxyd in wenig glatter Reaktion in 2-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 665) übergeführt.

5-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsaure-(3), 5-Amino-naph-OHthol-(1)-sulfonsäure-(3), Aminonaphtholsulfonsäure M C<sub>10</sub>H<sub>0</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des sauren Natriumsalzes der Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) mit 3 Tln. Natriumhydroxyd und 1 Tl. Wasser auf 170—180° (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. SO,H 73276; Frdl. 3, 489). Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(3) (S. 767) im geschlossenen Gefäß mit Wasser auf 150-1606 oder mit verd. Säuren auf 140° (CASSELLA & Co., D. R. P. 85058; Frdl. 4, 581). Beim Erhitzen von 5-Amino-naphthol-(1)disulfonsäure (3.6) (S. 840) mit  $10^{0}/_{0}$ iger Schwefelsäure im geschlossenen Gefäß auf  $130^{0}$  bis  $135^{0}$  (C. & Co., D. R. P. 188505; C. 1907 II, 1467). — Nadeln. Fast unlöslich in kaltem, wenig löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol (B. A. S. F., D. R. P. 73276). Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes fluoresciert bläulich (B. A. S. F., D. R. P. 73276). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) als Maß der Affinität: Veley, Soc. 91, 1248. Eisenchlorid färbt die wäßt. Lösung schwärzlich, beim Erwärmen braunschwarz (B. A. S. F., D. R. P. 73276). — Läßt sich durch Erwärmen mit Natriumdisulfitlösung und Verseifen des Reaktionsproduktes in 1.5-Dioxynaphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 305) überführen (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 238). Wird von salpetriger Saure in eine in orangegelben Nadeln krystallisierende Diazoverbindung übergeführt, die mit kalter Sodalösung eine violette, beim Erwärmen schmutzigrote Färbung mit grüner Fluorescenz gibt (B. A. S. F., D. R. P. 73276). - Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 345, 421; vgl. auch B. A. S. F., D. R. P. 75327, 82572; Frdl. 4, 857, 859. - Natriumsalz. Wetzsteinähnliche Blättchen. Ziemlich schwer löslich (B. A. S. F., D. R. P. 73276).

N.N'-Carbonyl-bis-[5-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)], N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(1)]-harnstoff  $C_{21}H_{16}O_{9}N_{2}S_{2}=CO[NH\cdot C_{10}H_{5}(OH)\cdot SO_{3}H]_{2}$ . B. Man leitet Phosgen in die sodaalkalische Lösung der 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (BAYER & Co., D. R. P. 116200; C. 1901 I, 70). — Pulver.

N.N' - Bis - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (1)] - guanidin  $C_{21}H_{17}O_8N_3S_2 = HN:C[NH-1]$  $C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H]_2$ . B. Man behandelt 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in sodaalkalischer Lösung mit Thiophosgen (BAYER & Co., D. R. P. 116201; C. 1901 I, 70) oder kocht das Natriumsalz der Säure in wäßr. Alkohol mit Schwefelkohlenstoff und etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380) und erwärmt das entstandene Natriumsalz des N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(1)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd (B. & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, ziemlich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser.

6-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3), 6-Amino-0Hnaphthol - (1) - sulfonsäure - (3), Aminonaphtholsulfonsäure J 1) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen der Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (S. 783) mit Alkalien bei ca. 180°  $H_2N$ .  $\cdot SO_2H$ (Bad. Anilin. u. Sodaf., D. R. P. 75469; Frdl. 3, 690). — Grad der Farbveränderung von Methylorange durch 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) als Maß der Affinität: VELEY, Soc. 91, 1250. Die Lösung des Natriumsalzes fluoresciert blau (B. A. S. F., D. R. P. 73276; Frdl. 3, 490). Wird durch Eisenchloridlösung in der Kälte wenig gefärbt, in der Wärme entsteht eine braunschwarze Fällung (B. A. S. F., D. R. P. 73276). — Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 2000 unter Druck entsteht Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-amin (S. 827) (BAYER & Co., D. R. P. 121094; C. 1901 I, 1394). Diese Verbindung entsteht auch beim Erhitzen einer Lösung von 2 Tln. 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in der erforderlichen Menge Natronlauge mit 7 Tln. Natriumdisulfitlösung von 33° Bé auf 80—100° (B. & Co., D. R. P. 114974; C. 1900 II, 1093). Kocht man 1 Tl. 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)

<sup>1)</sup> Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] BATTEGAY, WOLFF, Bl. [4] 33, 1484.

mit 12 Tln. Natriumdisulfitlösung von 40° Bé und 5 Tln. Wasser und behandelt das Produkt mit Alkali, so erhält man als Hauptprodukt 1.6-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 305) (BUCHERER, J. pr. [2] 69, 82; vgl. auch B. A. S. F., D. R. P. 134401; C. 1902 II, 868). Mit salpetriger Säure entsteht eine in hellgelben Nadeln krystallisierende Diazoverbindung, die mit kalter Sodalösung eine weinrote, beim Erwärmen violettschwarze Färbung gibt (B. A. S. F., D. R. P. 73276). Beim Kochen der sodaalkalischen Lösung von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit Äthylenbromid entsteht N.N'-Äthylen-bis-[6-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)] (S. 828) (B. & Co., D. R. P. 129478; C. 1902 I, 791). Bei der Einw. von Formaldehyd-Natriumdisulfit auf das Natriumsalz in wäßr. Lösung erhält man ein Kondensationsprodukt, das als Komponente von Azofarbstoffen verwendbar ist (Höchster Farbw., D. R. P. 205664; C. 1909 I, 967). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit m-Nitro-benzaldehyd und wäßr. Alkalipolysulfid entsteht das Naphthothjazolderivat der

nebenstehenden Formel (Syst. No. 4390) (B. & Co., D. R. P. 165126; C. 1905 II, 1755). Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung bildet sieh 6-Acetamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 825) (B. & Co., D. R. P. 119828; C. 1901 II, 74). Läßt man auf die sodaalkalische Lösung von 2 Mol. - Gew.

HO SO<sub>3</sub>H

NH<sub>2</sub>

SCO

Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) 1 Mol.-Gew. Chloracetylchlorid cinwirken, so entsteht N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-glycin-[[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-amid) (S.828) (B. & Co., D. R. P. 126443; C. 1901 II, 1372). Mit Benzoylchlorid in sodaalkaliseher Lösung entsteht 6-Benzamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 825) (B. & Co., D. R. P. 127141; C. 1902 I, 151); mit Phosgen (Bd. III, S. 13) in alkal. Lösung entsteht N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff (S. 826) (B. & Co., D. R. P. 116200; C. 1901 I, 70). Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung bildet sich [5-Oxy-7-sulfonaphthyl-(2)]-harnstoff (S. 825) (H. F., D. R. P. 205662; C. 1909 I, 966). Mit Thiophosgen (Bd. III, S. 134) in sodaalkalischer Lösung wird N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoff (S. 827) gebildet (B. & Co., D. R. P. 116201; C. 1901 I, 70). Diese Verbindung entsteht auch, wenn man statt Thiophosgen Schwefelkohlenstoff in alkoholisch-alkalischer Lösung in Gegenwart von etwas Schwefel verwendet (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380). Beim Kochen des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) wird N-Phenyl-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoff (S. 827) gebildet (H. F., D. R. P. 132025; C. 1902 II, 80). Beim Kochen mit Anilin und Natriumdisulfitlösung entsteht 6-Anilino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (s. u.) (BUCHERER, STOHMANN, C. 1904 I. 1012, 1013; J. pr. [2] 71, 451). 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) bildet mit Diazoverbindungen zwei Reihen von Monoazofarbstoffen, je nachdem die Kuppelung in saurer oder alkalischer Lösung vorgenommen wird; kombiniert man zuerst in saurer, dann in alkalischer Lösung, so können 2 Mol. Diazoverbindung eingeführt werden, unter Bildung von Disazofarbstoffen der nebenstehenden Formel (Ges. f. chem. Ind., D. R. P.  $\cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{R}$ 126802; Frdl. 6, 974; C. 1902 I, 85). Durch Einw. von Diazoverbindungen auf 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in saurer Lösung und HaN  $\cdot SO_3H$ Reduktion der entstandenen Monoazofarbstoffe erhält man 5.6-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 832) (B. & Co., D. R. P. 172319; C. 1906 II, 644; Akt. Ges. f. Anilinf. 193350; C. 1908 I, 999). 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) dient zur Herstellung von Benzoechtscharlach (Schultz, Tab. No. 279). Oxaminviolett (Schultz, Tab. No. 326) und anderer Azofarbstoffe (vgl. dazu Schultz, Tab. No. 346, 385; vgl. ferner B. & Co., D. R. P. 88846, 92469, 92708, 121421, 121867, 122905, 129494, 17178, 198102; Frdl. 4, 842, 844, 939; C. 1901 II, 75, 520; 1902 I. 791; 1906 II, 1793; 1908 I, 1864; Leonhard & Co., D. R. P. 14248; C. 1900 II, 997; Ges. f. chem. Ind. D. R. P. 126802, 169732; C. 1902 I. 85; 1906 I, 1810; Oehler, D. R. P. 147276, 151332; C. 1904 I, 62, 1506; Kalle & Co., D. R. P. 161720; C. 1905 II, 282; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 180147; C. 1907 I, 1367).

6 - Äthylamino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)  $C_{12}H_{13}O_4NS = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . Beim Verschmelzen von N-Äthyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(5.7) (8. 783) mit Alkalien (Leonhardt & Co., D. R. P. 95624; C. 1898 I, 816). — Schwer löslich in Wasser; fluoresciert in alkal. Lösung violett; die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid oder Chlorkalklösung in der Kälte eine rotbraune Färbung (L. & Co., D. R. P. 95624). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: L. & Co., D. R. P. 95624, 98842, 99501; C. 1898 I, 816; II, 1111; 1899 I, 157; Bayer & Co., D. R. P. 121868; C. 1901 II, 75.

**6-Anilino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)**  $C_{16}H_{13}O_4NS=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Man kocht 1 Tl. Naphthol-(2)-disulfonsäure-(5.7) (Bd. XI. S. 290) mit 1 Tl. Anilin und 0,6 Tln. Anilinsalz, treibt aus der mit Soda alkalisch gemachten Lösung das Anilin ab, dampft ein und erhitzt mit  $50^9/_0$ iger Kalilauge auf  $210-220^9$  (Leonhardt & Co., D. R. P. 114248; C. 1900 II, 997). Beim Erhitzen von 1.6-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI. S. 305)

- 6 [4 Nitro benzylamino] naphthol (1) sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{14}O_8N_2S = O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit 4-Nitro-benzylehlorid (Bd. V, S. 329) unter Zusatz von Natriumacetat (Bayer & Co., D. R. P. 165127; C. 1905 II, 1755). Beim Erhitzen mit wäßr. Alkalipolysulfid entsteht das Naphthothiazolderivat der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4390).
  - SO<sub>3</sub>H
    HO. SC. NH<sub>2</sub>
- 6-Acetamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{12}H_{11}O_5NS=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus dem Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) durch Behandeln der wäßr. Lösung mit etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 119828; C. 1901 II, 74). Leicht löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol; die wäßr. Lösungen der Salze fluoreseieren nicht (B. & Co., D. R. P. 119828). Gibt mit Formaldehyd in Gegenwart von Sodalösung ein rotes Kondensationsprodukt (B. & Co., D. R. P. 179020; C. 1907 I, 776). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 119828, 121868, 177178; C. 1901 II, 74, 75; 1906 II, 1793; OEHLER, D. R. P. 127140; C. 1902 I. 85; Höchster Farbw., D. R. P. 204102, 205663, 208968; C. 1908 II, 1905; 1909 I, 966, 1623. Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser; aussalzbar (B. & Co., D. R. P. 119828).
- 6-Benzamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{13}O_5NS=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf die sodaalkalische Lösung der 6-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (BAYER & Co., D. R. P. 127141; C. 1902 I, 151). Leicht löslich in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 127141). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 127141, 198102; C. 1902 I. 151; 1908 I. 1864; OEHLER, D. R. P. 152483; C. 1904 II, 272.
- 6-[3-Nitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{12}O_7N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) durch Behandlung der wäßrigen, mit Natriumacetat versetzten Lösung ihres Natriumsalzes mit 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 170045; C. 1906 I, 1718). Krystallinisch. Liefert bei der Reduktion mit Eisen + Essigsäure 6-[3-Amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 828) (G. f. ch. I., D. R. P. 151017, 170045; C. 1904 I, 1382; 1906 I, 1718). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 214798; C. 1909 II, 4514.
- 6-[4-Nitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{12}O_7N_2S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) beim Behandeln der wäßrigen, mit Natriumacetat versetzten Lösung ihres Natriumsalzes mit 4-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 394) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 170045; C. 1906 I, 1718). Läßt sich durch Eisen und Essigsäure zu 6-[4-Amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 828) reduzieren (G. f. ch. I.). Anwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Höehster Farbw., D. R. P. 214497; C. 1909 II. 1513.
- 6-[3.5-Dinitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{11}O_{9}N_{3}S=(O_{2}N)_{2}C_{6}H_{3}$ ·  $CO\cdot NH\cdot C_{10}H_{5}(OH)\cdot SO_{3}H.$  B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) beim Behandeln der wäßr. Lösung ihres Natriumsalzes mit 3.5-Dinitro-benzoylehlorid (Bd. IX, S. 414) in Gegenwart von Natriumaeetat (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 170045; C. 1906 I, 1718). Nadeln. Wird bei Reduktion mit verd. Schwefelnatriumlösung in 6-[5-Nitro-3-amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 828) übergeführt.
- 6-Ureido-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3), [5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff  $C_{11}H_{10}O_5N_2S=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Man löst 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in Wasser unter Zusatz von Soda und Ammoniak und leitet bei 40–50° Phosgen ein, oder man löst die Säure in wäßr. Kaliumeyanatlösung unterhalb 50° (Höchster Farbw.,

D. R. P. 205662; C. 1908 I, 966). — Silbergraue Krystalle. In heißem Wasser ziemlich leicht löslich. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F.

N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(1)]-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harn-stoff  $C_{21}H_{16}O_9N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Phosgen auf ein Gemenge von 5-Amino-naphthol-(1)-sulfon-NH·CO·NH·CO·NH·SO<sub>3</sub>H

säure-(3) (S. 823) und 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Soda (BAYER & Co., D. R. P. 123693; C. 1901 II, 749). — Graues Pulver. Leicht löslich in Wasser, verd. Säuren und Alkalien (B. & Co., D. R. P. 123693). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 135167; C. 1902 II, 1230.

N.N´-Carbonyl-bis-[6-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)], N.N´-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff  $C_{21}H_{16}O_9N_2S_2=CO[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Beim Einleiten von Phosgen in die sodaalkal. Lösung von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bayer & Co., D. R. P. 116200; C. 1901 I, 70). — Leicht löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren (B. & Co., D. R. P. 116200). — Findet Verwendung zur Darstellung von Benzoechtscharlach (Schultz, Tab. No. 279; B. & Co., D. R. P. 122904; C. 1901 II, 520).

6-[ $\omega$ -(4-Amino-phenyl)-ureido]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(8), N-[4-Amino-phenyl]-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff  $C_{17}H_{15}O_5N_3S$ , s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Reduktion des aus 4-Nitro-phenylisocyanat (Bd. XII, S. 725) und 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) erhaltenen Kondensationsproduktes (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 151017; C. 1904 I, 1381). Beim Behandeln des Acetylderivats (s. u.) mit verd. Alkali (G. f. ch. I.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I.

6-[ $\omega$ -(4-Acetamino-phenyl)-ureido]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3), N-[4-Acetamino-phenyl]-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff  $C_{19}H_{17}O_6N_3S=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von Phosgen auf die wäßr. Lösung eines Gemisches aus dem Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und N-Acetyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 94) in Gegenwart von Natriumacetat bei 45° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 148505; C. 1904 I, 488). — Weißes Pulver. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I.

2.6 - Bis -  $\{\omega$  - [5 - oxy-7 - sulfo - naphthyl - (2)] - ureido $\}$  - toluol - sulfon-säure - (4)  $C_{29}H_{24}O_{13}N_4S_3$ , so nebenstehende Formel.

B. Beim Einleiten von Phosgen in die wäßrige

sodaalkalische Lösung eines Gemisches von 1 Mol.-Gew. 2.6-Diamino-toluol-sulfonsäure-(4) (S. 732) und 2 Mol.-Gew. 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) (Jäger, D. R. P. 236594; C. 1911 II, 321). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 280, 281, 282.

N - [5 - Oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (1)]- HO OH N' - [5 - 0xy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - guanidin  $C_{21}H_{17}O_8N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt das Natriumsalz des N-[5 - Oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (1)] - N' - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (1)] - N' - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - thioharnstoffs (S. 827) in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd (Bayer & Co., D. R. P. 129418; C. 1902 I, 790). — Pulver.

N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]guanidin C<sub>21</sub>H<sub>17</sub>O<sub>8</sub>N<sub>3</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes
des N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs (S. 827) in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd (BAYER & Co., D. R. P.
129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Alkohol, ziemlich
schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser; schwer löslich in verd. Mineralsäuren. Die
neutralen und alkalischen Lösungen fluorescieren nicht.

N-Äthyl-N'.N''-bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin  $C_{23}H_{21}O_3N_3S_2 = C_2H_5$ . N:C[NH· $C_{10}H_5$ (OH)· $SO_3H$ ]<sub>2</sub>. B. Man erwärmt das Natriumsalz des N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs (S. 827) in wäßr. Lösung mit Äthylamin und Bleioxyd (Bayer & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Unlöslich in Äther, fast unlöslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

N - Phenyl - N'.N''- bis - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - guanidin  $C_{37}H_{21}O_8N_3S_2=C_6H_5\cdot N\cdot C[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Man erwärmt das Natriumsalz des N.N'- Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit Anilin und Bleioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Wasser.

N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(1)]-N'.N"-bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin  $\begin{array}{lll} C_{31}H_{23}O_{12}N_3S_3 = HO_3S \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot N \cdot C[NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H]_2. & B. & \text{Man erwarmt das Natriumsalz des N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(1)]-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs} \end{array}$ (s. u.) in wäßr. Lösung mit dem Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und Bleioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 129418; C. 1902 I, 790). — Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser.

 $N.N'.N'' - Tris - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - guanidin <math>C_{31}H_{23}O_{12}N_3S_3 = HO_3S$  $C_{10}H_5(OH)\cdot N:C[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Man erwärmt das Natriumsalz des N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs (s. u.) in wäßr. Lösung mit dem Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und Bleioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, spurenweise in Alkohol, unlöslich in Äther.

6 -  $[\omega$  - Phenyl - thioureido] - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3), N-Phenyl-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoff  $C_{17}H_{14}O_4N_2S_2=C_6H_5$ . NH·CS·NH·C $_{10}H_5(OH)$ ·SO $_3H$ . B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) durch Kochen des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) (Höchster Farbw., D. R. P. 132025; C. 1902 II. 80). — Krystalle (aus wenig Wasser durch konz. Salzsäure). In Wasser und Alkohol sehr leicht löslich, in konz. Salzsäure schwer löslich. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 136614; C. 1902 II, 1440.

N - [5 - Oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (1)]HO OHN'-[5-0xy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-thio-harnstoff  $C_{21}H_{16}O_8N_2S_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Schwefel- $HO_3S$ - $\cdot$ SO.H  $NH \cdot CS \cdot NH$ kohlenstoff auf ein Gemisch von 5-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) und 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) in schwach sodaalkalischer Lösung unter Zusatz von etwas Schwefelpulver (BAYER & Co., D. R. P. 123886; C. 1901 II, 839). — Hellgraues Pulver. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien (B. & Co., D. R. P. 123886). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 135167; C. 1902 II, 1230.

N.N'-Thiocarbonyl-bis-[6-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)], N.N'-Bis-[5-oxy- $\textbf{7-sulfo-naphthyl-(2)}] \textbf{-thioharnstoff} \quad C_{21}H_{16}O_8N_2S_3 = CS[NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H]_2.$ Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in sodaalkalischer Lösung mit Thiophosgen (Bd. III, S. 134) (BAYER & Co., D. R. P. 116201; C. 1901 I, 70) oder mit Schwefelkohlenstoff in sodaalkalisch-alkoholischer Lösung bei Gegenwart von etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380). — Weiße Blättchen. In kaltem Wasser ziemlich leicht löslich, sehr leicht löslich in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 116201). — Gibt beim Erwärmen des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd das entsprechende Guanidinderivat (S. 826) (B. & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 126133; C. 1901 II, 1139.

6-[Carboxymethyl-amino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3), N-[5-Oxy-7-sulfo $naphthyl-(2)]-glycin \ C_{12}H_{11}O_6NS = HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H. \ B. \ Beim \ Kochen$ des Natriumsalzes der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit chloressigsaurem Natrium in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (OEHLER, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). — Graues Pulver. Unlöslich in Alkohol (OE.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 121868, 177178; C. 1901 II, 75; 1906 II, 1793; OE., D. R. P. 152679.

OHBis - [5 - oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - amin, HO5.5'-Dioxy-[di-naphthyl-(2)-amin]-disulfon-säure-(7.7')  $C_{20}H_{15}O_8NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 6-Amino- $HO_3S$  $\cdot NH \cdot \cdot$ naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung mit 3,5 Tln. Natriumdisulfitlösung von 33° Bé auf 80—100° (Bayer & Co., D. R. P. 114974; C. 1900 II, 1093). Aus 6-Amino-naphthol-(1)sulfonsäure-(3) durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser im Autoklaven auf 200° unter zeitweisem Ablassen des abgespaltenen Ammoniaks (B. & Co., D. R. P. 121094; C. 1901 I. 1394). — Nadeln. Leicht löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 114974). Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes fluoresciert schwach blauviolett (B. & Co., D. R. P. 114974). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 114841, 198102; C. 1900 II, 1094; 1908 I, 1864. Verwendung zur Darstellung von Azinfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 209536; C. 1909 I, 1625.

- N.N´ Äthylen bis [6 amino naphthol (1) sulfonsäure (3)], N.N´ Bis [5 oxy-7 sulfo naphthyl (2)] äthylendiamin  $C_{22}H_{20}O_8N_2S_2 = HO_3S \cdot C_{16}H_5(OH) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen der wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. des Natriumsalzes der 6-Ämino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit 1 Mol-Gew. Äthylenbromid oder Äthylenchlorid in Gegenwart von Soda (BAYER & Co., D. R. P. 129478; C. 1902 I, 791). Pulver. Unlösich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in verd. Alkalien; gibt mit salpetriger Säure eine gelbbraune schwer lösliche Nitrosoverbindung (B. & Co., D. R. P. 129478). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 126801; C. 1902 I. 85.
- N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]glycin-{[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]amid} C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende
  Formel. B. Aus 2 Mol.-Gew. 6-Aminonaphthol-(1)-sulfonsaure-(3) beim Versetzen der wäßr. Lösung ihres Natriumsalzes in
  Gegenwart von Soda mit 1 Mol.-Gew. Chloracetylchlorid oder Chloracetylbromid (BAYER
  & Co., D. R. P. 126443; C. 1901 II, 1372). Pulver. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht
  in heißem Wasser: mit Natriumnitrit entsteht in saurer Lösung eine gelbe Nitrosoverbindung
  (B. & Co., D. R. P. 126443). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.,
  D. R. P. 128195; C. 1902 I, 447. Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser; nicht
  aussalzbar (B. & Co., D. R. P. 126443).
- 6-[2-Amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{14}O_5N_2S = H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von 2-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 373) auf das Natriumsalz der 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung mit Eisen + Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 470045; C. 1906 I, 1718). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 451017; C. 1904 I, 4381.
- **6-[3-A**mino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{14}O_5N_9S=H_2N\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Bei der Reduktion von 6-[3-Nitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (8. 825) mit Eisen + Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 451017, 170045; C. 1904 I, 1381; 1906 I, 1718). Weißer Niederschlag. Gibt mit salpetriger Säure eine sehwer lösliche gelbliche Diazoverbindung, welche beim Alkalischmachen einen roten sehwer löslichen Farbstoff liefert (G. f. ch. I., D. R. P. 170045). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 151017, 201213; C. 1904 I. 1381; 1908 II, 998; Höchster Farbw., D. R. P. 205663; C. 1909 I. 966.
- 6-[5-Nitro-3-amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{13}O_7N_3S=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_3(OH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Digerieren von 6-[3.5-Dinitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 825) mit verd. Schwefelnatriumlösung (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 170045; C. 1906 I, 1718). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 151017; C. 1904 I, 1381.
- **6-[4-Amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)**  $C_{17}H_{14}O_5N_2S = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Bei der Reduktion von 6-[4-Nitro-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 825) mit Eisen + Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 470045; C. 1906 I, 1718). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 151017; C. 1904 I, 1381; Höchster Farbw., D. R. P. 204102, 205661; C. 1908 II. 1905; C. 1909 I, 966.
- 6 {[3 Amino benzol sulfonyl (1)] amino} naphthol (1) sulfonsäure (3)  $C_{16}H_{14}O_6N_2S_2 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch Kondensation von 3-Nitro-benzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 69) mit 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 151017; C. 1904 I, 1381). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I.
- 7-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3), 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3), γ-Amino-naphthols ulfonsäure, Amino-naphthols ulfonsäure (C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>0<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

  B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 1.7-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 306) mit 30—33°/₀igem Ammoniak im Autoklaven auf 120—150° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 62964; Frdl. 3, 497). Beim Erhitzen von 1.7-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) mit Ammoniumsulfit-Lösung und Ammoniak im geschlossenen Gefäß auf 150° (Bucherer, J. pr. [2] 69, 89). Aus 3.5-Dioxy-naphthoesäure-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 419) mit Ammoniumsulfit-Lösung und Ammoniak im Autoklaven bei 140—150° (Bu., Seyde, J. pr. [2] 75, 292). Durch Schmelzen von Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 784) mit Kali bei 200—280° (Höchster Farbw., D. R. P. 53076; Frdl. 2, 284; Täuber, Walder, B. 29, 2268). Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser (T., W.). Löslich in ca. 230 Tln. siedendem

Wasser (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 62964). Bildet ein leicht lösliches Natriumsalz (A.-G. f. A., D. R. P. 68564; Frdl. 3, 487). Die Lösung der neutralen Salze in Wasser fluoresciert blau; Eisenchlorid erzeugt in derselben eine schmutzig-bordeauxrote, Chlorkalk eine dunkelrotbraune, durch überschüssigen Chlorkalk allmählich wieder verschwindende Färbung (H. F., D. R. P. 53076). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) als Maß der Affinität: VELEY, Soc. 91, 1249; I. G. Farbenindustrie, Privatmitteilung. — Reduziert ammoniakalische Silber- und Kupfer-Lösungen (T., W.). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser im Autoklaven auf 2006 entsteht 8.8'-Dioxy-[di-naphthyl-(2)-amin]-disulfonsäure-(6.6') (S. 831) (BAYER & Co., D. R. P. 121094; C. 1901 I, 1394). Beim Erhitzen mit Ammoniak und Salmiak unter Druck auf 160--180° entsteht 1.3.7-Triamino-naphthalin (Bd. XIII, S. 305) (KALLE & Co., D. R. P. 90905; Frdl. 4, 600). Salpetrige Säure erzeugt 7-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Syst. No. 2202) (T., W.); diese Diazoverbindung gibt bei Behandlung mit Soda einen tiefblauen Farbstoff, der bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in 2.7-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 832) übertion mit Zinnehlorür und Salzsäure in 2.7-Damino-naphthol-(1)-sunonsaure-(3) (S. 852) ubergeht (Höchster Farbw., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 609). Beim Austausch der Aminogruppe gegen Wasserstoff entsteht Naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 270) (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 57910; Frdl. 2, 252, 563; T., W.). Überführung der 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in N-Nitroaryl-Derivate: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1898 I, 954. Einw. von Formaldehyd: Fröhlich, D. R. P. 88434; Frdl. 4, 617. Durch Einw. von Acetaldehyd (Bd. I, S. 594) bezw. Paraldehyd (Syst. No. 2952) auf die währ. Suspension der 7-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3) bei 60—70° erhält man die Oxy-methyl- HO<sub>3</sub>S·OH benzochinolin-sulfonsaure der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3380) (Fr., D. R. P. 93695; Frdl. 4, 618). Beim Kochen des Natriumsalzes in wäßr. Lösung mit chloressigsaurem Natrium in  $\cdot CH_3$ Gegenwart von Natriumacetat entsteht N-[8-Oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-glycin (S. 831) (Orhler, D. R. P. 152679; Č. 1904 II, 272). Bei der Einw. von 3-Nitrobenzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 69) auf die neutrale, mit Natriumacetat versetzte wäßr. Lösung der Säure erhält man die entsprechende N-[3-Nitro-benzolsulfonyl]-Verbindung, die durch Reduktion mit Eisen und Essigsäure in 7-{[3-Amino-benzol-sulfonyl-(1)]-amino}-naphthol-(1)sulfonsäure-(3) (S. 832) übergeht (G. f. ch. I., D. R. P. 151017, 170045; C. 1904 I., 1382; 1906 I, 1718). Beim Erhitzen von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin und dessen Hydrochlorid auf 160° (Cassella & Co., D. R. P. 79014; Frdl. 4, 570), oder mit Anilin und Disulfitlösung (В. А. S. F., D. R. P. 122570; С. 1901 II, 670; Ви., Stohmann, С. 1904 I, 1012, 1013; J. pr. [2] 71,451) wird 7-Anilino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)(S. 830) gebildet. 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) gibt mit Diazoverbindungen zwei Reihen von Monoazofarbstoffen, je nachdem die Kuppelung in saurer oder alkalischer Lösung ausgeführt wird; in saurer Lösung tritt die Diazogruppe in die o-Stellung zur Aminogruppe ein; in alkalischer Lösung erfolgt der Eintritt der Diazogruppe in den hydroxylierten Kern des Naphthalins (Ca. & Co., D. R. P. 55024, 55648; Frdl. 2, 314, 397). Zur Reaktion mit tetrazotiertem o Tolidin vgl. PAUL, Z. Ang. 17, 364. — 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. Neutralgrau (Schultz, Tab. No. 241), Diaminviolett (Schultz, Tab. No. 327), Diaminschwarz RO (Schultz, Tab. No. 328), Diaminschwarz BH (Schultz, Tab. No. 333), Diaminechtrot (Schultz, Tab. No. 343), Diaminbraun M (Schultz, Tab. No. 344), Direktindigoblau (Schultz, Tab. No. 440), Chloraminblau HW (Schultz, Tab. No. 472). Zur Verwendung als Komponente von Azofarbstoffen vgl. ferner: Schultz, Tab. No. 245, 274, 295, 297, 329, 330, 331, 332, 335, 399, 402, 403, 436, 437, 442, 444, 461, 473, 491; ferner auch BAYER & Co., D. R. P. 53799, 196988; Frdl. 2, 398; C. 1908 I, 1506; Ca. & Co., D. R. P. 55024, 55648, 58352, 64398, 67104, 68462, 80003, 81836, 82072, 82694, 86110, 86828, 94115; Frdl. 2, 313, 397; 3, 671, 672, 673, 674; 4, 864, 874, 875, 876, 878, 880; LANGE, D. R. P. 97098; C. 1898 II. 521.

7 • Methylamino • naphthol • (1) • sulfonsäure • (3)  $C_{11}H_{11}O_4NS = CH_3 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH)$ SO<sub>3</sub>H. B. Durch Methylierung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Geigy & Co., D. R. P. 91506; Frdl. 4, 976). Durch Erhitzen von 2-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(6.8) (Bd. XI, S. 290) mit Methylamin im Autoklaven auf über 200° und Erhitzen der entstandenen 7-Methylamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) mit Atzalkali auf 210—220° (G. & Co., D. R. P. 91506). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 347; vgl. auch G. & Co., D. R. P. 91506.

7-Dimethylamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{12}H_{12}O_4NS = (CH_3)_2N \cdot C_{16}H_5(OH)$ SO<sub>3</sub>H. B. Durch Methylierung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (GEIGY & Co., D. R. P. 91506; Frdl. 4, 976). Durch Erhitzen von 2-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(6.8) mit Dimethylamin im Autoklaven auf über 2000 und Erhitzen der entstandenen 7-Dimethylamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) mit Ätzalkali auf 210-220° (G. & Co., D. R. P. 91506). - Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 206, 348, 393; vgl. auch G. & Co., D. R. P. 91506.

7 - Äthylamino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)  $C_{12}H_{13}O_4NS = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch Äthylierung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Geigy & Co., D. R. P. 91506; Frdl. 4, 976). Durch Erhitzen von 2-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(6.8) mit Äthylamin im Autoklaven auf über 200° und Erhitzen der entstandenen 7-Äthylamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) mit Ätzalkali auf 210—220° (G. & Co., D. R. P. 91506). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 334; vgl. auch G. & Co., D. R. P. 91506.

7-Diäthylamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{14}H_{17}O_4NS = (C_2H_5)_2N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Äthylierung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (GeIGY & Co., D. R. P. 91506; Frdl. 4, 976). Durch Erhitzen von 2-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(6.8) mit Diäthylamin im Autoklaven auf über 200° und Erhitzen der entstandenen 7-Diāthylamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) mit Ätzalkali auf 210—220° (G. & Co., D. R. P. 91506). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. & Co., D. R. P. 91506, 103149; Frdl. 4, 976; 5, 576.

7-Anilino-naphthol-(1)-sulfonaäure-(3)  $C_{19}H_{13}O_4NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_3(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen von 1.7-Dioxy-naphthalin-sulfonaäure-(3) (Bd. XI, S. 306) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 140—160° (Levinstein, Chem. Works, D. R. P. 99339; C. 1899 l, 160). Durch Erhitzen von N-Phenyl-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(6.8) (S. 784) mit Ätzalkalien auf ca. 200° (Cassella & Co., D. R. P. 80417; Frdl. 4, 571). Durch Erhitzen von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin und dessen Hydrochlorid auf 160° (Ca. & Co., D. R. P. 79014; Frdl. 4, 570). Beim Kochen des Natriumsalzes der 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit Anilin, Natriumdisulfit und Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 II, 670; Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1012, 1013; J. pr. [2] 71, 451). Beim Kochen von 3.5-Dioxy-naphthoesäure-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 419) mit Anilin, Natriumdisulfit und Wasser (Bu., St., C. 1904 I, 1013). — Nadeln oder Blättchen. Löslich in 35 Tln. heißem Wasser, in 300 Tln. kaltem Wasser (Bu., St., C. 1904 I, 1013; J. pr. [2] 71, 451). 1 Wasser von 50° löst 3,8 g Säure; leichter löslich in verd. Alkohol (Ca. & Co., D. R. P. 79014). Die Lösungen der Salze werden von Eisenchlorid braun, von Kupfersulfat schwarzblau und von Chlorkalk rotbraun gefärbt (Ca. & Co., D. R. P. 79014). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 207, 349, 445; vgl. auch Ca. & Co., D. R. P. 84859; Frdl. 4, 868. — Mononatriumsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Ca. & Co., D. R. P. 80417). — Kaliumsalz. Kugelige Aggregate von Nädelchen (Ca. & Co., D. R. P. 79014). — Bariumsalz. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Ca. & Co., D. R. P. 79014). — Bariumsalz. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Ca. & Co., D. R. P. 79014).

7-p-Toluidino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{15}O_4NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von 3.5-Dioxy-naphthoesäure-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 419) mit p-Toluidin und Natriumdisulfitlösung (Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 288). — Nadeln.

7-[4-Oxy-anilino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{16}H_{13}O_5NS = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit 4-Aminophenol (Bd. XIII, S. 427), Natriumdisulfit und Wasser (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 122570; C. 1901 H, 670; Bucherer, Stohmann, Ztschr. f. Farben- u. Textilindustrie 3, 78; C. 1904 I, 1913). — Krystallinisches Pulver. Löslich in 24 Tln. heißem Wasser (Bu., St., J. pr. [2] 71, 451). — Natriumsalz. Sehr leicht löslich (Bu., St.). — p-Toluidinsalz  $C_7H_9N + C_{16}H_{13}O_5NS$ . Robbraune Krystalle. Löslich in 24 Tln. heißem Wasser, in 220 Tln. kaltem Wasser (Bu., St.).

7-p-Phenetidino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{18}H_{17}O_5NS=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Kochen von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) oder 3.5-Dioxy-naphthoesäure-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 419) mit p-Phenetidin (Bd. XIII, S. 436), Natriumdisulfit und Wasser (Bucherer, Stohmann, C. 1904 I, 1013; J. pr. [2] 71, 451). — Krystallinisches Pulver. Löslich in 5 Tln. heißem Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Ather.

N - [5 - Oxy -7 - sulfo - naphthyl - (2)] - N' - [8 - oxy -6 - sulfo - naphthyl - (2)] - harn-stoff  $C_{21}H_{16}O_9N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man leitet Phosgen in die Lösung des Gemisches von 6-Amino-naphthol (1) sulfonsäure (3) (S. 823) und 7-Amino-naphthol (4) sulfonsäure (3) (S. 823) und 7-Amino-naphthol (4) sulfonsäure (3) (S. 823) in Sodelängen (5) (S. 824) in Sodelängen (6) (S. 824) in Sodelängen (7) (S.

thol-(1)-sulfonsaure-(3) (S. 828) in Sodalösung (BAYER & Co., D. R. P. 123693; C. 1901 II, 749). — Pulver. Leicht löslich in Wasser und verd. Sauren. Die alkal. Lösung fluoresciert nicht (B. & Co., D. R. P. 123693). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 135167; C. 1902 II, 1230.

N.N'-Carbonyl-bis-[7-amino-naph-thol-(1)-sulfonsäure-(3)], N.N'-Bis-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff C<sub>21</sub>H<sub>16</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. HO<sub>3</sub>S. NH·CO·NH·SO<sub>3</sub>H Man leitet Phosgen in die sodaalkalische Lösung der 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (BAYER & Co., D. R. P. 116200; C. 1901 I, 70). — Pulver. Ähnelt in seinen Eigenschaften dem N.N'-Bis-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-harnstoff (S. 826).

N - [5 - Oxy - 7 - sulfo - naphthyl - (2)] - N'-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin  $C_{21}H_{17}O_8N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes des N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-N'-[8-oxy-6-sul

N-p-Tolyl-N'-[5-oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-N''-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin  $C_{28}H_{23}O_8N_3S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:C[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Man erwärmt das Natriumsalz des N-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)]-N'-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit p-Toluidin und Bleioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 129418; C. 1902 I, 790). — Pulver. Löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Wasser.

N.N'-Bis-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin C<sub>21</sub>H<sub>17</sub>O<sub>8</sub>N<sub>3</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in sodaalkalischer Lösung mit Thiophosgen (BAYER & Co., D. R. P. 116201;
C. 1901 I, 70) oder kocht das Natriumsalz der Säure in wäßr. Alkohol mit Schwefelkohlenstoff und etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380) und erwärmt das entstandene Natriumsalz des N.N'-Bis-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd (B. & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver.

 $\bf N$ -Phenyl- $\bf N'.N''$ -bis-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-guanidin  $C_{27}H_{a1}O_8N_3S_2=C_6H_5\cdot N:C[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2.$  B. Man behandelt 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in sodaalkalischer Lösung mit Thiophosgen (Bayer & Co., D. R. P. 116201; C. 1901 I, 70) oder kocht das Natriumsalz der Säure in wäßr. Alkohol mit Schwefelkohlenstoff und etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380) und erwärmt das entstandene Natriumsalz des N.N'-Bis-[8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit Anilin und Bleioxyd (B. & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver.

N - [5 - Oxy - 7 - sulfo - naphthyl-(2)]-N'-[8-oxy-6-sulfo - naphthyl-(2)]-thioharnstoff  $C_{21}H_{16}O_8N_2S_3=CS[NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Durch Einleiten von Thiophosgen in eine sodaalkalische Lösung eines Gemisches von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (BAYER & Co., D. R. P. 123693; C. 1901 II, 749). Durch Einw. von Schwefelkohlenstoff auf die schwach sodaalkalische alkoholische Lösung eines Gemisches von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in Gegenwart von etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 123886; C. 1901 II, 839). — Blättehen. Leicht löslich in Wasser und verd. Säuren; die alkalischen Lösungen fluorescieren nicht (B. & Co., D. R. P. 123693). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 135167; C. 1902 II, 1230.

7-[Carboxymethyl-amino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3), N-[8-Oxy-6-sulfonaphthyl-(2)]-glycin  $C_{12}H_{11}O_6NS=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_2H$ . B. Man kocht die Lösung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in wäßr. Sodalösung mit chloressigsaurem Natrium und Natriumacetat (Oehler, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). — Pulver. Löslich in Wasser mit brauner Farbe, unlöslich in Alkohol.

Bis - [8-oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)] - amin, 8.8'-Dioxy-[di-naphthyl-(2)-amin]-disulfonsäure-(6.6')  $C_{20}H_{15}O_8NS_2 = HN[C_{10}H_{5}(OH)\cdot SO_3H]_2$ . B. Aus 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser unter Druck auf 200° (BAYER & Co., D. R. P. 121094; C. 1901 I, 1394). — Weißer krystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Wasser. Die Alkalisalze sind in Wasser sehr leicht löslich; durch Kochsalz aussalzbar. Die Lösung des Natriumsalzes fluoresciert schwach violett.

7-[3-Amino-benzamino]-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{17}H_{14}O_5N_2S = H_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von 3-Nitro-benzoylchlorid (Bd. IX, S. 381) auf das Natriumsalz der 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung in Gegenwart

von Natriumacetat und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung mit Eisen und Essigsäure (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 170045; C. 1906 I, 1718). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 151017, 201213; C. 1904 I, 1381; 1908 II, 998.

7 - {[3 - Amino - benzol - sulfonyl - (1)] - amino} - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)  $C_{16}H_{14}O_6N_2S_2 = H_2N\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Einw. von 3-Nitrobenzolsulfochlorid (Bd. XI, S. 69) auf die neutrale, mit Natriumacetat versetzte Lösung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und Reduktion der entstandenen Nitroverbindung mit Eisenpulver und Essigsäure bei 80—100° (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 151017, 170045; C. 1904 I, 1382; 1906 I, 1718). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: G. f. ch. I., D. R. P. 151017.

8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3), 8-Amino-naph- H<sub>2</sub>N OH thol-(1)-sulfonsäure-(3), Aminonaphtholsulfonsäure H C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des sauren Natriumsalzes der Naphthylomin-(1)-disulfonsäure-(6.8) mit 50%/oiger Kalilauge auf 180% SO<sub>3</sub>H bis 200% (BAYER & Co., D. R. P. 80853; Frdl. 4, 555). Durch Erhitzen von 4.5-Diaminonaphthalin-sulfonsäure-(2) (S. 767) mit verd. Schwefelsäure auf 120% (CASSELLA & Co., D. R. P. 68462, 70780; Frdl. 3, 457, 674; vgl. D. R. P. 81282; Frdl. 4, 559). — Mikroskopische Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; die alkal. Lösung fluoresciert blauviolett; Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung grün, später entsteht ein mißfarbiger Niederschlag; Chlorkalklösung erzeugt rotbraune Färbung; mit salpetriger Säure entsteht eine gelbe, schr schwer lösliche Diazoverbindung (B. & Co., D. R. P. 80853). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ca. & Co., D. R. P. 68462; Frdl. 3, 674; B. & Co., D. R. P. 82074, 85389, 198102; Frdl. 4, 932, 935; C. 1908 I, 1864; vgl. D. R. P. 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 II, 214, 362, 1224. — Natriumsalz. Nadeln (aus Wasser durch Kochsalz). Sehr leicht löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 80853). — Bariumsalz. Nädelchen (B. & Co., D. R. P. 80853).

2.7 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (3), 2.7 - Diamino - naphthol-(1)-sulfonsäure - (3)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus der Verbindung  $[C_{10}H_6O_4N_2S]_k$  (Syst. No. 2202), welche durch Einw. von Soda auf diazotierte 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) entsteht, durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 610) oder mit Natriumhydrosulfit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in wäßriger neutraler Lösung (Kaufler, Karrer, B. 40, 3269). Durch Kuppelung von 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) mit einer Diazoverbindung in alkal. Lösung und Reduktion des entstandenen Azofarbstoffs (H. F.). — Blättchen. Sehr sehwer löslich in kaltem Wasser, sehwer in heißem Wasser (H. F.); sehr sehwer löslich in Säuren, leicht in Alkalien; die alkal. Lösung oxydiert sich leicht an der Luft (Kau., Kar.). Gibt mit Eisenehlorid eine blaue, mit Chlorkalk eine bordeauxrote Färbung (H. F.).

5.6 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (3) , 5.6 - Diamino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert den aus p-Nitro-benzoldiazoniumehlorid und 6-Amino-naphthol - (1) - sulfonsäure - (3) durch Kuppeln in salzsaurer Lösung gebildeten Farbstoff mit Zinnchlorür und Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 172319; C. 1906 II, 644). — Läßt sich mit 1 bezw. 2 Mol.

$$\begin{array}{c} OH \\ H_2N \\ & \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} OH \\ \\ SO_3H \end{array}$$

aromatischer Aldehyde zu Naphthimidazolderivaten  $\mathrm{HO_3S \cdot C_{10}H_4(OH)} \stackrel{N}{\sim} \mathrm{C \cdot R}$  bezw.

 $HO_3S \cdot C_{10}H_4(OH) \longrightarrow N(CH_2 \cdot R) \subset R$  kondensieren (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193350; C. 1908 I, 999; Cassella & Co., D. R. P. 172981, 175023; C. 1906 II, 985, 1538). Läßt man auf 5.6-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in neutral gehaltener Lösung Essigsäureanhydrid einwirken und kocht dann mit Salzsäure, so erhält man Oxy-methyl-naphthimidazol-sulfonsäure  $HO_3S \cdot C_{10}H_4(OH) \subset N \subset CH_3$  (Syst. No. 3707) (B. & Co., D. R. P. 172319; C. 1906 II, 644). Wendet man statt Essigsäureanhydrid Benzoylehlorid an, so erhält man Oxy-phenyl-naphthimidazol-sulfonsäure  $HO_3S \cdot C_{10}H_4(OH) \subset N \subset C_6H_5$  (Syst. No. 3707) (B. & Co., D. R. P. 172319). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ca. & Co., D. R. P. 175666, 187874; C. 1906 II, 1748; 1907 II, 1570. 5.7-Diamino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3), 5.7-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Eintragen von 5.7-Diamino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) [Naphthylendiamin-(1.3)-disulfonsäure-(5.7)] (S. 785) in  $60^0/_0$ ige Natronlauge bei  $160^0$  und allmähliches Steigern der Temperatur auf  $210^0$  (Kalle & Co., D. R. P. 92239; Frdl. 4, 608). — Fast unlöslich in kaltem Wasser. Die Alkalisalze sind leichter löslich.

$$\begin{array}{c} OH \\ \vdots \\ H_2N \\ \hline \\ \vdots \\ SO_3H \end{array}$$

6.7 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (3), 6.7 - Diamino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6.7 - Diamino - naphthalin - disulfonsäure - (1.3) [Naphthylendiamin - (2.3) - disulfonsäure - (5.7)] (S. 785) mit  $H_2N$  -  $SO_3H$  Atzkali unter Zusatz von etwas Wasser auf 190 — 200° (Akt. - Ges. f. Anilinf., D. R. P. 86448; Frdl. 4, 606). — Nadeln. Unlöslich in Wasser und Alkohol; die Alkalisalze sind in Wasser mit schwach blauvioletter Fluorescenz leicht löslich; mit Eisenchlorid entsteht ein brauner Niederschlag; mit salpetriger Säure bildet sich eine Aziminoverbindung (A.-G. f. A., D. R. P. 86448). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 86200; Frdl. 4, 950.

Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 271).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4), 2-Amino-naphthol-(1)-0Hsulfonsäure-(4) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Böniger, B. 27, 29. — B. Beim Erwärmen von Naphthochinon-(1.2)-NH, chlorimid-(2) (Bd. VII, S. 712) mit Natriumdisulfit-Lösung (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, B. 27, 242). Beim Lösen von Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) [2-Nitroso-naphthol-(1)] (Bd. VII, S. 715) in einer siedenden wäßrigen ca. 35% gigen Lösung von Natriumdisulfit (Schmidt, J. pr. [2] 44, 531). Aus 2-Nitroso-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)-sulfonsäure-(4), Bd. XI, S. 331] mit Zinnchlorur und Salzsäure oder beim Erwarmen mit Natriumdisulfit (Witt, Kaufmann, B. 24, 3162) oder beim Behandeln mit Schwefelnatrium (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193099; Frdl. 9, 181). Bei der Reduktion von 2-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2159) mit Zinnchlorür und Salzsäure (König, B. 23, 808; Witt, Kaufmann, B. 24, 3159). — Nadeln und Blättchen mit 1 H<sub>2</sub>O(Kö., B. 23, 808; WI., KAU., B. 24, 3159, 3162). Unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol (Sch.). Die Lösung in verd. Natriumdisulfitlösung fluoresciert hellblau (Sch.). Die Lösungen in Alkalien, insbesondere in Ammoniak färben sich rasch tiefgrün; die Färbung schlägt beim Ansäuern in Rot um (Kö.). — Beim Kochen in Sodalösung unter Luftzutritt erhält man einen violettschwarzen Farbstoff (Reverdin, de La Harpe, B. 25, 1402; D. B. P. 63043; Frdl. 3, 999). Bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) entsteht Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330) (Wi., Kau., B. 24, 3163). Bei der Diazotierung in Gegenwart von Kupfersulfat wird 2-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202) gebildet (Geigy & Co., D. R. P. 171 024; C. 1906 II, 476). Durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 1500 wird allmählich Schwefelsäure abgespalten (SCH.). Kondensation der 2-Amino-naphthol-(1)sulfonsäure-(4) mit Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330): DAHL & Co., D. R. P. 82740, 83969; Frdl. 4, 502, 503. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: KALLE & Co., D. R. P. 190693; C. 1907 II, 2008.

2-Amino-1-p-toluolsulfonyloxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)  $C_{17}H_{15}O_6NS_2 = H_2N \cdot C_{10}H_5(O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) mit p-Toluolsulfochlorid (Bd. XI, S. 103) und Kalilauge bei ca. 40—60° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193099; C. 1908 I, 428). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 196923; C. 1908 I, 4506.

5-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4), 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4) mit Natriumdisulfitlösung im Wasserbade und behandelt das Produkt mit Natronlauge (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 226). — Krystalle, wahrscheinlich mit 3½ H<sub>2</sub>O. Löslich in heißem Wasser. — Gibt mit 20% iger Salzsäure im Wasserbad 5-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 670).

6-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4), 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1.6-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 305) mit  $28^9/_0$ igem Ammoniak unter Druck auf  $140-180^9$  (Dahl. & Co., D. R. P. 70285; Frdl. 3, 480). — Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser; die

$$H_2N$$
 OH  $SO_3H$ 

53

BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. XIV.

Lösungen der Salze fluorescieren schwach blauviolett; die Lösung der Saure gibt mit Eisenchlorid Braunfärbung, dann einen dunklen Niederschlag (D. & Co., D. R. P. 70285).

— Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: D. & Co., D. R. P. 67258; Frdl. 3, 737.

8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4), 8-Amino-naphthol-(1)- $H_2N$ 0Hsulfonsäure-(4)  $C_{10}H_9O_4^-NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man trägt das Sulfat des 8-Amino-naphthols-(1) (Bd. XIII, S. 671) in konz. Schwefelsäure bei 5-10° ein und rührt 6-8 Stdn. bei 15-20°; man reinigt die rohe Säure durch Kochen mit Calciumcarbonat und Wasser, wodurch die als Nebenprodukt SO.H entstandene 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) in ein schwer lösliches Calciumsalz übergeführt wird, während das Calciumsalz der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in Lösung bleibt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 54662, 62289, 77937; Frdl. 2, 400; 3, 458; 4, 551). Aus 8-Chlor-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 747) durch Erhitzen mit 50% jeger Natronlauge im geschlossenen Gefäß auf 190—195% (B. A. S. F., D. R. P. 112778; C. 1900 II, Nationiauge im geschlossenen Gefäß auf 190—195° (B. A. S. F., D. R. P. 112778; C. 1900 II, 511). Aus Naphthylendiamin-(1.8)-sulfonsäure-(4) (S. 754) beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Cassella & Co., D. R. P. 73607; Frdl. 3, 455) oder durch Erhitzen mit Wasser und Natriumdisulfit auf ca. 90° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Alkalien (Bayer & Co., D. R. P. 109102; C. 1900 II, 359; B. A. S. F., D. R. P. 120690; C. 1901 I, 1395; Bucherer, J. pr [2] 69, 73; 70, 349). Durch Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(5.8) (S. 786) mit 75°/oiger Kalilauge auf 150—160° (Bay. & Co., D. R. P. 75055; Frdl. 3, 452). — Nadeln (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser (Ca. & Co., D. R. P. 73607). Grad der Farbveränderung von Methylaming durch 8, Aminomaphthol. (1) sulfonsäure (4) als Maß der Affinität. Verey Sec. 21 orange durch 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) als Maß der Affinität: VELEY, Soc. 91, 1248. Die alkal. Lösung fluoresciert blau; Eisenchloridlösung gibt eine grüne Färbung, dann einen mißfarbenen Niederschlag; Chlorkalklösung erzeugt eine rotbraune Färbung (Bay. & Co., D. R. P. 75055). Beim Erhitzen mit verd. Alkalien entsteht 1.8-Dioxynaphthalin-sulfonsaure-(4) (Bd. XI, S. 306) (BAY. & Co., D. R. P. 75055). Beim Kochen mit Wasser und Natriumdisulfit entsteht ein Produkt, das beim Behandeln mit Alkali zum größten Teil die 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) zurückbildet, daneben in geringer Menge 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) liefert (Bu., J. pr. [2] 69, 62, 86; 70, 352). Beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 140° entsteht 8-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 671) (Ca. & Co., D. R. P. 73381; Frdl. 3, 446). Salpetrige Säure liefert eine in gelben irisierenden Blättchen krystallisierende Diazoverbindung (Bav. & Co., D. R. P. 75055). 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) gibt in alkal. Lösung mit Benzolsulfochlorid ein N-Benzolsulfonyl-Derivat, das mit diazotierter Pikraminsäure in schwach alkalischer Lösung einen schwarzen nachchromierbaren Monoazofarbstoff liefert (B. A. S. F., D. R. P. 156157; C. 1904 II, 1674). Verbindet sich mit 1 Mol. einer Diazoverbindung in saurer Lösung zu Monoazofarbstoffen, indem die Diazogruppe in o-Stellung zur Aminogruppe eintritt; kuppelt man erst in saurer, dann in alkalischer Lösung, so erhält man Disazofarbstoffe der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4), indem die zweite Diazogruppe in o-Stellung zur Hydroxylgruppe tritt (B. A. S. F., D. R. P. 81241, 116899, 117187; Frdl. 4, 772; 6, 858, 988). Die Monoazofarbstoffe, die aus 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) und Diazoverbindungen entstehen, gehen durch Erhitzen mit Natronlauge in solehe der 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) über (B. A. S. F., D. R. P. 80234; Frdl. 4, 762). Verwendung der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 218; vgl. ferner B. A. S. F., D. R. P. 71199, 81241, 105667, 114906, 116414, 116899, 117187, 119958, 120690; Frdl. 3, 608; 4, 772; C. 1900 I, 381; II, 1094; 1901 I, 73, 211, 287, 1075, 1395; BAY. & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224.

#### Aminoderiyate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 273).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 2-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2159) durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (Gattermann, Schulze, B. 30, 51). —
Farblose Blätter oder Nadeln. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Ga., Sch.). Spaltet bei Behandlung in Natriumsulfit-Lösung mit Natriumamalgam unter Durchleitung von SO<sub>2</sub> die Sulfogruppe ab und geht in 2-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 665) über (Ga., Sch.). Liefert bei der Einw. von Natriumnitrit in Gegenwart von Kupferchlorid 2-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2202) (Geigy & Co., D. R. P. 171024; G. 1906 II, 476).

3-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 3-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen von Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(4.8) mit Kali bei ca. 215° (BAYER & Co., D. R. P. 85241; Frdl. 4, 586; Patentanmeldung F. 8070 [1895]; Frdl. 4, 593). — Nadeln (aus heißem Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; die Lösungen der Salze fluorescieren schwach grün; Eisenchlorid und Chlorkalk färben braun; die Diazoverbindung ist gelb, schwer löslich (B. & Co., Patentanmeldung F. 8070). Durch Erhitzen mit Wasser im Autoklaven auf 200° entsteht 1.3-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 304) (B. & Co., D. R. P. 85241). Durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Autoklaven auf 235° erhält man 1.3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 978) (B. & Co., D. R. P. 87429; Frdl. 4, 584).

N.N' - Bis - [4 - oxy - 8 - sulfo - naphthyl - (2)] - guanidin  $C_{21}H_{17}O_8N_3S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 3-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) in sodaalkalischer Lösung mit Thiophosgen (BAYER & Co., D. R. P. 116201; C. 1901 I, 70) oder kocht das Natriumsalz der Säure in wäßr. Alkohol mit Schwefelkohlenstoff und etwas Schwefel (B. & Co., D. R. P. 122286; C. 1901 II, 380) und erwärmt das entstandene Natriumsalz des N.N'-Bis-[4-oxy-8-sulfo-naphthyl-(2)]-thioharnstoffs in wäßr. Lösung mit Ammoniak und Bleioxyd (B. & Co., D. R. P. 129417; C. 1902 I, 789). — Pulver. Schwer löslich in Alkohol, löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 129417).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5), Aminonaphtholsulfonsäure S  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(1)-disulfonsäure-(2)-disulfonsäure-(3)-disulfonsäure-(4)-disulfonsäure-(4)-disulfonsäure-(5)-disulfonsäure-(6)-disulfonsäure- $H_2N$ 0Hsäure-(4.8) (S. 787) mit 4—5 Tln. Ätzkali und 1 Tl. Wasser auf eine 200° nicht übersteigende Temperatur (BAYER & Co., D. R. P. 75317; Frdl. 3, 450; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 63074; Frdl. 3, 687). Aus Naphthylendiamin-(1.8)-sulfonsäure-(4) (S. 754) durch Einw. von Aceton und anhaltendes Kochen des Kondensationsproduktes  ${\rm HO_3S\cdot C_{10}H_5}\!\!<\!\!{\rm NH}\!\!>\!\!{\rm C(CH_3)_2}$  (Syst. No. 3707) mit überschüssiger Natriumdisulfitlösung oder aus dem Natriumsalz der Säure durch gleichzeitige Einw. von Aceton und Natriumdisulfit und Behandlung des Produktes mit Alkali (B. A. S. F., D. R. P. 120016; C. 1901 I, 1074; Bucherer, J. pr. [2] 70, 349). — Nadeln. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Wasser; die alkalische Lösung fluoresciert bläulichgrün (B. A. S. F., D. R. P. 63074). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure - (5) als Maß der Affinität: Velby, Soc. 91, 1249. Eisenchlorid färbt die Lösungen der Säure vorübergehend smaragdgrün, Chlorkalk erzeugt eine schmutzig braune Färbung, die bei Überschuß an Chlorkalk verschwindet; mit salpetriger Säure entsteht eine gelbrote, leicht lösliche Diazoverbindung (BAY. & Co., D. R. P. 75317). Ammoniakalische Silberlösung wird leicht reduziert (BAY. & Co., D. R. P. 75317). 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) gibt bei der Sulfurierung 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5) (S. 839) (B. A. S. F., D. R. P. 125696; C. 1901 II, 1187). Liefert beim Erhitzen mit Ätznatron auf 220 bis 250° 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsaure-(4) (Bd. XI, S. 306) (Bay. & Co., D. R. P. 80 315; Frdl. 4, 549). Diese entsteht auch durch Erhitzen des Natriumsalzes mit Natriumdisulfit und Wasser und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit siedender Natronlauge (BAY. & Co., D. R. P. 109102; C. 1900 II. 359). Bildung eines blauen Farbstoffs bei der Überführung in Schwefelfarbstoffe durch Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkali: BAY. & Co., D. R. P. 113195; C. 1900 II, 552. Überführung in N-Nitroaryl-Derivate: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I, 954; in ein Benzoylderivat: B. A. S. F., D. R. P. 63074; Frdl. 3, 687. 8-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(5) gibt mit Diazoverbindungen in saurer Lösung, indem die Diazogruppe in o-Stellung zur Aminogruppe tritt, Monoazofarbstoffe, die bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 7.8-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 836) liefern (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193350; C. 1908 I, 999). Gibt, erst in saurer, dann in alkalischer Lösung gekuppelt, Disazofarbstoffe, indem die zweite Diazogruppe in die o-Stellung zur Hydroxylgruppe tritt (B. A. S. F., D. R. P. 91855, 114976, 117187; Frdt. 4, 774; 6, 854, 988; C. 1900 II, 1142; 1901 I, 287). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab No. 220, 324, 325, 336, 384, 387, 388, 390, 420, 422, 423, 425, 465, 478; vgl. ferner Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 90962, 94080, 94081, 94082, 95341, 98969, 103926, 110619, 117147, 140710; Frdl. **4**, 9**4**5, 9**4**6, 9**4**7; *C*. **1898** I, 589; II, 1112; **1899** II, 9**22**; **1900** II, **3**03; **1901** I, **23**9; **1903** I, 1058; B. A. S. F., D. R. P. 91855, 105667, 114906, 114976, 116349, 116414, 117187; Frdl. 4, 774; C. 1900 I, 381; II, 1094, 1142; 1901 I, 73, 287; Cassella & Co., D. R. P. 94288; Frdl. 4, 716; Bay. & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224; Jäger, D. R. P. 203535, 209269; C. 1908 II, 1792; 1909 I, 1624.

NH<sub>2</sub>

Verwendung des Benzoylderiyates zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 63074; Frdl. 3, 686.

8-Anilino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{16}H_{13}O_4NS=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) durch Erhitzen mit Anilin in Gegenwart von Wasser unter Druck auf 120° (BAYER & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 179829; C. 1907 I, 1367. — Saures Natriumsalz. Nadeln. Auch in kaltem Wasser ziemlich löslich (B. & Co., D. R. P. 181929). - Neutrales Natriumsalz. Krystalle. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (B. & Co., D. R. P. 181929).

 $\textbf{8-p-Toluidino-naphthol-(1)-sulfons\"{a}ure-(5)} \; C_{17} \\ H_{15} \\ O_4 \\ NS = CH_3 \cdot C_6 \\ H_4 \cdot NH \cdot C_{10} \\ H_5 \\ (OH) \cdot C_{10} \\ (OH) \cdot C_{10} \\ H$ SO<sub>3</sub>H. B. Beim Erhitzen von 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) mit p-Tolnidin, salzsaurem p-Toluidin und Wasser unter Druck auf 1206 (BAYER & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). — Saures Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. - Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

2.8-Diamino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 2.8-Diamino-0Hnaphthol-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B.  $\cdot NH_2$ Aus den in alkalischer Lösung hergestellten (vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 609) Monoazofarbstoffen der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) durch reduktive Spaltung (SCHULTZ, D. R. P. 101953; C. 1899 I, HO.S. 1143). - Verwendung als photographischer Entwickler: Schultz.

7.8-Diamino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 7.8-Diamino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. Formel I. B. Bei der Reduktion des Monoazofarbstoffs, der aus 8-Amino-naphthol-(1)-sulfon- $H_2N$ säure-(5) mit diazotierter Sulfanilsäure in salzsaurer Lösung I. entsteht, mit Zinnchlorür + Salzsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193 350; C. 1908 I, 999). - Läßt sich durch Erhitzen mit 3-Nitro-benzaldehyd in saurer Lösung und Reduktion des

Kondensationsproduktes mit Eisen und Salzsäure in die Oxy-[aminophenyl]-naphthimidazolsulfonsäure der Formel II (Syst. No. 3781) überführen.

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 274).

0H3-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 3-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(4.7) (S. 788) mit ·NH.  $HO_3S$ Alkalien (BAYER & Co., Patentanmeldung F. 7978 [1894]; Frdl. 4, 593; D. R. P. 84 991; Frdl. 4, 927). Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 277) mit Ammoniak und Salmiak unter Druck auf 180° (Kalle & Co., D.R.P. 94079; C. 1898 I, 227). — Blättehen (aus Kochsalz-Lösung). Sehr leicht löslich in Wasser; die Lösungen der Salze fluorescieren grüngelb (K. & Co.). Beim Erhitzen mit verd. Alkalien, verd. Säuren oder Wasser ensteht 1.3-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 304) (B. & Co., D. R. P. 84991). Bei der Einw. von Ammoniak entsteht Naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(6) (S. 768) (K. & Co.).

OН 4-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 4-Amino-naph-4-Amino-1-oxy-naphulaini-sunoassau (7), thol-(1)-sulfonsäure-(6) C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von 8-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, HO<sub>3</sub>S-S. 187) in schwefelsaurer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 81621; Frdl. 4, 59). - Nadeln (aus Salzsäure). Löslich in kaltem Alkohol. NH.

4-Amino-thionaphthol-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_9O_3NS_2=H_2N\cdot C_{10}H_5(SH)\cdot SO_3H$ . Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 5-Chlor-8-nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 188) mit Schwefelammonium (CLEVE, Of. Sv. 1893, 93). — Amorphe Fällung; nicht ganz rein erhalten. Leicht löslich in Alkalien und Ammoniak.

5-Amino-1-оху-naphthalin-sulfonsäure-(6), 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(2) (S. 767) mit Natriumdisulfit-Lösung und Behandlung des Produktes mit Natronlauge (Виснекек, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 214). — Krystalle mit  $2H_2O$ .

8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(\$\theta\$), 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(\$\theta\$) \$C\_{10}H\_9O\_4NS\$, s. nebenstehende Formel. \$B\$. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.8) (S. 789) mit Alkalien unterhalb 210° (BAYER & Co., Patentanmeldung F. 4723 [1890]; \$Frdl. 3, 454). — Nadeln (aus viel heißem Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; die Lösung des Natriumsalzes fluoresciert sehwach blau; gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine sehwarzviolette, mit Chlorkalk eine rote Färbung, die bei Überschuß an Chlorkalk verschwindet; mit salpetriger Säure entsteht eine gelbe Lösung (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 68564; Frdl. 3, 487). Bei der Sulfurierung mit konz. Schwefelsäure entsteht 8-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 844) (Cassella & Co., D. R. P. 108848; C. 1900 I, 1214).

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 274).

- 2-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 2-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 275) in  $16^9$ /oiger Salzsäure mit Zinnehlorür in der Hitze (FINGER, J. pr. [2] 79, 444). Krystalle mit  $2H_2O$  (aus Wasser). Färbt sich in alkaliseher Lösung an der Luft dunkelgrün. Beim Kochen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol (S. 131) in Gegenwart von Natriumacetat entsteht ein blauer Oxazinfarbstoff.
- **4-Nitro-2-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7)**  $C_{10}H_8O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. *B.* Aus 2.4-Dinitro-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 275) durch Reduktion mit Schwefelalkali (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 189513; *C.* 1907 II, 2006). Gelbe Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser.

- 8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_0O_4NS$ , s. nebcnstehende Formel. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 278) mit Ammoniak und Salmiak unter Druck (Kalle & Co., D. R. P. 94079; C. 1898 I, 227). Löslich in Wasser; durch Kochsalz aussalzbar. Geht bei Einw. von Ammoniak in Naphthylendiamin-(1.3)-sulfonsäure-(7) (S. 769) über.
- 4-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_5O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 186) in schwefelsaurer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 81621; Frdl. 4, 59). Nadem (aus verd. Salzsäure). Löslich in kaltem Alkohol. Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte.
- 2-Nitro-4-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_8O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 189513; C. 1907 II, 2006; FINGER, J. pr. [2] 79, 441. -B. Bei der Reduktion von 2.4-Dinitro-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 275) mit Zinnchlorür und Salzsäure (Lauterbach, B. 14, 2029) in der Kälte (F.). Goldgelbe Blättchen (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in kaltem; löslich in Alkalien mit intensiv blutroter Farbe (L.).
- 8-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7),  $\hat{C}_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.8) (S. 790) durch Verschmelzen mit Ätzalkalien bei 170—220° (Cassella & Co., D. R. P. 75710; Frdl. 4, 557). Durch Kochen von 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) (S. 845) mit  $50^{\circ}/_{\circ}$ jger Schwefelsäure (C. & Co.). Sternförmig gruppierte Prismen. Gibt eine dunkelbraune, schwer lösliche Diazoverbindung.

2.4 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (7), 2.4 - Diamino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (7)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.4 - Dinitro - naphthol - (1) - sulfonsäure - (7) (Bd. XI, 275) mit einer Lösung von hydroschwefligsauren Natrium Na $_2S_2O_4$  (Gaess, B. 32, 232) oder mit Zinn und Salzsäure (Lauterbach, B. 14, 2029; vgl. G.). — Liefert, in salzsaurer Lösung

$$\begin{array}{c} OH \\ HO_3S \\ \hline \\ NH_2 \end{array}$$

mit Eisenchlorid (L.) oder mit Natriumnitrit oder in ammoniakalischer Lösung mit Luft (G.) behandelt, 3-Amino-naphthochinon-(1.4)-imid-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 862). —  $C_{10}H_{10}O_4N_2S+HCl$ . Nadeln oder Täfelchen (aus verd. Salzsäure). Ziemlich leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol; verliert beim Erhitzen Salzsäure; färbt sich an der Luft rasch schwach rötlich; beim Erwärmen mit Alkalien färbt sich die Lösung schmutzig grüngelb, dann rot (G.). —  $Sn(C_{10}H_9O_4N_2S)_2 + 2 HCl + 4 SnCl_2$ . Blättehen. Oxydiert sich in feuchtem Zustande leicht an der Luft (L.).

O.N.N'-Triacetylderivat  $C_{16}H_{16}O_7N_2S=(CH_3\cdot CO\cdot NH)_2C_{10}H_4(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erwärmen von salzsaurer 2.4-Diamino-naphthol·(1)-sulfonsäure-(7) mit Essigsäure-anhydrid und Natriumacetat (GAESS, B. 32, 233). — Ba $(C_{16}H_{15}O_7N_2S)_3+3^1/_2H_2O$ . Sternförmig gruppierte Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Hygroskopisch. Bei der Einw. von Eisenchlorid auf die essigsaure Lösung des Salzes entsteht das Bariumsalz der 3-Acetamino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6) (S. 863).

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-suifonsäure-(8) (Bd. XI, S. 275).

4-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8), 4-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(8)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von 5-Nitro-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 167) in schwefelsaurer Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 81621; Frdl. 4, 58). — Nadeln (aus verd. Salzsäure). Löslich in Wasser, unlöslich in kaltem Alkohol. Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte.



5-Amino-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8), 5-Amino-naphthol-(1)- sulfonsäure-(8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 8-Amino-4-acetamino-naphthalin-sulfonsäure-(1) mit Natriumdisulfitlösung am Rückflußkühler und Behandeln des Produktes mit Natronlauge (Bucherer, Uhlmann, J. pr. [2] 80, 207, 229). Aus 1.5-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 305) mit heißer ammoniakalischer Ammoniumsulfitlösung (B., U., J. pr. [2] 80, 210, 232). — Nadeln. Wird an der Luft graublau. — Kann durch Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung in 1.5-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4), mit ammoniakalischer Ammoniumsulfitlösung in Naphthylendiamin-(1.5)-sulfonsäure-(4) (S. 755) übergeführt werden.

Aminoderivate von Disulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins.

## Aminoderivat der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.4) (Bd. XI, S. 276).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.4), 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.4)  $C_{10}H_9O_7NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Man trägt schwefelsäure s-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 671) bei 5—10° in konz. Schwefelsäure ein und erwärmt das Gemisch auf dem Wasserbade (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 62 289; Frdl. 3, 458). Durch weitere Sulfurierung der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2) (S. 822) oder der 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (S. 834) (B. A. S. F., D. R. P. 82 900; Frdl. 4, 552). — Blättchen (aus heißem Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Schwefelsäure; wird von Eisenchlorid blau gefärbt; läßt sich diazotieren (B. A. S. F., D. R. P. 62 289). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F., D. R. P. 120048; C. 1901 I, 1075; Bayer & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224.

#### Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.5) (Bd. XI, S. 276).

4-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.5), 4-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5)  $C_{10}H_3O_7NS_3$ , s. nebenstehende Formel.

B. Man reduziert 4-Nitroso-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5) [Naphthochinon-(1.4)-oxim-(4)-disulfonsäure-(2.5), Bd. XI, S. 334] (FRIEDLÄNDER, B. 28, 1535). — Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser. Läßt sich nicht diazotieren und nicht mit Diazoverbindungen kuppeln. Bei anhaltendem Erwärmen mit Natriumamalgam entsteht 4-Amino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 667).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.5), 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.5)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man trägt unter Rühren 200 kg wasserfreie 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 835) in 600 kg Schwefelsäuremonohydrat bei gewöhnlicher Temperatur ein und fügt dann 300 kg rauchende Schwefelsäure (23%) SO<sub>3</sub>) hinzu (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 125696; C. 1901 II, 1187). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. A. S. F.; BAYER & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224.

#### Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.5).

6-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.5), 6-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5)  $C_{10}H_3O_7NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Ätzalkalien auf Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(1.5.7) (S. 800) bei 160—220° (Bayer & Co., D. R. P. 80878; Frdl. 4, 578). — Die Lösung des sauren Natriumsalzes fluoresciert violettblau, die alkal. Lösung grün; Eisenchlorid färbt die wäßr. Lösung grün, Chlorkalk gelb (B. & Co., D. R. P. 80878). Liefert eine leicht lösliche, aussalzbare Diazoverbindung, die durch Sodalösung violettrot gefärbt wird (B. & Co., D. R. P. 80878) und bei Einw. von Kupferchlorür in 6-Chlor-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (Bd. XI, S. 277) übergeht (B. & Co., D. R. P. 96768; Frdl. 4, 845; C. 1898 II, 318). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 88846, 92469, 92708, 177178, 198102; Frdl. 4, 841, 844, 939; C. 1906 II, 1792; 1908 I, 1864; Leonhardt & Co., D. R. P. 117950; C. 1901 I, 549; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 169732, 201213; C. 1906 I, 1810; 1908 II, 998. — Saures Natriumsalz. Nädelchen. Leicht löslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 80878).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.5), 8-Amino-H<sub>2</sub>N OH naphthol - (1) - disulfonsaure - (3.5), Aminonaphtholdisulfonsaure K  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen ·SO<sub>3</sub>H von Naphthylamin (1) - trisulfonsäure - (4.6.8) mit Ätzalkalien bei 1500 bis 220° (BAYER & Co., D. R. P. 80741; Frdl. 4, 564). — Die Lösung HO<sub>3</sub>S des sauren Natriumsalzes fluoresciert blauviolett, die alkal. Lösung HO<sub>3</sub>S grünlichblau; Eisenchlorid ruft eine gelbgrüne, im Überschuß eine schmutzig-grünbraune Färbung hervor; mit Chlorkalk entsteht eine braunrote Färbung, welche durch überschüssigen Chlorkalk in schwache Gelbfärbung übergeht (B. & Co., D. R. P. 80741). Bildet eine sehr leicht lösliche Diazoverbindung, die durch Sodalösung schmutzigblauviolett wird (B. & Co., D. R. P. 80741). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Anilin oder p-Toluidin und Wasser unter Druck erhält man 8 Anilino bezw. 8-p-Toluidino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (B. & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Bildet zwei Reihen von Monoazofarbstoffen, je nachdem die Kuppelung mit 1 Mol. einer Diazoverbindung in alkalischer oder in saurer Lösung bewerkstelligt wird; vereinigt sich auch mit 2 Mol. Diazoverbindung zu Disazofarbstoffen (Kalle & Co., D. R. P. 99164; C. 1898 II, 1230). Durch Kuppelung in saurer Lösung mit diazotierter Sulfanilsäure entsteht ein leicht löslicher, intensiv bordeauxroter Azofarbstoff; diese Reaktion kann zum Nachweis von salpetriger Säure benutzt werden (Erdmann, B. 33, 213). Verwendung der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 43, 215, 219, 335, 338; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 86814; Frdl. 4, 1013; KALLE & Co., D. R. P. 99164, 108266, 109063, 116639; C. 1898 II, 1230; 1900 I, 1079, 1215; 1901 I, 152; B. & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224; Cassella & Co., D. R. P. 204707; C. 1909 I, 480. Verwendung von N-Nitroaryl-Derivaten zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I, 954. — Saures Natriumsalz. Nadeln. Sehr leicht löslich auch in kaltem Wasser (B. & Co., D. R. P. 80741).

- 8-Anilino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5)  $C_{16}H_{13}O_7NS_2=C_6H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)$  (SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. B. Aus 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) durch Erhitzen mit Anilin in Gegenwart von Wasser unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 179829; C. 1907 I, 1367. Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 181929). Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich (B. & Co., D. R. P. 181929).
- 8 p Toluidino naphthol (1) disulfonsäure (3.5)  $C_{17}H_{15}O_7NS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Analeg derjenigen der vorhergehenden Verbindung (B. & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich. Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich.

2.8 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - disulfonsäure - (3.5), 2.8 - Diamino - naphthol - (1) - disulfonsäure - (8.5)  $C_{10}H_{10}O_7N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus den in alkal. Lösung hergestellten (vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 609) Monoazoderivaten der 8-Aminonaphthol-(1)-disulfonsaure-(3.5) durch reduktive Spaltung (Schultz, D. R. P. 101953; C. 1899 I, 1143). — Verwendung als photographischer Entwickler: Sch.

Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 277).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 2-Aminoohnaphthol-(1)- disulfonsäure - (3.6)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man säuert eine Lösung des Natriumsalzes der Naphthol-(1)- $\cdot NH_{a}$ disulfonsäure (3.6) (Bd. XI, S. 277), gemischt mit Natriumnitrit. HO<sub>3</sub>S. +80<sub>8</sub>H lösung, an und reduziert die entstandene (nicht näher beschriebene) 2-Nitroso-naphthol-(1)disulfonsäure-(3.6) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)-disulfonsäure-(3.6)] mit Zinnehlorür und Salzsäure (Geiev & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). — Bei Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit tritt Oxydation und Zersetzung ein; die Überführung in 2-Diazo-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) gelingt aber, wenn man auf das saure Natriumsalz Natriumnitrit in Gegenwart von Kupfersulfat einwirken läßt. — Saures Natriumsalz. Weißes Pulver. In kaltem Wasser sehr wenig löslich, in heißem Wasser leicht löslich; wird aus der wäßr. Lösung durch Kochsalz in Nadeln gefällt. Löst sich in Alkalien mit schwachgelber Farbe; diese Lösungen färben sich an der Luft dunkelgrün.

5-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 5-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.5.7) (S. 800) mit Ätzkali auf 175°, bis eine Probe der Schmelze, in Wasser gelöst, HO<sub>3</sub>S. rein blauviolette Fluorescenz zeigt (Cassella & Co., D. R. P. 188505; C. 1907 II, 1467). — Geht beim Erhitzen mit 10% giger Schwefelsäure unter Druck auf 130-135° in die 5-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823) über.

OH $SO_3H$  $H_2N$ 

OH 7-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 7-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 800) durch Verschmelzen mit Alkali bei 220—260° (Höchster Farbw., D. R. P.  $HO_3S$ - $\cdot SO_3H$ 53023; Frdl. 2, 283). — Sehr leicht löslich in Wasser, ebenso die Salze; die wäßr. Lösung der sauren Salze fluoresciert violettblau, auf Zusatz von Alkali blaugrün; Eisenchlorid und Chlorkalk färben die neutrale Lösung der Salze braun; salpetrige Säure liefert eine in Wasser ziemlich schwer lösliche, hellgelbe Diazoverbindung; beim Erhitzen mit Alkali über 2600 entsteht die 7-Amino-1.3- oder 1.6-dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6 oder 3) (S. 858) (H. F., D. R. P. 53023). Wird durch Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160° in 7-Anilino-& Co., D. R. P. 80003, 105201, 108215, 111744; Frdl. 4, 864; C. 1900 I, 320, 1056; II, 610; Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 109161, 114638; C. 1900 I, 1216; II, 997.

7 - Anilino - naphthol - (1) - disulfonsäure - (3.6)  $C_{16}H_{13}O_7NS_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(OH)$ (SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. B. Durch Erhitzen der 7-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (s. o.) mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 160° (Cassella & Co., D. R. P. 86070; Frdl. 4, 570). — Die neutrale Lösung der Saure wird mit Chlorkalklösung braunrot; sie liefert mit salpetriger Saure ein in Wasser sehr leicht lösliches Nitrosamin. Bildet mit Diazoverbindungen Azofarbstoffe. — Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser. — Neutrales Natriumsalz. Blättchen.

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6), Aminonaphtholdisulfonsäure H  $\rm C_{10}H_9O_7NS_2$ , Formel I. B. Aus 4.5-Dinitro-naphthalin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 218) durch Erhitzen mit wäßr. Lösungen von sauren oder neutralen Sulfiten, eventuell unter Druck bei Temperaturen von 1000 bis 1500 (BAYER & Co., D. R. P. 113944; C. 1900 II, 832). Aus Naphthylendiamin-(1.8)-disulfon-säure-(3.6) (S. 793) durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 110—120° oder durch Erhitzen mit verd. Alkalien auf 200-2100 und Kochen der im letzteren Falle erhaltenen Produkte

mit verd. Schwefelsäure oder Salzsäure (Cassella & Co., D. R. P. 67062; Frdl. 3, 466). Man trägt 1.8-Azimino-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Syst. No. 3947), erhalten aus Naphthylendiamin-(1.8)-disulfonsaure-(3.6) mit salpetriger Säure, in verd. Schwefelsaure bei 400° langsam ein und crhitzt 3 Stdn.  $H_2N$ 0H $O_2S$ —NH auf 170° (C. & Co., D. R. P. 69963; Frdl. 3, 467). Durch Er- I. II.  $J_{\cdot \mathrm{SO_{s}H}}$ hitzen von 1 Tl. Naphthylamin-SO,H (1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 801) mit 2 Tln. Ätznatron und etwas Wasser im offenen Gefäß auf 180—1900 oder mit 1—2 Tln.  $30-40^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge im geschlossenen Gefäß auf ca. 210° (BAYER & Co., D. R. P. 69722; Fröl. 3, 468). Beim kurzen Erhitzen des Natriumsalzes des Sultams der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Formel II) (Syst. No. 4333) mit 2—3 Tln. Ätznatron und etwas Wasser auf 180° (Dressel, Котне, B. 27, 2150). Man trägt 40 g des Natriumsalzes des Sultams der Naphthylamin-(1)-tetrasulfonsäure-(3.4?.6.8) (Syst. No. 4333) in eine Lösung von 120 g KOH und 30-40 ccm Wasser bei ca. 1000 ein und erhitzt langsam bis auf 1300 (D., K., B. 27, 2148). — Die Lösungen der sauren Salze fluoreseieren blaurot, die alkal. Lösungen rotviolett (B. & Co., D. R. F. 69722; D., K.). Grad der Farbveränderung von Methylorange durch 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) als Maß der Affinität: VELEY, Soc. 91, 1250. Reduziert ammoniakalische Silberlösung; Eisenchlorid gibt mit der Lösung der neutralen Salze eine braunrote Färbung, Chlorkalk eine braunrote Färbung, die bei Überschuß von Chlorkalk verschwindet (B. & Co., D. R. P. 69722). Beim Erhitzen der 8-Amino-naphthol-(1)disulfonsäure-(3.6) mit verdünnter (nicht mehr als  $10^{0}/_{0}$ iger) Alkalilauge auf etwa  $260-280^{0}$ oder beim Erhitzen der Salze mit Wasser bis auf 280° entsteht 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 307) (B. & Co., D. R. P. 68721, 69722; Frdl. 3, 464, 468). Beim Verschmelzen mit starkem Alkali oberhalb 200° entsteht eine 8-Amino-(1.3 oder 1.6)-dioxynaphthalin-sulfonsäure-(6 oder 3) (S. 858) (B. & Co., D. R. P. 75097; Frdl. 3, 474). Beim Verschmelzen mit Schwefel und Alkalisulfiden bilden sich blaue Baumwollfarbstoffe (B. & Co., D. R. P. 113 195; C. 1900 II, 552). Salpetrige Säure erzeugt eine in gelben Nadeln krystallisierende Diazoverbindung (C. & Co., D. R. P. 67062). Die Diazoverbindung läßt sich durch Einw. von Natriumsulfitlösung, Behandlung des Reaktionsproduktes mit Essigsäure und Zinkstaub und Kochen mit Salzsäure in 8-Hydrazino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Syst. No. 2082) überführen (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 94632; Frdl. 4, 619). Trägt man die Diazoverbindung in Sodalösung ein und reduziert den gebildeten Farbstoff mit Zinnehlorür und Salzsäure, so erhält man 2.8-Diamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 843) (H. F., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 610). Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) mit Athylbromid oder Benzylchlorid in Gegenwart von Kreide wird das entsprechende N-Athyl- bezw. N-Benzyl-Derivat gebildet (C. & Co., D. B. P. 73128; Frdl. 3, 467). Gibt bei der Acetylierung 8-Acetamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (G. f. ch. I., D. R. P. 113892; Frdl. 6, 1024; C. 1900 II, 704). Liefert beim Kochen des Natriumsalzes mit chloressigsaurem Natrium in Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung 8-[Carboxymethylamino]-naphthol-(1)-disulfonsaure-(3.6) (S. 842) (Oehler, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). Liefert beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Anilin und Wasser auf 120° unter Druck 8-Anilino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 842) (B. & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) bildet 2 Reihen von Monoazofarbstoffen, je nachdem man die Kupplung in saurer oder in alkalischer Lösung vornimmt (BAYER & Co., D. R. P. 62368; Frdl. 3, 606). Kuppelt man erst in saurer, dann in alkalischer Lösung, so erhält man Disazofarbstoffe (C. & Co., D. R. P. 65651; Frdl. 3, 675). Bei der Kupplung in saurer Lösung tritt die Diazogruppe in die o-Stellung zur Aminogruppe, bei der Kupplung in alkalischer Lösung in die o Stellung zur Hydroxylgruppe (Schöllkopf, D. R. P. 153557; C. 1904 II, 759). Die in saurer Lösung gewonnenen Azofarbstoffe gehen durch Behandlung mit salpetriger Säure in der Kälte sowie durch Erwärmen mit Mineralsäuren oder Alkalien leicht in Farbstoffe der 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 307) über (C. & Co., D. R. P. 70345; Frdl. 3, 602). Über die Einw. von diazotiertem o-Tolidin (Bd. XIII, S. 256) auf 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) vgl. PAUL, Z. Ang. 17, 363. 8-Amino-naphthol-(1)disulfonsäure-(3.6) findet ausgedehnte Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. disulfonsaure-(3.6) findet ausgedehnte Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Echtsäurefuchsin (Schultz, Tab. No. 41), Lanacylviolett (Schultz, Tab. No. 186), Sulfonsäureblau (Schultz, Tab. No. 188, 189), Naphtholblauschwarz (Schultz, Tab. No. 217), Diaminschwarz BH (Schultz, Tab. No. 333), Diaminblau BB (Schultz, Tab. No. 337), Diaminerinblau (Schultz, Tab. No. 426), Chloramingrün (Schultz, Tab. No. 470), Diamingrün B (Schultz, Tab. No. 474). Über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen s. ferner Schultz, Tab. No. 187, 261, 264, 334, 336, 353, 381, 382, 383, 386, 390, 391, 425, 430, 438, 439, 441, 443, 446, 448, 462, 463, 464, 466, 467, 468, 469, 471, 472, 473, 475; BAYER & Co., D. R. P. 62 368, 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; Frdl. 3, 606; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224; Cassella & Co., D. R. P. 65 651, 66351, 68462, 70393, 74593, 75762, 86746, 94 288, 95190, 112820; Frdl. 3, 603, 674, 675, 677, 684: 4, 716, 870, 873; C. 1900 II. 86716, 94288, 95190, 112820; Frdl. 3, 603, 674, 675, 677, 684; 4, 716, 870, 873; C. 1900 II,

- 512; OEHLER, D. R. P. 70201; Frdl. 3, 692; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 83244, 120081, 170045; Frdl. 4, 972; C. 1901 I, 1128; 1906 I, 1718; GEIGY & Co., D. R. P. 103149; C. 1899 II, 504; LEONHARDT & Co., D. R. P. 108546; C. 1900 I, 1183; Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 109161, 158134; C. 1900 I, 1216; 1905 I, 705; Schöllkoff, D. R. P. 153557; C. 1904 II, 750. Verwendung von N-Nitroaryl-Derivaten zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I, 954.
- ${
  m NaC_{10}H_8O_7NS_2+1^1/_2\ H_2O}$ . Nädelchen. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (Dressel, Kothe).  ${
  m Ba(C_{10}H_8O_7NS_2)_2+4^1/_2\ H_2O}$ . Nadeln. Schwer löslich; wird bei 150° wasserfrei (D., K.).
- 8 Äthylamino naphthol (1) disulfonsäure (3.6)  $C_{12}H_{13}O_7NS_2 = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Durch 20-stdg. Erhitzen des Natriumsalzes der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) mit Äthylbromid und wenig  $50^0/_0$ igem Alkohol bei Gegenwart von Kreide im geschlossenen Gefäß auf  $60^0$  (Cassella & Co., D. R. P. 73128; Frdl. 3, 467). Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol; salpetrige Säure erzeugt eine leicht lösliche Nitrosoverbindung; die Salze sind leicht löslich (C. & Co., D. R. P. 73128). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 86716; Frdl. 4, 870; Höchster Farbw., D. R. P. 116730; C. 1901 I, 152; Bayer & Co., D. R. P. 199080; C. 1908 II, 213.
- 8 Anilino naphthol (1) disulfonsäure (3.6)  $C_{16}H_{13}O_7NS_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4$  (OH)(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. B. Beim Erwärmen der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) oder ihres Natriumsalzes mit Anilin und Wasser unter Druck auf 120° (Bayer & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 179829; C. 1907 I, 1367. Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, auch in kaltem, sehr wenig in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 181929). Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und in Alkohol (B. & Co., D. R. P. 181929).
- 8-[4-Chlor-anilino]-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{16}H_{12}O_7NClS_2=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Analog der vorhergehenden Verbindung (BAYER & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.
- 8-p-Toluidino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{17}H_{15}O_7NS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Analog derjenigen der 8-Anilino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (B. & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653. Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Neutrales Natriumsalz. Nadeln.
- 8-Benzylamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{17}H_{15}O_7NS_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Durch Kochen des Natriumsalzes der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) in wäßr. Lösung mit Benzylchlorid in Gegenwart von Kreide am Rückflußkühler (Cassella & Co., D. R. P. 73128; Frdl. 3, 468). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, verhält sich ähnlich der entsprechenden N-Äthyl-Verbindung (C. & Co., D. R. P. 73128). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 86716; Frdl. 4, 870.
- 8- $\beta$ -Naphthylamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{20}H_{15}O_7NS_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Analog derjenigen der 8-Anilino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (Bayer & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Saures Natriumsalz. Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 8-p-Anisidino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{17}H_{15}O_5NS_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Analog derjenigen der 8-Anilino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (B. & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich. Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich, aber leicht aussalzbar.
- 8 Acetamino naphthol (1) disulfonsäure (3.6)  $C_{12}H_{11}O_8NS_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Aus 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) durch Acetylierung (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 113892; C. 1900 II, 704). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 42, 66; vgl. ferner G. f. ch. I., D. R. P. 113892; BAYER & Co., D. R. P. 180089; Frdl. 8, 721.
- 8-[Carboxymethyl-amino]-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6), N-[8-Oxy-3.6-disulfo-naphthyl-(1)]-glycin  $C_{12}H_{11}O_9NS_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_{10}H_4(0H)(SO_3H)_2$ . B. Durch Kochen des Natriumsalzes der 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) mit chloressigsaurem Natrium in Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung (Oehler, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). Gelbbraunes Pulver. In Alkohol unlöslich; die Lösung in Wasser fluoresciert schwach blau (Oe.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Oe.; Bayer & Co., D. R. P. 199080; C. 1908 II, 213.

2.8 - Diamino - 1 - oxy - naphthalin - disulfonsäure - (3.6), 2.8-Diamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel, B. Man diazotiert 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6), trägt die Diazoniumverbindung in kalte Soda-lösung ein und reduziert das Reaktionsprodukt mit Zinnehlorür und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 92012; Frdl. 4, 610). Aus den Azofarbstoffen, die man aus 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) durch Kupplung in alkal. Lösung erhält, durch Reduktion (H. F.; Schultz, D. R. P. 101953; C. 1899 I, 1143). — Ziemlich löslich in Wasser; die wäßr. Lösung wird von Eisenchlorid bordeauxrot, von Chlorkalk gelbrot gefärbt (H. F.). — Verwendung als photographischer Entwickler: Sch.

7.8-Diamino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 7.8-Diamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)  $C_{10}H_{10}\bar{O}_7N_2S_2$ , Formel I. B. Aus den Azofarbstoffen, die man aus 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) durch Kupplung in saurer Lösung erhält, durch

Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193350; Frdl. 9, 183; C. 1908 I, 999). — Liefert beim Erwärmen mit 4-Nitro-benzaldehyd in alkoholischessigsaurer Lösung ein Naphthimidazolderivat, das bei der Reduktion in das Naphthimidazolderivat der Formel II (Syst. No. 3781) übergeht.

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 278).

5-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(8.7), 5-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.5.7) (S. 802) mit Alkali bei  $160-170^6$  (Cassella & Co., D. R. P. 75432; Frdl. 3, 484). — Krystalle (aus wenig Wasser). Leicht löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 75432). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 83011; Frdl. 4, 866; Kalle & Co., D. R. P. 206462; C. 1909 I, 1057. Verwendung von N-Nitroaryl-Derivaten zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I, 954.

6-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), 6-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(3.7)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.5.7) (S. 802) durch Erhitzen des sauren Natriumsalzes mit  $2^1/2$  Thn. Natronlauge von 35° Bé auf  $190^{\circ}$  (Oehler, D. R. P. 158147; C. 1905 I, 706). — Die wäßr. Lösung des sauren Natriumsalzes wird auf Zusatz von Eisenchlorid gelbbraun, mit Natriumhypochlorit rötlichbraun. Die Säure gibt eine leicht lösliche, rötlichorangefarbene, aussalzbare Diazoverbindung, die durch Sodalösung rötlichviolett wird. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Oe. — Saures Natriumsalz. Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

## Aminoderivat der 1-Oxy-naphthaiin-disulfonsäure-(3.8) (Bd. XI, S. 278).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.8), 2-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man läßt auf Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) (Bd. XI, 8. 278) diazotiertes Anilin einwirken und unterwirft den entstandenen Azofarbstoff der reduzierenden Spaltung (Bernthsen, B. 23, 3093). — Bei Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit in Gegenwart von Kupfersulfat erhält man 2-Diazo-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8) (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474).

## Aminoderivat der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.5).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.5)(?), 8-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(4.5)(?), Aminonaphtholdisulfonsäure L  $C_{10}H_{2}O_{7}NS_{2}$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bucherer, Barsch, J. pr. [2] 111 [1925], 324, 336. — B. Durch Kochen von Naphthylendiamin-(1.8)-disulfonsäure-(4.5)(?) (S. 790) mit  $20^{9}/_{0}$ jger Schwefelsäure am Rückflußkühler (Cassella & Co., D. R. P. 73048; Frdl. 3, 473). —

$$\begin{array}{c|c} H_2N & OH \\ \hline & OH \\ \hline & OH \\ \hline$$

Nadeln (aus Wasser). Mäßig löslich in Wasser (C. & Co.). — Liefert eine gelbe, sehr leicht lösliche Diazoverbindung, die durch Alkali rotviolett wird (C. & Co.). Vereinigt sich mit Diazoverbindungen zu Azofarbstoffen (C. & Co.).

## Aminoderivate der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 278).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.6), 2-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 278) mit diazotiertem Anilin und reduziert den erhaltenen Azofarbstoff (Reverdin, de La Harpe, B. 26, 1282). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure Naphthochinon-(1.2)-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 333) (Böniger, B. 27, 3052).

$$HO_3S \cdot \underbrace{\begin{array}{c} OH \\ SO_3H \end{array}}$$

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.6), 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6), Aminonaphtholdisulfon-säure B  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) (S. 837) mit konz. Schwefelsäure (Cassella & Co., D. R. P. 108848; C. 1900 I, 1214). — Die Säure bezw. ihr saures Natriumsalz ist in kaltem Wasser schwer löslich; die alkal. Lösung fluoresciert violett (C. & Co., D. R. P. 108848). Liefert eine hellgelbe, ziemlich schwer lösliche Diazoverbindung (C. & Co., D. R. P. 108848). Gibt beim Erhitzen mit Wasser in neutraler Lösung auf 200° 1.8-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 306); wird durch Erhitzen mit  $20^0$ /eiger Schwefelsäure auf  $200^\circ$  oder durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf  $140^\circ$  in die 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(6) zurückverwandelt (C. & Co., D. R. P. 108848). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Schultz, Tab. No. 216, 389; vgl. ferner C. & Co., D. R. P. 108848; Bayer & Co., D. R. P. 198102, 199175, 200115, 202116, 202117; C. 1908 I, 1864; II, 214, 362, 1224. Verwendung von N-Nitroaryl-Derivaten zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I, 954.

8-Äthylamino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6)  $C_{12}H_{13}O_7NS_2=C_2H_5\cdot NH\cdot C_{10}H_4(OH)$  (SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>. B. Man erhitzt 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) in wäßr. Sodalösung mit Alkohol und Äthylbromid im geschlossenen Gefäß 12 Stdn. lang auf 90° (Leonhardt & Co., D. R. P. 107516; C. 1900 I, 1054). — Krystallisiert aus konz. Lösung. Leichter löslich als die nicht alkylierte Säure. Durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 130° wird die 4-Sulfogruppe abgespalten. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: L. & Co.

8-p-Toluidino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6)  $C_{17}H_{15}O_7NS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Aus 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.6) durch Erhitzen des Natriumsalzes mit p-Toluidin und Wasser unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 181929; C. 1907 I, 1653). — Neutrales Natriumsalz. Nadeln. Ziemlich leicht löslich.

#### Aminoderiyat der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.7) (Bd. XI, S. 279).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.7), 2-Aminonaphthol-(1)-disulfonsäure-(4.7)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man führt Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.7) (Bd. XI, S. 279) in die (nicht näher beschriebene) Nitrosoverbindung über und reduziert diese (Reverdin, de La Harpe, B. 26, 1282). Man kuppelt Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.7) (Bd. XI, S. 279) mit diazotiertem

Anilin und reduziert den entstandenen Azofarbstoff (R., DE LA H.). — Nadeln. Liefert bei der Oxydation Naphthochinon-(1.2)-disulfonsäure-(4.7) (Bd. XI, S. 333) (BÖNIGER, B. 27, 3054). Läßt sich auf dem gewöhnlichen Wege diazotieren (R., DE LA H.); gibt bei Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit in Gegenwart eines Kupfersalzes glatt die 2-Diazo-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.7) (Syst. No. 2202) (GEIGY & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474).

## Aminoderivat der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.8) (Bd. XI, S. 279).

2-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(4.8), 2-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.8)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt Naphthol-(1)-disulfonsäure-(4.8) mit diazotiertem Anilin und reduziert den entstandenen Azofarbstoff (Reverden, de La Harpe, B. 26, 1283). — Krystalle (aus konz. Lösung in Gegenwart von Salzsäure). — Läßt sich auf dem gewöhnlichen Wege diazotieren (R., de La H.); diazotierung durch Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit in Gegenwart von Kupfersulfat: Getoy & Co., d. R. P. 171024; C. 1908 II, 474.

## Aminoderivat der 1-Oxy-naphthalin-disulfonsäure-(5.7).

8-Amino-1-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(5.7), 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>3</sub>, Formel I. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes des Sultams der Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(2.4.8) (Formel II) (Syst. No. 4333) mit 2 bis

I. 
$$\frac{\text{H}_2\text{N}}{\text{H}_{0_3}\text{S}}$$
 OH  $\frac{\text{H}_3\text{N}}{\text{H}_{0_3}\text{S}}$  II.  $\frac{\text{H}_{0_3}\text{S}}{\text{H}_{0_3}\text{S}}$ 

3 Tln. Atznatron und 0,2—0,3 Tln. Wasser auf 180—190° (Dressel, Kothe, B. 27, 2141; Bayer & Co., D. R. P. 80668; Frdl. 4, 562; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 75710; Frdl. 4, 558; B. & Co., D. R. P. 77703; Frdl. 4, 748). — Die alkal. Lösung fluoresciert grün; Eisenchlorid gibt mit der Lösung des sauren Natriumsalzes eine grüne Färbung (D., K.). Chlorkalk gibt eine braungrüne Färbung, die mit überschüssigem Chlorkalk rotbraun wird (B. & Co., D. R. P. 80668). Beim Erhitzen mit starker Natronlauge unter Druck auf Temperaturen oberhalb 250° entsteht 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(2.4) (Bd. XI, S. 307) (B. & Co., D. R. P. 77703, 80668). Durch Kochen mit der 20-fachen Menge 50°/0jeer Schwefelsäure entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (C. & Co., D. R. P. 75710). Liefert beim Verschmelzen mit Schwefel und Schwefelalkali ein Produkt, aus dem ein blauer Baumwollfarbstoff isoliert werden kann (B. & Co., D. R. P. 143195; C. 1900 II, 552). 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. Diaminreinblau (Schultz, Tab. No. 424); über Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen s. ferner: Schultz, Tab. No. 419, 422; B. & Co., D. R. P. 77703, 89910; Frdl. 4, 748, 937; Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 82966, 93853; Frdl. 4, 951, 952. — Verwendung von N-Nitroaryl-Derivaten zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 101286; C. 1899 I. 954. — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Nädelchen. Löst sich sehr leicht in Wasser (D., K.).

## Aminoderivate von Trisulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins.

8-Amino-1-oxy-naphthalintrisulfonsäure-(3.5.7), 8-Amino-naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.5.7)  $C_{10}H_9O_{10}NS_3$ , Formel I. B. Durch I. Erhitzen der Alkalisalze des Sultams der Naphthylamin-(1)-tetrasulfon-

säure-(2.4.6.8) (Formel II) (Syst. No. 4333) mit Alkali und etwas Wasser auf 150—160° (BAYER & Co., D. R. P. 84597; Frdl. 4, 563). — Die Lösung der sauren Salze fluoresciert violettblau, die alkal. Lösung grünblau. Eisenchlorid färbt die Lösung der sauren Salze grün, Chlorkalk gelb. — Saures Kaliumsalz. Zu Kugeln vereinigte Nädelchen.

2-Amino-1-oxy-naphthalin-trisulfonsäure (3.6.8), 2-Aminonaphthol - (1) - trisulfonsäure - (3.6.8)  $C_{10}$   $H_9$   $O_{10}$   $NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion des durch Kupplung von diazotiertem Anilin mit Naphthol - (1) - trisulfonsäure - (3.6.8) erhalten HO $_3$ S OH tenen Azofarbstoffs mit Zinnchlorür und Salzsäure (Geiex & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). — Gibt bei Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit in Gegenwart von Kupfersulfat die 2-Diazo-naphthol - (1)-trisulfonsäure - (3.6.8). — Saures Natriumsalz. Schwach rosa gefärbtes Krystallpulver. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. Die orangegelbe alkalische Lösung färbt sich an der Luft dunkelgrün.

2. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 2 - Oxy - naphthalins  $C_{10}H_8O=C_{10}H_7\cdot OH$  (Bd. VI, S. 627). Vgl. auch No. 3, S. 853.

Aminoderivate von Monosulfonsäuren des 2-Oxy-naphthalins.

Aminoderivat der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 281).

4-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(1), 4-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(1) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Auflösen von 4-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 682) in 3—4 Tln. Schwefelsäure-monohydrat (Friedländer, Rüdt, B. 29, 1609). — Nadeln. Sehr weniglöslich in kaltem Wasser. Die Lösungen der Alkalisalze zeigen schwach grüne Fluorescenz. — Gibt mit Wasser bei 120° 1.3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 978).

## Aminoderivat der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3).

7-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(3), 7-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(3)  $C_{10}H_9O_4NS = {}^{H_2N}$ . OH So $_3H$ : Zur Konstitution vgl. Friedlander, Ch. Z. 16, 1802; Frdl. 3, 414. — B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 2.7-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 308) mit  $30^9/_0$ igem Ammoniak unter Druck bis  $120-150^9$  (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 63956; Frdl. 3, 491). — Krystallinisch. Sehr wenig löslich in Wasser; die Alkalisalze sind in Wasser leicht löslich (A.-G. f. A.). Chlorkalk erzeugt eine gelbe, beim Erhitzen braune, Chromsäure eine dunkelbraune Färbung; Eisenchlorid färbt dunkelschwarzgrün (A.-G. f. A.). Liefert 2 Reihen von Monoazofarbstoffen, je nachdem die Kupplung in saurer oder alkalischer Lösung vorgenommen wird (A.-G. f. A.).

## Aminoderivate der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 282).

1 - Amino - 2 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (4), 1 - Amino - naph - $NH_2$ thol-(2)-sulfonsäure-(4) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Man verreibt eine 6—7°/<sub>0</sub>ige Paste von 1-Nitroso-naphthol-(2) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1); Bd. VII, S. 712] mit 3—4 Tln. kalter Natriumdisulfitlösung  $\cdot$  OH von 40° Bé und säuert die Lösung mit der 3-4-fachen Menge Salzsäure SO<sub>2</sub>H (von 21° Bé) zweckmäßig bei 30-40° an (Böniger, B. 27, 23; vgl. M. Schmidt, J. pr. [2] 42, 156; 44, 522). Bei der Einw. von Natriumhydrosulfit  $Na_2S_2O_4$  auf eine siedende alkalische Lösung von 1-Nitroso-naphthol-(2) (GRANDMOUGIN, J. pr. [2] 76, 136). Aus 3-Chlor-1-nitroso-naphthol-(2) [3-Chlor-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1); Bd. VII, S. 721] durch Auflösen in heißer  $35^{\circ}/_{\circ}$ iger Natriumdisulfitlösung und Versetzen mit Salzsäure (M. Schm., J.~pr.[2] 44, 529). Beim Erwarmen von Naphthochinon-(1.2)-chlorimid-(1) (Bd. VII, S. 712) mit Natriumdisulfitlösung (FRIEDLÄNDER, REINHARDT, B. 27, 241). — Nädelchen (mit  $^{1}/_{2}$   $\dot{H}_{2}$ O). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (M. Schm.). Löslich in heißer Natriumdisulfitlösung mit blauer Fluorescenz (M. Schm.). — Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft; das Oxydationsprodukt gibt beim Erwärmen in der alkal. Lösung einen braunen Farbstoff, welcher sich in heißem Wasser mit grüner Farbe löst (DAHL & Co., D. R. P. 82097; Frdl. 4, 500). 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) reduziert ammoniakalische Silberlösung (M. Schm.). Bei der Oxydation mit 20% iger Salpetersaure entsteht Naphthochinon-(1.2)-sulfonsaure-(4) (Bd. XI, S. 330); die gleiche Verbindung entsteht bei Verwendung anderer Oxydationsmittel, wie salpetrige Saure, Chlor, Brom oder Bleidioxyd (Bö., B. 27, 24). 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) wird durch Chromsäuremischung zu Phthalsäure oxydiert (F., R.), ebenso durch elektrolytische Oxydation (Panchaud de Bottens, Z. El. Ch. 8, 675). Bei der Einw. von Natriumamalgam auf eine Lösung von 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) in Natriumacetatlösung erfolgt Abspaltung der Sulfogruppe unter Bildung von 1-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 676) (F., R.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck auf 150—160° erfolgt Zersetzung unter Bildung von Schwefelsäure, Ammoniak und einer dunklen stickstoffhaltigen Masse (M. Schm.). 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) ist auf dem gewöhnlichen Wege, d. h. bei der Einw. von salpetriger Säure in Gegenwart von freier Mineralsaure nicht diazotier-bar; sie wird unter diesen Bedingungen zu Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) oxydiert; die Überführung in 1-Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202) gelingt aber, wenn man sie bei Abwesenheit von freier Mineralsäure und Gegenwart von Kupfersulfat (Geigv & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474) oder von Zinksulfat (KALLE & Co., D. R. P. 175593; C. 1906 II, 1699) mit Natriumnitrit behandelt. 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) gibt beim Schütteln mit Essigsäureanhydrid und verd. Natronlauge unterhalb 0° 1-Amino-2-acetoxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (s. u.) (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 181714; C. 1907 I, 1714). Kondensation von 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) mit  $\beta$ -Naphthochinon und Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330): D. & Co., D. R. P. 82740, 83969; Frdl. 4, 502, 503. Gibt beim Erhitzen mit Phenylhydrazin und Natriumsulfitlösung auf dem Wasserbade 3.4-Bis-phenylhydrazino-naphthalin-sulfonsäure-(1) (Syst. No. 2082) und eine lösliche Verbindung, die mit Alkali 1-Benzolazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2160) und 2-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2159) liefert (Bucherer, Sonnenburg, J. pr. [2] 81, 10, 35; vgl. auch Bu., Seyde, D. R. P. 208960; C. 1909 I, 1951).—1-Amino-naphthol-(2)sulfonsäure-(4) findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Ériochromrot (Schultz, Tab. No. 29) und Eriochromblauschwarz (Schultz, Tab. No. 180, 181); über Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen s. ferner Weiler-ter Meer, D. R. P. 155083; C. 1904 II, 1355; GEIGY & Co., D. R. P. 171024, 181326; C. 1906 II, 474; 1907 I, 1713; KALLE & Co., D. R. P. 175593, 188645, 190693, 195228; C. 1906 II, 1699, 1907 II, 1570, 2008; 1908 I, 1228; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 181714; C. 1907 I, 1714). —  $\rm Na\,C_{10}\,H_8\,O_4\,N\,S$ . Nadeln. Löslich in kochendem Wasser mit blauer Fluorescenz (Böniger, B. 27, 24).

1-Amino-2-acetoxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)  $C_{12}H_{11}O_5NS = H_2N \cdot C_{10}H_5(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot SO_3H$ . B. Aus 23,9 g 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4), gelöst in 200 g Wasser

unter Zusatz von 29 g  $30^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge, durch Acetylieren mit 11 g Essigsäureanhydrid unterhalb  $0^{\circ}$  (Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 181714; C. 1907 I, 1714). — Die neutrale oder spurenweise alkal. Lösung gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure bei  $0^{\circ}$  bis  $10^{\circ}$  1-Diazo-2-acetoxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2202), die mit Azokomponenten leicht kuppelt und beim Stehen der wäßr. Lösung die Acetylgruppe abspaltet.

1-Amino-2-p-toluolsulfonyloxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)  $C_{17}H_{15}O_6NS_2 = H_2N \cdot C_{10}H_5(O \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot SO_3H$ . B. Beim Eintragen einer alkoh. Lösung von p-Toluolsulfochlorid in eine alkoholisch-alkalische Lösung von 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) bei  $40-60^\circ$  unter Rühren (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193099; C. 1908 I, 428). — Pulver. F: 150—160°; wird beim Erhitzen über den Schmelzpunkt zersetzt; schwer löslich in Wasser; löslich in Soda und Natronlauge mit gelbbrauner bis braunroter Farbe (A.-G. f. A., D. R. P. 193099). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 196923; C. 1908 I, 1506.

## Aminoderivate der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 282).

1-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt Naphthol-(2)-sulfonsäure-(5) (Bd. XI, S. 282) mit diazotiertem Anilin und spaltet den entstandenen Azofarbstoff durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) (WITT, B. 21, 3478). — Krystalle. Kaum löslich in siedendem Wasser (W.). Die Lösung in Natriumearbonat oxydiert sich an der Luft zu einem braunen Farbstoff (Reverdin, de La Harpe, B. 25, 1407). Verbindet sich nicht mit Diazoverbindungen (W.).

8-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5), 8-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(5)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 8-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 685) mit Schwefelsäure von 66° Bé bei 20—30° (Cassella & Co., D. R. P. 75066; Frdl. 3, 476). — Schwer löslich in Wasser mit blauer Fluorescenz (C. & Co.). Bildet eine gelbe, ziemlich schwer lösliche Diazoverbindung (C. & Co.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bayer & Co., D. R. P. 198138; C. 1908 I, 1865.

## Aminoderivate der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 282).

1-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 1-Amino- $NH_2$  ${\bf naphthol-(2)\text{-}sulfons\"{a}ure\text{-}(6)} \ C_{10}H_{9}O_{4}NS, \ s. \ \ nebenstehende \ Formel.$  $\cdot$  OH B. Durch Kochen von 1-Nitroso-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)-sulfonsäure-(6); Bd. XI, S. 332] mit Zinn HO<sub>3</sub>S. und Salzsäure (Meldola, Soc. 39, 47; B. 14, 532). Beim Behandeln von 1-Benzolazonaphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 2160) mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) (Witt, 1,19) B. 21, 3475). Durch reduzierende Spaltung von 1-[3-Carboxy-benzolazo]-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 2160) mit wäßr. Schwefelammonium (Griess, B. 14, 2042). — Nadeln oder Prismen. Schwer löslich in kochendem Wasser, noch schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther (Gr.). Die alkal. Lösungen färben sich an der Luft braun (M.; Gr.; W.; REVERDIN, DE LA HARPE, B. 25, 1405). — Beim vorsichtigen Eintragen von 1-Amino-naphthol-(2)sulfonsaure (6) in Salpetersaure (D: 1,2) entsteht Naphthochinon (1.2) sulfonsaure (6) (Bd. XI, S. 332), desgleichen bei der Oxydation mit Brom oder Bleidioxyd (W., B. 24, 3154; vgl. W., D. R. P. 50506; Frdl. 2, 272). Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 150° die Sulfogruppe nicht ab (M. Schmidt, J. pr. [2] 44, 524). 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) ist auf dem gewöhnlichen Wege, d. h. bei der Einwirkung von salpetriger Säure in Gegenwart freier Mineralsäure nicht diazotierbar (Witt, B. 21, 3476); die Überführung in 1 Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 2202) gelingt aber, wenn man sie bei Abwesenheit von freien Mineralsäuren in Gegenwart von Kupferchlorid mit Natriumnitrit behandelt (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1908 II, 474). Kondensation mit β-Naphthochinon und Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 330): Dahl & Co., D. R. P. 82740, 83969; Frdl. 4, 502, 503; Schultz, Tab. No. 656. Bei der Oxydation eines Gemisches von 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) und p-Amino-dimethylanilin-thiosulfonsäure (Bd. XIII, S. 557) entsteht ein violettroter Indophenolfarbstoff, der sich durch Behandeln mit konz. Mineralsäuren in einen blauen Thiazinfarbstoff überführen läßt (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 96690, 97675; Frdl. 4, 465; 5, 344; vgl. auch BAYER & Co., D. R. P. 91232; Frdl. 4, 460). Ist mit Diazoverbindungen kombinierbar (W., B. 21, 3476; NIETZKI, BECKER, B. 40, 3400). — Verwendung für die Herstellung von Azofarbstoffen: Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79103; Frdl. 4, 800; Weiler-ter Meer, D. R. P. 155083; C. 1904 II, 1355; Kalle & Co., D. R. P. 188645, 190693; C. 1907 II, 1570, 2008. —  $\rm NaC_{10}H_8O_4NS + 2^1/_2H_2O$ . Findet als Eikonogen Verwendung als photographischer Entwickler (Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation, Bd. II, S. 272). Verwendung von Eikonogen als Reagens auf Kaliumsalze: Alvarez, Chem. N. 91, 146; C. r. 140, 1186; G. 35 II, 463.

1-Amino-2-methoxy-naphthalin-sulfonsäure-(6),1-Amino-[naphthol-(2)-methyläther]-sulfonsäure-(6)  $C_{11}H_{11}O_4NS = H_2N\cdot C_{10}H_5(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Aus 2-Methoxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 284) durch Nitrierung und darauffolgende Reduktion (Cassella & Co., D. R. P. 58306; Frdl. 3, 546). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ca. & Co., D. R. P. 58306, 65077; Frdl. 3, 546, 548.

1-Amino-2-äthoxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 1-Amino-[naphthol-(2)-äthyläther]-sulfonsäure-(6)  $C_{12}H_{13}O_4NS = H_2N \cdot C_{10}H_5(O \cdot C_2H_5) \cdot SO_3H$ . B. Durch Reduktion der bei der Nitrierung von 2-Athoxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) entstehenden 1-Nitro-2-āthoxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI. S. 285) (Cassella & Co., D. R. P. 58306; Frdl. 3, 546; Bayer & Co., D. R. P. 69155; Frdl. 3, 772). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ca. & Co., D. R. P. 58306, 65077; Frdl. 3, 546, 548; B. & Co., D. R. P. 69155, 71015, 79563; Frdl. 3, 772, 774, 1005.

[6-Sulfo-1-amino-naphthyl-(2)]-oxyessigsäure  $C_{12}H_{11}O_6NS = H_2N\cdot C_{10}H_5(O\cdot CH_2\cdot CO_2H)\cdot SO_3H$ . B. Man reduziert [1-Nitro-6-sulfo-naphthyl-(2)]-oxyessigsäure (Bd. XI, S. 285) durch Eintragen von Eisenpulver in die siedende essigsaure Lösung und kocht das entstandene Lactam der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4333) mit Natronlauge (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 58614; Frdl. 3, 438). — Bildet beim Erhitzen mit Mineralsäuren das Lactam zurück. — Natriumsalz. Krystallinisches Pulver. Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Natronlauge.

1-Amino-2-p-toluolsulfonyloxy-naphthalin-sulfonsäure-(6)  $C_{17}H_{15}O_6NS_2=H_2N\cdot C_{10}H_5(O\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Bei der Einw. von p-Toluolsulfochlorid und Kalilauge auf die 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 193099; C. 1908 I, 428). — Pulver. Schwer löslich in Wasser. Bildet eine gelbe bis gelbbraune Diazoverbindung (A.-G. f. A., D. R. P. 193099). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: A.-G. f. A., D. R. P. 196923; C. 1908 I, 1506.

Naphthochinon - (1.2) - [2-oxy - 6-sulfo - naphthyl - (1) - imid] - (1) - sulfonsäure - (6) C<sub>20</sub>H<sub>13</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. XI, S. 283.

8-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 8-Amino-naphthol-(2) - sulfonsäure-(6), Aminonaphtholsulfonsäure B\_C\_{10}H\_9O\_4NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.7) mit starker Natronlauge im geschlossenen Gefäß auf 200—210°, neben einer in Wasser leichter löslichen, isomeren Säure (Cassella & Co., D. R. P. 57007, 58352, 82676; Frdl. 3, 545, 671; 4, 572). — Nädelchen. Schwer löslich in Wasser. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co. — Natriumsalz. Blättehen.

1.4-Diamino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(6), 1.4-Diamino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion der aus 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) durch Kuppeln mit Diazoverbindungen entstehenden Azofarbstoffe (Nietzki, Becker, B. 40, 3400). —  $C_{10}H_9O_4N_2S + HCl$ . Ziemlich sehwer löslich.

$$HO_3S$$
  $OH$ 

4.8 - Diamino - 2 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (6), 4.8-Diamino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)  $\mathrm{C_{10}H_{10}O_4N_2S}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen von Naphthylendiamin-(1.5)-disulfonsäure-(3.7) (S. 791) mit Ätzalkalien bei 200—240° (Cassella & Co., D. R. P. 91000; Frdl. 4, 608). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Die alkal. Lösungen fluorescieren blauviolett, die sauren blaugrün.

$$\begin{array}{c} H_2N \\ HO_3S \cdot \overbrace{\qquad \qquad NH_2} \end{array}$$

- 1-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 1-Amino-naphthol-(2) sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Nitroso-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)-sulfonsäure-(7); Bd. XI, S. 333] durch Reduktion (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). Aus 1-Benzolazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7), erhalten durch Einw. von diazotiertem Anilin auf Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 285), bei der Reduktion mittels Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) (Witt, B. 21, 3477). Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (W.). Die Lösung in Natriumacetat oxydiert sich an der Luft zu einem braunen Farbstoff (Reverdin, de La Harpe, B. 25, 140 6). Läßt sich durch Behandeln mit Natriumnitrit in Gegenwart von Kupferchlorid bei Abwesenheit freier Säuren in 1-Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 2202) überführen (G. & Co.). Reagiert mit Diazoverbindungen schwerer als die 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (W.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 79103; Frdl. 4, 800.
- 1 (?) Amino 2 äthoxy naphthalin-sulfonsäure-(7), 1 (?)-Amino-[naphthol-(2)-äthyläther]-sulfonsäure-(7)  $C_{12}H_{13}O_4NS = H_2N \cdot C_{10}H_5(O \cdot C_2H_5) \cdot SO_3H$ . B. Entsteht aus Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 285) durch folgeweises Äthylieren, Nitrieren und Reduzieren (Cassella & Co., D. R. P. 58306; Frdl. 3, 546; Bayer & Co., D. R. P. 69155; Frdl. 3, 772). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 58306, 65077; Frdl. 3, 546; 548; B. & Co., D. R. P. 69155, 71015, 79563; Frdl. 3, 772, 774, 1005.
- 3 Amino 2 oxy naphthalin sulfonsäure (7), 3-Amino-HO<sub>3</sub>S ·OH naphthol-(2)-sulfonsäure-(7), Amin on a phtholsulfonsäure R  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Verschmelzen von  $^{
  m NH_2}$ Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) (S. 792) mit Alkali bei 230—250° (Höchster Farbw., D. R. P. 53076; Frdl. 2, 284). Man erhitzt 2.3-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 308) mit starkem Ammoniak 12—14 Stunden auf 130—150° (FRIEDLÄNDER, OESTERREICH, C. 1899 I, 288; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 62964; Frdl. 3, 497). — Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser (H. F., D. R. P. 53076). Die Lösung der neutralen Salze in Wasser fluoresciert violett; Eisenchlorid erzeugt eine dunkelblaue Färbung; Chlorkalk fällt hellgelbbraune Flocken, die durch mehr Chlorkalk rasch verschwinden (H. F., D. R. P. 53076). Beim Erhitzen mit verd. Mineralsäure auf 180—200° entsteht 2.3-Dioxy-naphthalin (Bd. VI, S. 982) (H. F., D. R. P. 73076; Frdl. 3, 496; FRIEDLÄNDER, v. ZAKRZEWSKI, B. 27, 763). Salpetrige Säure gibt eine rotorangefarbene Diazoverbindung (H. F., D. R. P. 53076). Beim Nitrieren entsteht 5(?)-Nitro-3-amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (s. u.) (CASSELLA & Co.. D. R. P. 110369; C. 1900 II, 548). Beim Erhitzen mit Schwefelalkalien entsteht ein brauner Schwefelfarbstoff (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 190695; C. 1907 II, 2011). Gibt beim Erhitzen mit Natriumacetat und Chloressigsäure N-[3-Oxy-6-sulfo-naphthyl-(2)]-glycin (s. u.) (Oehler, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). — Über Verwendung zur Darst. von Azofarbstoffen s. Schultz, Tab. No. 185; A.-G. f. A., D. R. P. 84145; Frdl. 4, 1012; CASSELLA & Co., D. R. P. 109932, 117301; C. 1900 II, 295; 1901 I, 430; Dahl & Co., D. R. P. 142497, 142498; C. 1908 II, 170. — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>NS)<sub>2</sub>. Ziemlich schwer löslich in Wasser (F., v. Z.).
- 3-[Carboxymethyl-amino]-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7), N-[3-Oxy-6-sulfonaphthyl-(2)]-glycin C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>NS = HO<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>·NH·C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(OH)·SO<sub>3</sub>H. B. Man löst 119,5 Tle. 3-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) mit 37 Tln. Soda in 800 Tln. Wasser und kocht nach Zusatz von 85 Tln. Natriumacetat mit einer mit Soda neutralisierten Lösung von 55 Tln. Chloressigsäure in 200 Tln. Wasser 4 Stdn. am Rückflußkühler (Oehler, D. R. P. 152679; C. 1904 II, 272). Braunes Pulver. Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 5(?) Nitro 3 amino naphthol (2) sulfonsäure (7)  $C_{10}H_8O_6N_2S = H_2N \cdot C_{10}H_4(NO_2)(OH) \cdot SO_3H$ . B. Durch Nitrieren von 3-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) in konz. Schwefelsäure bei etwa  $0-5^\circ$  (Cassella & Co., D. R. P. 110369; C. 1900 II, 548). Gelbe Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser; die Diazoverbindung ist rot gefärbt und leicht löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 110369). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 111933; C. 1900 II, 612.
- 4-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 4-Aminonaphthol-(2)-sulfonsäure-(7)  $C_{10}H_9O_4NS$ , s. nebenstehende Formel.

  B. Durch Verschmelzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.6) (8. 792) mit Ätzalkalien bei 180—220°, neben 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 850); die Trennung der isomeren Säuren erfolgt durch fraktioniertes Ausfällen ihrer Natriumsalze mittels Kochsalzlösung (Cassella & Co., D. R. P. 82676; Frdl. 4, 572). Schwer löslich (C. & Co.). Erhitzen mit Wasser auf 120° führt zu 1.3-Dioxy-naph-

thalin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 304) (FRIEDLÄNDER, RÜDT, B. 29, 1612). Die Diazoverbindung ist leicht löslich und gibt mit einer alkalischen Lösung von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 288) einen violettschwarzen Farbstoff (C. & Co.). — Natriumsalz. Schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Kochsalzlösung (C. & Co.).

5-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(7), 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Verschmelzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(3.6) mit Ätzalkalien bei 180—220°, neben 4-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7)

(S. 849) (C. & Co., D. R. P. 82676; Frdl. 4, 572). — Ziemlich schwer löslich. — Die Diazoverbindung ist schwer löslich und gibt mit einer alkalischen Lösung von Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 288) einen bordeauxroten Farbstoff (C. & Co., D. R. P. 82676). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 140—150° entsteht 5-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7) (S. 851) (C. & Co., D. R. P. 84952; Frdl. 4, 576). — Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser; wird aus der wäßr. Lösung durch Kochsalz schwerer gefällt als das Salz der 4-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (C. & Co., D. R. P. 82674).

## Aminoderivate der 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286).

1-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8), 1-Amino-naph-HO<sub>3</sub>S NH<sub>2</sub> thol-(2)-sulfonsäure-(8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen einer Lösung von 35 g 1-Benzolazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8), erhalten durch Einw. von diazotiertem Anilin auf Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 286), in 200 g Wasser mit einer Lösung von 45 g Zinnehlorür in 60 g Salzsäure (D: 1,19) (Wirt, B. 21, 3474). — Blättchen. Schr schwer löslich in siedendem Wasser (W.). Die alkal. Lösung färbt sich an der Luft rasch orangebraun (W.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung (W.). 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) ist auf dem gewöhnlichen Wege, d. h. durch Einwirkung von salpetriger Säure in Gegenwart freier Mineralsäure, nicht diazotierbar (W.); die Überführung in 1-Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Syst. No. 2202) gelingt aber, wenn man sie bei Abwesenheit von freien Mineralsäuren in Gegenwart von Kupferchlorid mit Natriummitrit behandelt (Geioy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). Läßt sich nicht mit Diazoverbindungen kombinieren (W.).

5-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8), 5-Amino-naph- HO<sub>3</sub>S thol-(2)-sulfonsäure-(8) C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch vorsichtiges Schmelzen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.6) (S. 790) mit Ätznatron bei 180—200° (DAHL & Co., D. R. P. 68232; Frdl. 3, 478; FRIEDLÄNDER, KIELBASINSKI, B. 29, 1979). — Nädelchen. Schwer H<sub>2</sub>N löslich in Wasser; die alkalischen Lösungen fluorescieren blauviolett (D. & Co., D. R. P. 68232). — Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 170—180° Naphthylendiamin-(1.6)-sulfonsäure-(4) (S. 754) (D. & Co., D. R. P. 77157; Frdl. 3, 480). Mit Natriumamalgam in Gegenwart von Kohlendioxyd entsteht 5-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 682) (Fr., K.). [Gibt eine gelbe, sehr wenig lösliche Diazoverbindung (D. & Co., D. R. P. 68 232). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>NS. Nädelchen. Leicht löslich (Fr., K.).

6-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(8), 6-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (Bd. XI, S. 287) durch Erwärmen mit Zinnehlorür und Salzsäure (JACCHIA, A. 323, 124). — Nadeln (mit 1 H<sub>2</sub>N). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in lauwarmem Wasser mit blaugrünlicher Fhorescenz; die Lösungen färben sich durch längeres Erwärmen und Stehen an der Luft intensiv dunkelblau und hinterlassen beim Eindampfen einen dunkelblauen Farbstoff (J., A. 323, 125). — Gibt mit Natriumamalgam in Gegenwart von Natriumdisulfit 6-Aminonaphthol-(2) (Bd. XIII, S. 683) (J., A. 323, 127). Bleibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Druckrohr auf 140° unverändert; erst bei 250° erfolgt Zersetzung (J., A. 323, 133).

1.x - Diamino - 2 - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (8), 1.x - Diamino - naphthol - (2) - sulfonsäure - (8)  $C_{10}H_{10}O_4N_2S = (H_2N)_2C_{10}H_4(OH) \cdot SO_3H$ . B. Aus 1.x-Dinitro-naphthol-(2)-sulfonsäure - (8) (Bd. XI, S. 288) bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Nietzki, Zübelen, B. 22, 455). — Wird durch Eisenehlorid und andere Oxydationsmittel in x-Aminonaphthochinon-(1.2)-imid-(1)-sulfonsäure-(8) (S. 862) übergeführt. Durch Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure entsteht eine sehwer lösliche grüne Amino-diazonaphtholsulfonsäure (Syst. No. 2203). —  $C_{10}H_{10}O_4N_2S+HCl$ . Nadeln.

Aminoderivat einer 2-Oxy-naphthalin-sulfonsäure mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe.

7-Amino-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(x), 7-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(x)  $C_{10}H_9O_4NS=H_2N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Aus 7-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(x.x) (S. 852) durch Erhitzen mit verd. Säuren auf etwa 100° (Cassella & Co., D. R. P. 131526; C. 1902 I, 1382). — Nadeln. Schwer löslich in Wasser. Die Lösung des Natriumsalzes wird durch Hypochlorit braun, durch Chromat gelb gefärbt. Eisenchlorid gibt eine blauviolette, schnell mißfarbig graugrün werdende Fällung. Gibt eine Diazoverbindung (gelbe Nadeln), die durch Sodalösung violett gefärbt wird. — Na $C_{10}H_8O_4NS+H_2O$ . Kugelförmige Aggregate. Sehr wenig löslich i 1 kaltem Wasser mit blauer Fluorescenz.

Aminoderivate von Disulfonsäuren des 2-Oxy-naphthalins.

1-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), 1-Aminonaphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch reduktive Spaltung von Azoderivaten der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) R· N·N·C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>(OH)(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub> mit Zinn-chlorür und Salzsäure (Witt, B. 21, 3479; D. R. P. 49857; Frdl. 2, 271) oder mit Natriumhydrosulfit Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (Grandmough, J. pr. [2] 76, 128). — Die alkalische Lösung oxydiert sich an der Luft unter Brāunung (W., B. 21, 3480; Gra.). Wird durch Salpctersäure oder Brom zu Naphthochinon-(1.2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 333) oxydiert (W., B. 24, 3157). Scheidet aus Sübersalzen sofort Silber aus (W., B. 21, 3480). Beim Erwärmen des sauren Natriumsalzes mit Wasser entsteht 1.2-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 303) (W., B. 21, 3480; D. R. P. 49857; vgl. Griffens, B. 14, 2042). Läßt sich mittels Natriumnitrits in sehr verdünnter schwefelsaurer Lösung bei 0—5° diazotieren (Kalle & Co., D. R. P. 184477; C. 1907 II, 435). Die Diazotierung gelingt auch, wenn man die 1-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) bei Abwesenheit von freien Mineralsäuren in Gegenwart von Kupfersulfat (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474) oder von Zinksulfat (Kalle & Co., D. R. P. 175593; C. 1906 II, 1699) mit Natriumnitrit behandelt; es entsteht 1-Diazo-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Syst. No. 2202). Diazotierung und Kupplung der Diazoverbindung mit β-Naphthol oder mit Dioxynaphthalinen: K. & Co., D. R. P. 171667, 195228, 495322; C. 1906 II, 643; 1908 I, 1228, 1229. — Na C<sub>10</sub> H<sub>8</sub>O<sub>7</sub> NS<sub>2</sub>. Nadeln (W., B. 21, 3480).

7-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure - (3.6), 7-Amino- H<sub>2</sub>N naphthol - (2) - disulfonsäure - (3.6)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende HO<sub>3</sub>S OH Formel. B. Durch Erhitzen von 2.7-Dioxy-naphthalin-disulfon- HO<sub>3</sub>S OS<sub>3</sub>H säure-(3.6) (Bd. XI, S. 309) mit 23 $^{0}$ /oigem Ammoniak auf 180—220 $^{0}$  (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 75142; Frdl. 3, 492). — Schwer löslich in Wasser. Die Lösung des leicht löslichen Natriumsalzes fluoresciert blaugrün. — Liefert eine schwer lösliche braune Diazoverbindung. Vereinigt sich mit Diazoverbindungen zu Azofarbstoffen.

1-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), 1-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7)  $C_{10}H_{\theta}O_{7}NS_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der 1-Nitroso-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7), Bd. XI, S. 333] mit Zinnehlorür und Salzsäure (Geiev & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). — Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit unter Kühlung in Gegenwart von Eisenchlorid bei Abwesenheit von freien Mineralsäuren 1-Diazo-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7) (Syst. No. 2202). — Saures Natriumsalz. Krystallinisches Pulver. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; löslich in Alkalien mit gelbgrüner Farbe.

5-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.7), 5-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 5-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 850) bei 140—150° (Cassella & Co., D. R. P. 84952; Frdl. 4, 576). — Die neutralen und sauren Lösungen der Salze fluorescieren grün, die alkalischen blau (C. & Co., D. R. P. 84952). Läßt sich diazotieren; die Diazoverbindung ist leicht löslich, aussalzbar und färbt sich mit Alkalien violett (C. & Co., D. R. P. 84952). Vereinigt sich mit Diazoverbindungen zu Azofarbstoffen (C. & Co., D. R. P. 84952). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: C. & Co., D. R. P. 95988; Frdl. 4, 871. — Saures Natriumsalz. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (C. & Co., D. R. P. 84952).

1-Amino-2-oxy - naphthalin - disulfonsäure - (4.6), 1-Aminonaphthol - (2) - disulfonsäure - (4.6)  $C_{10}H_9O_7NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Man löst das Natriumsalz der 1-Nitroso-naphthol - (2)-sulfonsäure - (6) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)-sulfonsäure - (6); Bd. XI. HO\_3S · OH sulfonsäure - (6) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)-sulfonsäure - (6); Bd. XI. HO\_3S · OH sulfonsäure - (6); Sd. XI. HO\_3S · OH sulfonsäure - (6); Bd. XI. Sulfonsäure - (6);

1-Amino - 2 - oxy - naphthalin - disulfonsäure - (4.7), 1-Aminonaphthol - (2) - disulfonsäure - (4.7) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 - Nitroso - naphthol - (2) - sulfonsäure - (7) [Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) - sulfonsäure - (7). Bd. XI, S. 333] und Natriumdisulfitlösing analog der 1 - Amino - naphthol - (2) - disulfonsäure - (4.6) (s. o.) (Böniger, B. 27, 3053). — Die verdünnte wäßrige Lösung des sauren Natriumsalzes fluoreseiert grün (Bö.). Bei der Oxydation mit 30% iger Salpetersäure entsteht Naphthochinon-(1.2)-disulfonsäure-(4.7) (Bd. XI, S. 333) (Bö.). Läßt sich mit Natriumnitrit in sehr verdünnter sehwefelsaurer Lösung bei 0—50 diazotieren (Kalle & Co., D. R. P. 184477; C. 1907 II, 435). Die Diazotierung gelingt auch, wenn man das saure Natriumsalz der 1-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(4.7) bei Abwesenheit freier Mineralsäure mit Natriumnitrit bei Gegenwart von Kupfersulfat behandelt (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>. Nädelchen (aus heißem Wasser).

3-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(5.7), 3-Aminonaphthol-(2)-disulfonsäure-(5.7)  $C_{10}H_9O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Sulfurieren von 3-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 849) (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 86448; Frdl. 4, 606; CASSELLA & Co., D. R. P. 116768; C. 1901 I. 153). — Liefert beim Erhitzen mit  $30^0/_0$ igem Ammoniak unter Druck auf  $185-190^0$  Naphthylendiamin-(2.3)-disulfonsäure-(5.7) (S. 785) (A.-G. f. A.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen (C. & Co.).

1- Amino - 2 - oxy - naphthalin-disulfonsäure-(6.8), 1-Aminonaphthol - (2) - disulfonsäure - (6.8) C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 1-Benzolazo-naphthol - (2)-disulfonsäure-(6.8) (Syst. No. 2160) mit Zinnchlorür und Salssäure (Witt, HO<sub>3</sub>S - 21, 3481; D. R. P. 49857; Frdl. 2, 272). — NaC<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>NS<sub>2</sub>. Prismen. Reduziert Silbernitrat erst nach einigen Minuten (W.). Bei Behandlung des sauren Natriumsalzes mit Natriumnitrit in Gegenwart von Kupferchlorid entsteht 1-Diazo-naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Syst. No. 2202) (Geioy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). Beim Kochen des sauren Natriumsalzes mit Wasser entsteht (die nicht näher beschriebene) 1.2-Dioxy-naphthalindisulfonsäure-(6.8) (W.).

7-Amino-2-oxy-naphthalin-disulfonsäure-(x.x), 7-Amino-naphthol-(2)-disulfonsäure-(x.x)  $C_{10}H_9O_7NS_2=H_2N\cdot C_{10}H_4(OH)(SO_3H)_2$ . B. Aus 7-Amino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 684) mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Cassella & Co., D. R. P.

131 526; C. 1902 I, 1382). — Schwer löslich in Wasser. — Salpetrige Säure erzeugt eine gelbe in Wasser schwer lösliche Diazoverbindung. Beim Erhitzen mit verd. Säuren entsteht 7-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(x) (S. 851). Reagiert nur schwierig mit Diazoverbindungen. — Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser. Durch Kochsalz nicht fällbar.

Aminoderivat einer Trisulfonsäure des 2-Oxy-naphthalins.

1-Amino-2-oxy-naphthalin-trisulfonsäure-(3.6.8),1-Amino-naphthol-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8)  $C_{10}H_9O_{10}NS_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion der (nicht näher beschriebenen) 1-Benzolazo-naphthol-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) mit Zinnchlorür und  $HO_3S$  OH Salzsäure (Geigy & Co., D. R. P. 171024; C. 1906 II, 474). — Bei Behandlung des Dinatrium salzes mit Natriumnitrit bei Gegenwart von Kupfersulfat erhält man 1-Diazo-naphthol-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) (Syst. No. 2202). — Dinatriumsalz. Krystallinisches Pulver. Leicht löslich in kaltem Wasser. Wird aus der wäßr. Lösung durch Kochsalz gefällt. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

### 3. Aminosulfonsäure-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie vom 1- oder vom 2-Oxy-naphthalin abzuleiten sind.

a- Dimethylamino - x - oxy - naphthalin - sulfonsäure - (x),  $\alpha$ - Dimethylamino naphthol-(x)-sulfonsäure-(x)  $C_{12}H_{13}\bar{O}_4NS=(CH_3)_2N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$ . B. Man sulfuriert N.N- Dimethyl-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (8. 746) mit rauchender Schwefelsäure  $(25\%,SO_3)$  bei 120-130% und verschmilzt die entstandene (nicht näher beschriebene) Disulfonsäure mit Ätznatron bei 150-200% (Kalle & Co., D. R. P. 90274; Frdl. 4, 603). — Blättchen. Sehr wenig löslich in heißem Wasser. Die wäßr. Lösung der Alkalisalze fluoresciert blauviolett. Reduziert Silberlösung. Verbindet sich mit Diazoverbindungen zu Azofarbstoffen.

### c) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$ .

#### 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O$ .

1. Aminoderivate einer Sulfonsäure des 3-Oxy-diphenyls  $C_{12}H_{10}O=C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VI, S. 673).

4. 4' - Diamino - 3 - oxy - diphenyl - sulfonsäure - (6), 3 - Oxy - benzidin - sulfonsäure - (6)  $C_{12}H_{13}O_4N_2S$  s. nebenstehende Formel. B. Man rührt das Natriumsalz der 2-Oxy - H<sub>2</sub>N· NH<sub>2</sub> azobenzol-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2158) mit Wasser an, trägt unterhalb 30° eine Lösung von Zinnchlorür in Salzsäure ein, HO<sub>3</sub>S läßt 12 Stdn. stehen und entfernt dann das Zinn durch Schwefelwasserstoff (Weinberg, B. 20, 3173; Cassella & Co., D. R. P. 44770; Frdl. 2, 418). — Nadeln (aus Wasser). Ziemlich löslich in Wasser. Beim Erhitzen des salzsauren Salzes mit Wasser unter Druck auf 180° entsteht 4.4'-Diamino-3-oxy-diphenyl (Bd. XIII, S. 690). —  $C_{12}H_{12}O_4N_2S + HCl$ . Krystalle.

4.4'-Diamino - 3 - äthoxy - diphenyl - sulfonsäure-(6), 3-Äthoxy-benzidin-sulfonsäure-(6)  $C_{14}H_{16}O_4N_2S = H_2N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_2(O\cdot C_2H_5)(NH_2)\cdot SO_3H$ . B. Beim Behandeln des Natriumsalzes der 2-Äthoxy-azobenzol-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 2158) mit salzsaurem Zinnchlorür (W., B. 20, 3175; Cassella & Co., D. R. P. 44209; Frdl. 2, 417). — Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 170° 4.4'-Diamino-3-äthoxy-diphenyl (Bd. XIII, S. 691). —  $C_{14}H_{16}O_4N_2S + HCl + 2H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 4-Oxy-diphenyls  $C_{12}H_{10}O=C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VI, S. 674).

2. Aminoderivate einer Sulfonsäure des 3'-0xy-3-methyl-diphenyls  $C_{13}H_{12}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot OH$ .

- 4.4'- Diamino 3'- oxy 3 methyl diphenyl sulfonsäure (6'), 3'- Oxy- 3 methyl benzidin sulfonsäure (6') C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Man kombiniert diazotiertes o-Toluidin mit Phenol-sulfonsäure-(4) zu 2'-Oxy-2-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(5') und behandelt diese Azoverbindung unterhalb 30° mit einer Lösung von Zinnehorür in Salzsäure (Weinberg, B. 20, 3174). Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 180° 4.4'-Diamino-3'-oxy-3-methyl-diphenyl (Bd. XIII, S. 705). C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S + HCl. Krystalle.
- 4.4′-Diamino 3′-äthoxy 3 methyl diphenyl sulfonsäure (6′), 3′-Äthoxy-3-methyl-benzidin-sulfonsäure-(6′)  $C_{16}H_{18}O_4N_2S = H_2N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C_6H_2(O\cdot C_2H_5)(NH_2)\cdot SO_3H$ . B. Man führt 2′-Oxy-2-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(5′) durch Athylierung in 2′-Äthoxy-2-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(5′) über und behandelt diese Azoverbindung mit einer Lösung von Zinnchlorür in Salzsäure (W., B. 20, 3176). Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 170° 4.4′-Diamino-3′-äthoxy-3-methyl-diphenyl (Bd. XIII, S. 705). Ba( $C_{15}H_{17}O_4N_2S$ )<sub>2</sub> + 8 H<sub>2</sub>O. Nadeln.  $C_{15}H_{18}O_4N_2S$  + HCl + 4 H<sub>2</sub>O. Prismen.
- 3. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 4-0xy-3.3'-dimethyl-diphenyls  $C_{14}H_{14}O = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ .
- 4'- Amino 4-oxy 3.3'- dimethyl diphenyl disulfonsäure (6.6')  $C_{14}H_{15}O_7NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotierung von o-Tolidin-disulfonsäure-(6.6') (S. 796) mit 1 Mol.-Gew. Natriumnitrit und Schwefelsäure bei etwa 0° und Verkochen der entstehenden 4-Diazo-4'-amino-3.3'-dimethyldiphenyl-disulfonsäure-(6.6') (Syst. No. 2203) mit Wasser (Helle, A. 270, 370). Nicht schmelzbare Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.  $BaC_{14}H_{13}O_7NS_2 + 4^1/_2H_2O$ . Tafeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

### d) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O$ .

- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen  $C_{19}H_{16}O$ .
- 1. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2-Oxy-triphenylmethans  $C_{19}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH \text{ (Bd. VI, S. 712)}.$
- 4'.4"- Bis dimethylamino 2 methoxy triphenylmethan sulfonsäure (x)  $C_{24}H_{28}O_4N_2S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_3(0\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen einer Lösung von 4'.4"-Bis-dimethylamino-2-methoxy-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 736) in konz. Schwefelsäure mit rauchender Schwefelsäure von 25% Anhydridgehalt auf dem Wasserbade (Noelting, Gerlinger, B. 39, 2050). Gibt bei der Oxydation einen blaustichig grünen Farbstoff, dessen Nuance der des nicht sulfonierten Produktes gleicht.  $NH_4C_{24}H_{27}O_4N_2S+H_2O$ . Nädelchen. Natriumsalz. Blättchen.
- 2. Aminoderivate einer Sulfonsäure des 3-Oxy-triphenylmethans  $C_{19}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH \ (Bd. \ VI, \ S. \ 712).$

4'.4"-Bis-dimethylamino-3-oxy-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{23}H_{26}O_4N_2S =$ 

- 4'.4"-Bis-diäthylamino-3-oxy-triphenylmethan-sulfonsäure-(4)  $C_{27}H_{34}O_4N_2S = [(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4]_2CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 1 Tl. des Natriumsalzes der 3-Oxy-benzaldehyd-sulfonsäure-(4) mit 4 Tln. Diäthylanilin und  $1^{1/2}$  Tln. entwässerter Oxalsäure auf  $110^{0}$  (E. Erdmann, H. Erdmann, A. 294, 385, 392). Durch Diazotieren der 3-Amino-4'.4"-bis-diāthylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(4) (8. 774) und Erhitzen der Diazoniumsalzlösung bis zum Aufhören der Stickstoffentwicklung (E. E., H. E.). Weißer, an der Luft grünlich werdender Niederschlag. Gibt durch Oxydation einen grünen Farbstoff. Natriumsalz. Blättchen.
- 3. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 4-Oxy-triphenylmethans  $C_{19}H_{16}O = (C_6H_5)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$  (Bd. VI, S. 712).
- $4'.4'' \text{- Bis dimethylamino 4 methoxy triphenylmethan sulfonsäure (3?)} \\ \text{SO}_3\text{H}(?) \\ \text{C}_{24}\text{H}_{28}\text{O}_4\text{N}_2\text{S} = \underbrace{ [(\text{CH}_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}\cdot \underbrace{ }}_{\text{[(CH_3)_2\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_4]_2\text{CH}}\cdot \text{O}\cdot\text{CH}_3} \\ \text{B. Beim Erwärmen einer Lösung von 4'.4''-Bis-dimethylamino-4-methoxy-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 737) in konz. Schwefelsäure mit rauchender Schwefelsäure von <math>25^0/_0$  Anhydridgehalt auf dem Wasserbade (Noelting, Gerlinger, B. 39, 2052). Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd einen grünen Farbstoff, der auf der tierischen Faser dieselbe Nuance wie das nicht sulfonierte Produkt zeigt. Na C<sub>24</sub>H<sub>27</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S + 8 H<sub>2</sub>O. Blättchen (aus Wasser). Ba(C<sub>24</sub>H<sub>27</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub> + 7 H<sub>9</sub>O. Krystalle.
- 4. Aminoderivate von Sulfonsäuren des a-Oxy-triphenylmethans (Triphenylcarbinols)  $C_{19}H_{16}O=(C_6H_5)_3C\cdot OH$  (Bd. VI, S. 713).
- 4'.4"- Bis dimethylamino triphenylcarbinol sulfonsäure (2)  $C_{23}H_{26}O_4N_2S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Man diazotiert 4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2) (8. 773), entfernt die Diazogruppe und oxydiert (Geigy & Co., D. R. P. 80982; Frdl. 4, 212). Man kondensiert Dimethylanilin mit Benzaldehydsulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 323) in Schwefelsäure, macht alkalisch, säuert mit Salzsäure oder Essigsäure an und oxydiert die erhaltene Leukoverbindung mit Bleidioxyd (G. & Co., D. R. P. 89397; Frdl. 4, 184). Natriumsalz. Bronzeglänzendes Pulver, in Wasser blau löslich; färbt Wolle und Seide aus schwach saurem Bade grünlichblau und ist alkaliecht (G. & Co.). Absorptionsspektrum: Formánek, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 476.
- 4'.4"-Bis-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinol-sulfonsäure-(2), Erioglaucin A  $C_{37}H_{38}O_{10}N_2S_3=[HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H.$  Bei der Kondensation von Benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 323) mit Åthyl-(4-sulfo-benzyl]-anilin (S. 731) und Oxydation der so erhaltenen Lukoverebindung mit Bleidioxyd in salzsaurer Lösung (Geigy & Co., D. R. P. 89397; Frdl. 4, 184; vgl. auch G. & Co., D. R. P. 90486; Frdl. 4, 184). Ammoniumsalz. Kupferglänzendes Pulver. In Wasser mit blauer Farbe löslich. Färbt Wolle aus saurem Bade rein blaugrün und ist alkaliecht.
  - 5 Nitro 4'.4''- bis [äthyl- (4 sulfo benzyl) amino] triphenylcarbinol sulfon-  $\rm SO_3H$

$$\begin{array}{lll} \text{\tt s\"{a}ure-(2)} & C_{37}H_{37}O_{12}N_3S_3 \ = \ [HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot \overbrace{ & \dot{N}O_3} \end{array}. \quad \begin{array}{lll} B. & \text{Beil} \\ & \dot{N}O_3 \end{array}$$

der Kondensation von 5-Nitro-benzaldehyd-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 324) mit Äthyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin (S. 731) und Oxydation der so erhaltenen Leukoverbindung (Geigy & Co., D. R. P. 94504; Frdl. 4, 188; C. 1898 I, 358). — Ammoniumsalz. Bronzeglänzendes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit grüner Farbe, die durch Alkali nicht verändert wird.

4'.4''-Bis-dimethylamino-4-[methyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinol-  $SO_3H$ 

$$sulfons \ddot{a}ure - \textbf{(2)} \ C_{31}H_{35}O_{7}N_{3}S_{2} = \underbrace{[(CH_{3})_{2}N \cdot C_{8}H_{4}]_{2}C(OH) \cdot \underbrace{\vdots} \cdot N(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot \underbrace{\vdots} \cdot SO_{3}H}.$$

B. Man kondensiert N-Methyl-N-[4-sulfo-benzyl]-anilin-sulfonsäure-(3) (S. 731) mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) in schwefelsaurer Lösung bei Wasserbadtemperatur und oxydiert die erhaltene Leukoverbindung mit Bleidioxyd in Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 68291; Frdl. 3, 131). — Natriumsalz. Messinggelbe Krystalle. In kaltem Wasser ziemlich, in heißem Wasser sehr leicht löslich. Färbt Wolle aus saurem Bade blauviolett und ist alkaliecht.

4'.4''-Bis-dimethylamino - triphenylcarbinol - sulfonsäure - (3)  $C_{23}H_{26}O_4N_2S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Man diazotiert 3-Amino-4'.4''-bis-dimethylamino-triphenylmethan (S. 312) in verd. Schwefelsäure, sättigt die Diazoniumsalzlösung mit Schwefeldioxyd unter Hinzufügen von Kupferpulver, oxydiert die erhaltene Sulfinsäure mit Kaliumpermanganat in ammoniakalischer Lösung, filtriert, säuert mit Essigsäure an und oxydiert mit Bleidioxyd (Noelting, Gerlinger, B. 39, 2052). Bei der Oxydation von 4'.4''-Bis-dimethylamino-triphenylmethan-sulfonsäure-(3) (S. 774) mit Bleidioxyd und Essigsäure (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 25373; Frdl. 1, 119). — Färbt die Faser malachitgrünähnlich; die verdünnte wäßrige Lösung wird durch Alkalien entfärbt (N., G.).

4'.4"-Bis - dimethylamino - triphenylcarbinol - sulfonsäure - (4), Helvetiagrün  $C_{23}H_{26}O_4N_2S = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Erwärmen von 4.4'-Bisdimethylamino-triphenylcarbinol (Bd. XIII, S. 743) mit überschüssiger konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure (Doebner, A. 217, 259; vgl. Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 6714; Frdl. 1, 117). Durch Erwärmen von Leukomalachitgrün (Bd. XIII, S. 275) mit konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure, Verdünnen mit Wasser, Neutralisieren mit Natronlauge und Oxydieren mit PbO<sub>2</sub> in schwach essigsaurer Lösung in der Kälte (Bindschedler & Busch, D. R. P. 10410, 14944; Frdl. 1, 118). — Grüne Nadeln mit rotbraunem Reflex, die in heißem Wasser mit grüner Farbe sehr leicht löslich, in kaltem Wasser weniger löslich sind (D.). — Natriums alz. Farblose Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem, schwerer in kaltem Wasser; färbt sich an der Luft bald grün; die blaugrüne wäßrige Lösung des Salzes wird durch Zusatz von verd. Mineralsäure rein grün und färbt dann die Faser intensiv grün (D.). —  $Mg(C_{23}H_{25}O_4N_2S)_2 + 2H_2O$  (im Vakuum getrocknet). Farblose Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser; färbt sich an der Luft bald grün; nimmt, bei  $100^{\circ}$  getrocknet, dunkelgrüne Farbe und Kupferglanz an; verliert bei  $180^{\circ}$  2 Mol. Krystallwasser (D.). —  $Ca(C_{23}H_{25}O_4N_2S)_2 + 3H_2O$  (im Vakuum getrocknet). Fast farblose Nadeln. Wird bei  $100^{\circ}$  dunkelgrün; verliert bei  $180^{\circ}$  3 Mol. Krystallwasser (D.).

4'.4"-Bis-[methyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinol-sulfonsäure-(4), Lichtgrün SF bläulich, Säuregrün  $C_{35}H_{34}O_{10}N_2S_3=[HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4]_2$  C(OH)· $C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Sulfurieren des aus Methylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1024) und Benzaldehyd erhältlichen 4.4'-Bis-methylbenzylamino-triphenylmethans und Oxydieren der erhaltenen Trisulfonsäure mit Bleidioxyd (Friedländer, Frdl. 1, 106; Schultz, Tab. No. 504). — Der Farbstoff färbt Wolle in saurem Bade etwas bläulicher als Lichtgrün SF gelblich (Schultz, Tab. No. 504). Absorptionsspektrum: Formánek, Ztschr. f. Farben- und Textilchemie 2, 476.

4'.4"-Bis-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-triphenylcarbinol-sulfonsäure-(4), Lichtgrün SF gelblich, Säuregrün  $C_{37}H_{38}O_{10}N_2S_3=[HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_2$  C(OH)· $C_6H_4\cdot SO_3H$ . B. Durch Sulfurieren von 4.4'-Bis-āthylbenzylamino-triphenylmethan (Bd. XIII, S. 277) und Oxydieren der erhaltenen Trisulfonsäure mit Bleidioxyd (Friedländer, Frdl. 1, 106; Schultz, Tab. No. 505). Zur technischen Darstellung des Säuregrüns vgl. Mühllhäuser, D. 263, 251; Fierz-David, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 3. Aufl. [Berlin 1924], S. 161. — Der Farbstoff färbt Wolle aus saurem Bade grün (Schultz, Tab. No. 505). — Na $_3C_{37}H_{35}O_{10}N_2S_3$ . Wurde als hellgrünes Pulver erhalten; die grüne Lösung entfärbt sich auf Zusatz von Ammoniak (Krüss, Ph. Ch. 51, 273). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: K.

4'.4''-Bis-äthylbenzylamino-triphenylcarbinol-disulfonsäure-(2.4)  $\rm C_{37}H_{36}O_7N_2S_2 = SO_3H$ 

 $[C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot SO_3H$ B. Durch Kondensation von Äthylbenzylanilin (Bd. XII, S. 1026) mit Benzaldehyd-disulfonsäure-(2.4) (Bd. XI, S. 325) in Schwefelsäure und Oxydation der erhaltenen Sulfonsäure mit Bleidioxyd in essigsaurer Lösung (Geicy & Co., D. R. P. 98321; Frdl. 5, 207). — Ammoniumsalz. Kupferglänzendes Pulver. In Wasser mit blaugrüner Farbe löslich.

#### 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $m C_{20}H_{18}O$ .

1. Aminoderivat einer Sulfonsäure des a-Oxy-2-methyl-triphenylmethans (2-Methyl-triphenylcarbinols)  $C_{20}H_{18}O=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$  (Bd. VI, S. 721).

4'.4'' - Bis - dimethylamino - 2 - methyl - triphenylcarbinol - disulfonsäure - (3.5)  $H_3C = SO_3H$ 

$$C_{24}H_{28}O_7N_2S_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot \underbrace{\hspace{1cm}}_{SO_3H}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim Behandeln der 4'.4''-Bis-disolation}$$

methylamino-2-methyl-triphenylmethan-disulfonsäure (3.5) (S. 798) mit PbO<sub>2</sub> in Essigsäure (Leonhardt & Co., D. R. P. 128086; C. 1902 I, 447). — Natriumsalz. Kupferglänzendes Pulver. In Wasser mit blauer Farbe löslich; die Lösung wird durch Natronlauge entfärbt, bei Zugabe von Essigsäure erscheint wieder die blaue Farbe.

2. Aminoderivateiner Sulfonsäure des a-Oxy-3-methyl-triphenylmethans (3-Methyl-triphenylcarbinols)  $C_{20}H_{18}O=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$  (Bd. VI, S. 722).

4'.4" - Bis - dimethylamino - 3 - methyl - triphenylcarbinol - disulfonsäure - (4.6)  ${\rm CH_3}$ 

$$C_{24}H_{28}O_7N_2S_2 = [(CH_3)_2N\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot \underbrace{\hspace{1cm}} SO_3H. \quad \textit{B. Man oxydiert 4'.4''-Bis-dimethyl-SO_3H}$$

amino-3-methyl-triphenylmethan-sulfinsäure-(4)-sulfonsäure-(6) (S. 883) in essigsaurerschwefelsaurer Lösung mit Braunstein bei 50° und neutralisiert mit Soda (BAYER & Co., D. R. P. 97106; C. 1898 II, 567). — Natriumsalz. Bronzeglänzende Blättchen.

- 3. Aminoderivateiner Sulfonsäure des a-Oxy-4-methyl-triphenylmethans (4-Methyl-triphenylcarbinols)  $C_{20}H_{18}O=(C_6H_5)_2C(OH)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$  (Bd. VI, S. 722).
  - 4'.4'' Bis dimethylamino 4 methyl triphenylcarbinol sulfonsäure (2) SO<sub>2</sub>H

 $\mathbf{C_{24}H_{28}O_4N_2S} = \underbrace{\mathbf{SO_3H}}_{\text{[(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2C(OH)}} \cdot \underbrace{\mathbf{CH_3}}_{\text{CH_3}} \cdot \underbrace{\mathbf{B}}. \quad \text{Man kondensiert 4.4'-Bis-dimethyl-bis-$ 

amino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit m-Toluolsulfonsäure (Bd. XI, S. 94) und oxydiert (Geigy & Co., D. R. P. 87176; Frdl. 4, 213). — Natriumsalz. Kupferrotes, metallglänzendes Pulver. In Wasser mit blauer Farbe leicht löslich.

### e) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Monooxy-Verbindung $C_nH_{2n-28}O$ .

Man kondensiert 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698) mit Naphthalindisulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 216) in Schwefelsäuremonohydrat auf dem siedenden Wasserbade und oxydiert die erhaltene Sulfonsäure mit Bleidioxyd in schwefelsaurer Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 10086; C. 1900 II, 300; vgl. H. F., D. R. P. 108129; C. 1900 I, 1079). Durch Kondensation von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) mit Dimethylanilin und Naphthalindisulfonsäure-(2.7) in Schwefelsäuremonohydrat und Oxydation mit Bleidioxyd in saurer Lösung (Grigy & Co., D. R. P. 169929; C. 1906 I, 1722). — Die Salze bilden gründer kupferglänzende, in Wasser mit grüner Farbe leicht lösliche Pulver. Sie färben Wolle aus saurem Bade grün und sind alkaliecht (H. F., D. R. P. 110086).

#### 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen.

### a) Aminoderivate von Sulfonsäuren einer Dioxy-Verbindung $C_n H_{2n-6} O_2$ .

Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1.3-Dioxy-benzols  $C_6H_6O_2=C_6H_4(OH)_2$  (Bd. VI, S. 796).

6-Amino-1.3-dioxy-benzol-sulfonsäure-(4) (?), 6-Amino-resorein-sulfonsäure-(4) (?)  $C_6H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Nitro-resorein-sulfonsäure-(4) (?) (Bd. XI, S. 298) mit Zinn und Salzsäure (HAZURA, M. 4, 613). Beim Erhitzen von 4-Amino-resorein (Bd. XIII, S. 783) mit rauchender Schwefelsäure (BRUNNER, KRAEMER, B.

$$\begin{array}{c} OH \\ H_2N \cdot \bigcirc OH \\ SO_3H(?) \end{array}$$

17, 1870). — Sechsseitige Prismen (aus Wasser) (DITSCHEINER, M. 4, 614; Groth, Ch. Kr. 4, 294), die sich beim Umkrystallisieren durch Oxydation grün färben (H.); grünlich schillernde Blättchen (B., K.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem; die anfangs farblose Lösung in Kalilauge färbt sich rasch blau, später grün und endlich schwarz; Eisenchlorid bewirkt einen braunen Niederschlag, der auf Zusatz von Soda braunviolett wird (H.). — Beim Erhitzen im Glasrohr bildet sich je nach dem Erhitzungsgrad Resorufin  $C_{12}H_7O_3N$  (s. bei seiner Leukoverbindung, dem 2.7-Dioxy-phenoxazin, Syst. No. 4251), oder Resazurin  $C_{12}H_7O_4N$  (s. bei Resorufin) (B., K.; vgl. NIETZKI, DIETZE, MAECKLER, B. 22, 3020).

2-Amino-1.3-dioxy-benzol-disulfonsäure-(4.6), 2-Amino-resorcin-disulfonsäure-(4.6)  $C_6H_7O_8NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der 2-Nitro-resorcin-disulfonsäure-(4.6) (Bd. XI, S. 299) mit Zinn und Salzsäure; man entfernt das Zinn mit Schwefelwasserstoff und kocht mit überschüssiger Schwefelsäure (ULZER, M. 9, 1130). — Nadeln (aus Wasser) mit  $3H_2O$ . Zersetzt sich bei 240°, ohne zu schmelzen; ziemlich leicht löslich in Wasser (U.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 104498; C. 1899 II, 924. —  $KC_6H_6O_8NS_2$ . Nadeln (U.).

### b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ .

#### Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_8O_2}.$

1. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 1.6-Dioxy-naphthalins  $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_8(OH)_2$  (Bd. VI, S. 981) (vgl. auch No. 2).

5-Amino - 1.6 - dioxy - naphthalin - sulfonsäure - (3)  $C_{10}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion der aus 1.6-Dioxynaphthalin-sulfonsäure - (3) (Bd. XI, S. 305) durch Behandeln mit Nitrit in essigsaurer Lösung erhältlichen Nitrosoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 165102; C. 1905 II, 1761). — Farbloses Pulver. Löslich in Sodalösung. Die alkal. Lösung nimmt an der Luft unter Violettfärbung Sauerstoff auf. — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler entsteht das Naphthoxazolderivat der Formel I (Syst. No. 4333);

I. 
$$HO_3S$$
  $OH$   $OH$   $N = C$   $N = C$   $NO_2$ 

analog erhält man mit 3-Nitro-benzoylchlorid das Naphthoxazolderivat der Formel II (Syst. No. 4333).

2. Aminoderivate einer Sulfonsäure des 1.3- oder des 1.6-Dioxy-naphthalins  $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_6(OH)_2$  (Bd. VI, S. 978 bezw. 981).

7 - Amino - 1.3 - dioxy - naphthalin - sulfonsäure - (6) oder 7 - Amino - 1.6 - dioxy-naphthalin - sulfonsäure - (3)  $C_{10}H_9O_5NS$ , Formel I oder II. B. Bei Verschmelzen der Naphthylamin-(2)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 800) oder der aus ihr durch Alkalischmelze erhältlichen I.  $H_2N$ . II.  $H_2N$ . III.  $H_2N$ .  $H_2$ 

8-Amino-1.8-dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(6) oder 8-Amino-1.6- I. dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3)  $C_{10}H_2O_5NS$ , Formel I oder II. B. Beim  $HO_3S$  OH HO

Verschmelzen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) (S. 801) oder von 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (S. 840) mit starkem Alkali oberhalb 200° (BAYER & Co., D. R. P. 75097; Frdl. 3, 474). — Die alkal. Lösungen fluoreseieren blauviolett. Eisenchlorid und Chlorkalk geben dunkelbraune Färbungen. — Liefert eine braune Diazoverbindung. — Natriumsalz. Nädelchen.

3. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 1.8-Dioxy-naphthalins  $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_8(OH)_2$  (Bd. VI, S. 981).

2-Amino-1.8-dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6), Amino-chromotropsäure  $C_{10}H_2O_8NS_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Benzolazo-1.8-dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) (Syst. No. 2162) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Höchster Farbw., HO<sub>3</sub>S SO<sub>3</sub>H D. R. P. 77552; Frdl. 4, 1067; HANTOWER, TÄUBER, B. 31, 2158). — Amorph. Schwer löslich (Ha., T.). — Wird von Salpetersäure (D: 1,48) unter Eiskühlung zu 8-Oxy-naphtho-chinon-(1.2)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 348) oxydiert (Ha., T.).

4. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2.7-Dioxy-naphthalins  $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_6(OH)_2$  (Bd. VI, S. 985).

### c) Aminoderivate einer Sulfonsäure einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-14}O_2$ .

4.4' - Diamino - 3.3' - dimethoxy - diphenyl - disulfonsäure - (6.6'), 3.3' - Dimethoxy - benzidin - disulfonsäure - (6.6'), o-Dianisidin-disulfonsäure -  $C_{14}H_{16}O_{8}N_{2}S_{2}$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von o-Dianisidin (Bd. XIII, S. 807) mit rauchender Schwefelsäure bei höchstens +  $4^{0}$  (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 172106; C. 1906 II, 479). — Krystalle. Sehr leicht löslich. —  $Na_{2}C_{14}H_{14}O_{8}N_{2}S_{2}$ . Krystallwasserhaltige Blättchen. Löslich in 10 Tln. heißem Wasser.

4.4' - Diamino - 3.3' - diäthoxy - diphenyl - disulfonsäure - (6.6'), 3.3' - Diäthoxy - benzidin-disulfonsäure-(6.6'), o-Diphenetidin-disulfonsäure  $C_{16}H_{20}O_8N_2S_2=[-C_6H_2(O\cdot C_2H_5)(NH_2)\cdot SO_3H]_2$ . B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf o-Diphenetidin (Bd. XIII, S. 808) bei höchstens + 4° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 174497; C. 1906 II, 1224). — Leicht löslich in Wasser. — Natriumsalz. Blättehen. Sehr wenig löslich.

### d) Aminoderivate einer Sulfonsäure einer Dioxy-Verbindung $C_nH_{2n-22}O_2$ .

4.'4''-Bis - diāthylamino - 3 - oxy - triphenylcarbinol-disulfonsäure-(4.6), Patentblau V  $C_{27}H_{34}O_3N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 4'.4''-Bis - diäthylamino - 3 - oxy - triphenylmethan - sulfonsäure-(4) (S. 855) mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure (20% SO3), Eingießen in Wasser, Neutralisieren mit kohlensaurem Kalk und Oxydieren des Calciumsalzes der entstandenen Disulfonsäure mit Bleidioxyd und der herechneten Menga Schwefeldäure (Hächeter Forber. D

$$\begin{array}{c|c} OH & OH \\ C_2H_5)_2N \cdot & & C & SO_3H \\ \hline & SO_2H & \\ \hline & N(C_2H_5)_2 & \end{array}$$

berechneten Menge Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R.P. 46384; Frdl. 2, 31; E. Erdmann, H. Erdmann, A. 294, 386). — Erzeugt auf Wolle in saurem Bade alkaliechte blaugrüne Färbungen (H. F., D. R. P. 46384). Wird durch Oxydation mit Chromsäure oder Eisensalzen in indigoblaue Farbstoffe übergeführt (H. F., D. R. P. 60961; Frdl. 3, 152). Geht durch

Erhitzen mit starker Salzsäure in 4'.4"-Bis-diäthylamino-3-oxy-triphenylcarbinol (Bd. XIII, S. 822) über (E. E., H. E.). Spaltet beim Destillieren mit 5%-jer Natronlauge den Stickstoff vollständig als Diäthylamin ab und geht in einen sehr leicht löslichen, rosolsäureähnlichen Farbstoff über (E. E., H. E.). — Salze. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl.: E. Erdmann, H. Erdmann, A. 294, 377, 387. Adsorption durch Kohle und durch Fasern: Freundlich, Losev, Ph. Ch. 59, 291, 312. — NaC<sub>27</sub>H<sub>31</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Kupferrotes Pulver. Die grünlichblaue Lösung in Alkohol geht bei Zusatz von Ammoniak in ein tieferes Blau über (Krüss, Ph. Ch. 51, 273). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: K. — Mg(C<sub>27</sub>H<sub>31</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Blaugrüne Blättchen (aus Wasser). Sehr hygroskopisch; besitzt das Krystallwasser vollständig noch bei 110%; bei 160—170% ritt Zersetzung ein (E. E., H. E.).

4'.4''- Bis - äthylbenzylamino - 3 - oxy - triphenylearbinol - disulfonsäure - (4.6), Patentblau A  $C_{37}H_{38}O_8N_2S_2 = [C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4]_2C(OH)\cdot C_6H_2(OH)(SO_3H)_2$ . Zur Koustitution vgl. Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 234; Schultz, Tab. No. 545. — B. Aus 4'.4''-Bis-äthylbenzylamino-3-oxy-triphenylmethan durch Sulfurieren mit rauchender Schwefelsäure (200\(^0/\_0\)SO\_3) und Oxydieren mit Bleidioxyd und verd. Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 46384; Frdl. 2, 33). — Calciumsalz. Kupferrotes metallglänzendes Pulver. In Wasser sehr leicht löslich mit blauer Farbe, die gegen Alkalien beständig ist.

#### 3. Amino-sulfonsäure einer Trioxy-Verbindung.

4.10-dioxy-anthron-(9)-sulfonsaure-(8) (Formel III), S. 870.

#### 4. Amino-sulfonsäure einer Tetraoxy-Verbindung.

6-Amino-1.2.4.5-tetraoxy-benzol-sulfonsäure-(3)  $C_6H_7O_7NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Nitro-2.5-dioxy-chinon-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 353) mit Zinnchlorür und Salzsäure (NIETZKI, HUMANN, B. 38, 454). —  $C_6H_7O_7NS + HCl$ . Farblose an der Luft sich schneil bräunende Krystalle. — Zinnchloriddoppelsalz. Krystalle.

#### R. Amino-oxo-sulfonsäuren.

- Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen.
- a) Aminoderivate von Sulfonsäuren einer Monooxo-Verbindung  $C_n H_{2n-8} O$ .

Aminoderivate von Sulfonsäuren des Benzaldehyds  $C_7H_6O=C_6H_5\cdot CHO$  (Bd. VII, S. 174).

4-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure-(2)  $C_7H_7O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 90) mit Schwefel und Alkalien oder mit Schwefel und rauchender Schwefelsäure (Geiev & Co., D. R. P. 86874; Frdl. 4, 137). Aus 4.4'-Diamino-stilben-disulfonsäure-(2.2') (S. 798) durch Oxydation mit Permanganat in neutraler Lösung (Levinstein, D. R. P. 119878; C. 1901 I, 1073). — Calciumsalz. In warmem Wasser nahezu farblos lösliches Pulver (G. & Co.).

- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-sulfonsäure-(2)  $C_9H_{11}O_4NS = (CH_3)_2N \cdot C_9H_3(CHO) \cdot SO_3H$ . Beim Erhitzen von 2-Chlor-4-dimethylamino-benzaldehyd (S. 38) mit neutralen Sulfiten unter Druck auf 190--200° (Akt.-Ges. f. Anilinf., D. R. P. 107918; C. 1901 I, 1113). Gibt ein schwach gelbliches Phenylhydrazon, dessen Natriumsalz durch Kochsalz in feinen Blättchen ausgefällt wird. Natriumsalz. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4 Dimethylamino benzaldehyd sulfonsäure (2 oder 3)  $C_0H_{11}O_4NS = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(CHO) \cdot SO_3H$ , unbestimmt, ob identisch mit der vorangehenden Verbindung. B. Durch Erhitzen von 4-Dimethylamino-benzaldehyd (S. 31) mit rauchender Schwefelsäure (30% SO\_3) auf 170% (Kalle & Co., D. R. P. 95829; C. 1898 I, 813). Calciumsalz. Pulver. Löslich in Wasser.
- 5-Amino-benzaldehyd-sulfonsäure- (2)  $C_7H_7O_4NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. neutraler Sulfite auf 3-Nitro-benzaldehyd (Bd. VII. S. 250) in wäßriger oder alkoholisch-wäßriger Lösung (Soc. St. Denis, D. R. P. 99223; C. 1898 II. 1227). Durch Kondensation mit aromatischen Aminen entstehen diazotierbare Leukobasen der Triphenylmethanreihe. Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 3 Amino benzaldehyd sulfonsäure (4) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 325) durch Zinnchlorür und Salzsäure (E. Erdmann, H. Erdmann, A. 294, 380; H. E., D. R.P. 61843; Frdl. 3, 65). Prismen mit 1H<sub>2</sub>O (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. NaC<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>NS+2H<sub>2</sub>O.

### b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$ .

- 1. Aminoderivate einer Sulfonsäure des Benzophenons  $C_{13}H_{10}O=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 410).

Oxim  $C_{15}H_{16}O_4N_2S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_3[N(CH_3)_2]\cdot SO_3H$ . B. Durch 3-stdg. Erwärmen der ätzalkalischen Lösung von 4-Dimethylamino-benzophenon-sulfonsäure-(3) mit Hydroxylamin auf dem Wasserbade und vorsichtiges Ansäuern der erkalteten Lösung (W., G., B. 39, 3774). — Weiße wasserhaltige, rasch verwitternde Nadeln. Wird an der Luft bald wasserfrei. Schmilzt unter Zersetzung bei 296—298°. Löslich in ca. 75 Tln. heißem Wasser; fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

- 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 4-Methyl-benzophenons  $C_{14}H_{12}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$  (Bd. VII, S. 440).
- 3'-Amino-4-methyl-benzophenon-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_{13}O_4NS = H_2N \cdot C_{14}H_{10}O \cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen von 3'-Amino-4-methyl-benzophenon (S. 107) mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbade (LIMPRICHT, LENZ, A. 286, 314). Krystalle. Schmilzt oberhalb 300° unter Zersetzung. Schwer löslich in Wasser.

Wasser).

NH · C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>

#### 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen.

#### a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$ .

Aminoderivate von Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen  $C_{10}H_{e}O_{0}$ .

- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des Naphthochinons-(1.2)  $C_{10}H_{s}O_{3}=$  $O: C_{10}H_6: O$  (Bd. VII, S. 709).
- 4-Anilino naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{11}O_5NS$ (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2. Oxy-naphthochinon (1.4) HO<sub>3</sub>S. sulfonsäure-(6)-anil-(4), Bd. XII, S. 542.
- 4 Amino naphthochinon (1.2) imid (2) sulfonsäure (7)  $_{10}H_{3}O_{4}N_{2}S$  (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 3-Aminonaphthochinon-(1.4)-imid-(1)-sulfonsäure-(6) (s. u.).
- 4-Anilino-naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(7)  $C_{16}H_{11}O_5NS$   $HO_3S$ (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)sulfonsäure-(7)-anil-(4), Bd. XII, S. 542.  $NH \cdot C_6H_5$
- x Amino naphthochinon (1.2) imid (1) sulfonsäure (8)  $C_{10}H_8O_4N_2S=H_2N\cdot C_{10}H_4(:0)(:NH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Behandeln von 1.x-Diamino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) (S. 850) mit Eisenchlorid (NIETZKI, ZÜBELEN, B. 22, 455). — Braune, grünschillernde Nadeln.
- 4 Anilino naphthochinon (1.2) disulfonsäure (3.6) C<sub>16</sub>H<sub>11</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>2</sub> (s. nebenstehende Formel) ist desmotrop mit 2-Oxynaphthochinon-(1.4)-disulfonsäure-(3.6)-anil-(4), Bd. XII, S. 542. NH·C6H5
- 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren des Naphthochinons-(1.4)  $C_{10}H_6O_2 =$ O:C10H6:O (Bd. VII, S. 724).
- $N \cdot C_6 H_5$ 3 - Anilino - naphthochinon - (1.4) - sulfonsäure - (2) - anil - (1) C<sub>22</sub>H<sub>16</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen des Ammo- $\cdot SO_3H$ niumsalzes der Naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 333) mit Anilin und Alkohol (Seidel, B. 25, 427). — Zersetzt sich oberhalb 220° unter Bildung von 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) (S. 163).
- **3-A**mino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Das o-Phenylendiaminsalz entsteht beim Erwärmen von 3-Acetamino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6)(S. 863) mit o-Phenylendiamin (Bd. XIII, S. 6) in schwach essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (GAESS, B. 32, 237). — o-Phenylendiaminsalz  $C_6H_8N_2+C_{10}H_7O_5NS+H_2O$ . Rotbraune Nadeln (aus
- 3 Amino naphthochinon (1.4) imid (1) sulfonsäure (6) bezw. 4 Aminonaphthochinon - (1.2) - imid - (2) - sulfonsäure - (7)  $C_{10}H_8O_4N_2S$ , Formel I. bezw. II. B. Durch Oxydation von 2.4-Di-NH<sub>2</sub> amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(7) (S. 838) in salzsaurer Lösung mit I. Eisenchlorid (LAUTERBACH, B. 14, 2030). Entsteht ferner aus 2.4-Diamino-naphthol·(1)-sulfonsäure-(7)

durch Einw. von Luft auf die ammoniakalische oder von Natriumnitrit auf die salzsaure Lösung (GAESS, B. 32, 233). — Ziegelrote Blättchen (aus Wasser). Unlöslich in kaltem Wasser,

löslich in heißem unter teilweiser Zersetzung (L.). Unverändert löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe (G.); löslich in Alkalien mit gelber Farbe; fällt durch Säuren aus dieser Lösung aus (L.). — Liefert bei etwa 7-stdg. Kochen mit Wasser eine braune Lösung, aus welcher Ba $Cl_2$  sternförmige dunkle Nädelchen der Zusammensetzung Ba $(C_{10}H_6O_5NS)_2$  fällt (G.). Kocht man die Säure etwa 3 Stdn. mit wäßr. Ammoniak, so scheiden sich auf Zusatz von Salzsäure dunkle, schwach metallglänzende Kryställchen ab, die in Wasser mit brauner Farbe leicht löslich sind und von Eisenchlorid zu einem violetten Säurefarbstoff oxydiert werden; der gleiche Farbstoff scheint beim Durchleiten von Luft durch die ammoniakalische Lösung der Säure zu entstehen, wobei sich die Flüssigkeit grün, dann rotviolett färbt (G.). Durch Kochen mit verd. Salzsäure oder mit Barytwasser wird 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 349) erhalten (G.). Bildet beim Erhitzen mit "p-Amino-dimethylanilinthiosulfonsäure" (Bd. XIII, S. 557) unter Glycerinzusatz auf 130—140° einen blauen Thiazinfarbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 95738; C. 1898 I, 870). — Ammoniumsalz. Rote Kryställchen. Leicht löslich in Wasser (G.). — Natriumsalz. Goldglänzende gelbe Blättchen (G.). — Ba(C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S)<sub>2</sub>. Rote Blättchen (G.).

**3-A**nilino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_{11}O_5NS = C_0H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(:O)_2 \cdot SO_3H$ . B. Das Anilinsalz entsteht durch Kochen des Natrumsalzes der 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $C_{10}H_{11}O_5NS = C_0H_5 \cdot NH \cdot C_{10}H_4(:O)_2 \cdot SO_3H$ . chinon-(1.4)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 349) mit Anilin in wäßriger, alkoholischer oder essigsaurer Lösung (Gaess, B. 32, 238). —  $Ba(C_{16}H_{10}O_5NS)_2$ . Feurigrot. — Anilins alz  $C_{16}H_{11}O_5NS$ + C<sub>a</sub>H<sub>2</sub>N. Feurigrote sechsseitige Blättchen (aus sehr verd. Ammoniak).

3 - Acetamino-naphthochinon - (1.4) - sulfonsäure - (6)  $m C_{12}H_{9}O_{6}NS = CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot$ C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>(:0)<sub>2</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Durch Einw. von Eisenchlorid oder salpetriger Säurc auf 2.4-Bis-acetamino-1-acetoxy-naphthalin-sulfonsäure-(7) (S. 838 (GAESS, B.) 32, 236). — Geht beim Kochen mit Soda oder verd. Schwefelsäure in 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 349) über. Kocht man das Natriumsalz mit o Phenylendiamin in essigsaurer Lösung, so entsteht das o-Phenylendiaminsalz der 3-Amino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6).  $\rm NaC_{12}H_8O_6NS+3H_2O.$  Gelbrote Nadeln, die bei ca.  $\rm 160^o$  wasserfrei werden, leicht löslich in heißem Wasser. —  $\rm Ba(C_{12}H_8O_6NS)_2+{}^1/_2\,H_2O.$  Goldgelbe Nädelchen. Sehr wenig löslich in heißem Wasser. — Anilinsalz  $\rm C_6H_7N+C_{12}H_9O_6NS+3H_2O.$  Gelbe Nädelchen. .

3 oder 2-Chlor-2 oder 3-anilino-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6)  $\rm C_{16}H_{10}O_5NCIS$ , Formel I oder II. B. Beim Eintröpfeln von 2 Mol.-Gew. Anilin in eine heiße wäßrige Lösung des Natriumsalzes der 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4)-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 334); das gebildete Natriumsalz fällt man mit Bariumchlorid und zerlegt das Bariumsalz durch

$$I. \quad \underset{O}{HO_3S} \cdot \underbrace{\bigcirc \overset{O}{\overset{\circ}{\bigcirc}} \cdot NH \cdot C_6H_5}_{O} \qquad \Pi. \quad \underset{O}{HO_3S} \cdot \underbrace{\bigcirc \overset{O}{\overset{\circ}{\bigcirc}} \cdot NH \cdot C_6H_5}_{O}$$

Schwefelsäure (Claus, van der Cloet,  $J.\ pr.\ [2]$  37, 190). — Dunkelrote Blättchen, F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather. Färbt Seide und Wolle rot. —  $AgC_{16}H_9O_5NClS+Ag_2SO_4$ . Roter krystallinischer Niederschlag. —  $Ba(C_{18}H_9O_5NClS)_2$ . Carminroter krystallinischer Niederschlag. linischer Niederschlag. Wenig löslich in kaltem Wasser.

#### b) Aminoderivate von Sulfonsäuren einer Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-20}O_2$ .

Aminoderivate von Sulfonsäuren des Anthrachinons  $\mathrm{C_{14}H_8O_2} =$  $C_6H_4(CO)_2C_6H_4$  (Bd. VII, S. 781).

Aminoderivate der Anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 335).

5-Amino - anthrachinon - sulfonsäure-(1), 1-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(5)  $C_{14}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) und Ammoniak unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Durch Behandeln einer heißen wäßrigen Suspension des Kaliumsalzes der 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 336) mit wäßr. Schwefelnatriumlösung und 30% jer Natronlauge (R. E. SCHMIDT, B. 37, 71). — Löslich in Wasser mit orangebrauner Farbe (R. E. SCH.).

Läßt sich diazotieren; die Diazoverbindung läßt sich mit Phenolen oder Aminen kuppeln

(R. E. Sch.). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 161151; C. 1905 II, 187. Wird durch Erhitzen mit Kalkmilch oder mit Bariumhydroxyd und Wasser unter Druck auf 160—170° in 5-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 272) übergeführt (Höchster Farbw., D. R. P. 148875; C. 1904 I, 556). Beim Erhitzen mit Schwefelsäure (66 Bé) in Gegenwart von Quecksilberoxyd auf 190—200° entsteht 1-Amino-anthrachinon (S. 177) (B. & Co., D. R. P. 160104; C. 1905 I, 1447). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Schwefel. Schwefelnatrium und 20% igem wäßrigem Ammoniak unter Druck im Wasserbade entsteht die Verbindung der Formel I (Syst. No. 4383) (B. & Co., D. R. P. 216306; C. 1910 I,

Beim Erhitzen mit Methylaminlösung entsteht 1 Amino-5-methylaminoanthrachinon (S. 205) (R. E. Sch.). Beim Kochen mit Natronlauge und Methyläthylketon entsteht die Verbin- I. dung der Formel II (Syst. No. 3381) (B. & Co., D. R. P. 185548; *C.* 1907 II, 863), - Natriumsalz. Rotbraune, flache Krystalle (R. E. Sch.).

$$\begin{array}{c|c} N & S & SO_3H \\ \hline \\ I. & CO & \\ \hline \\ H_2N & CO & \\ \hline \\ CC_3H_5 & \\ \hline \end{array}$$

5-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1), 1-Methylamino-anthrachinon-sul- $\textbf{fons\"{a}ure-(5)} \ C_{15}H_{11}O_{5}NS = CH_{3} \cdot NH \cdot C_{6}H_{3}(CO)_{2}C_{6}H_{3} \cdot SO_{3}H. \ \ \textit{B.} \ \ Aus \ 5-Nitro-anthrachinon-property of the contraction of the contracti$ sulfonsäure (1) (Bd. XI, S. 336) durch Erwärmen mit verdünnter wäßriger Methylaminlösung auf 50-70° (R. E. SCHMIDT, B. 37, 72; BAYER & Co., D. R. P. 164293; C. 1905 II, 1700). Beim Erhitzen von 30 kg des Kaliumsalzes der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) mit 400 l 5% iger wäßriger Methylaminlösung im Autoklaven auf 150%, neben wenig 4.5-Bis-methylamino-anthrachinon (S. 205) (B. & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652; vgl. R. E. SCHMIDT, B. 37, 70). Durch Erwärmen von 10 kg des Kaliumsalzes der 1-Methoxyanthrachinon-sulfonsäure-(5) mit 15 kg  $10^{0}/_{0}$ iger wäßriger Methylaminlösung auf  $120-130^{0}$ . neben wenig 1.5-Bis-methylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 205881; C. 1909 I, 881). — Löst sich in Wasser blaustichig rot, in Eisessig rot, in konz. Schwefelsäure schwach gelblich, in rauchender Schwefelsäure ( $45^{0}/_{0}$  SO<sub>3</sub>) rot (B. & Co., D. R. P. 164293). — Beim Erhitzen mit wäßr. Methylaminlösung auf  $150-160^{0}$  entsteht 1.5-Bis-methylamino-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 164293). — Kaliumsalz. Violettbraune Nadeln (B. & Co., D. R. P. 181722).

5 - Acetylmethylamino - anthrachinon - sulfonsäure - (1), 1 - Acetylmethylamino - anthrachinon - sulfonsäure - (5)  $C_{17}H_{13}O_6NS = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H.$  B. Beim Behandeln von 1 - Methylamino - anthrachinon - sulfonsäure - (5) mit Essigsäureanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 199713; C. 1908 II, 363). — Beim Erhitzen mit Natronlauge entsteht die Methylanthrapyridonsulfonsäure der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3381).

6.8-Dibrom-5-amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1), 2.4-Dibrom •1 - amino - anthrachinon - sulfonsäure -(5),  $C_{14}H_7O_5NBr_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man läßt zu einer auf 60° erwärmten wäßrigen Suspension von 10 kg des Natriumsalzes der 1-Aminoanthrachinon-sulfonsäure-(5) langsam 15 kg Brom fließen und erhitzt

$$\begin{array}{c|c} Br & SO_3H \\ \hline \\ Br & CO \\ \hline \\ H_2N \end{array}$$

schließlich die Mischung auf 80—90° (Höchster Farbw., D. R. P. H<sub>2</sub>N 183395; C. 1907 II, 766). — Rotes Pulver. Die Lösung in Wasser ist gelbstichiger als die der 1-Amino-anthrachinon-sulfonsaure-(5); die Lösung in konz. Schwefelsaure ist schwach gelb. wird beim Erwärmen mit Borsäure rot und zeigt dann eine schwache Fluorescenz (H. F., D. R. P. 183395). — Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit der 10-fachen Menge wäßriger 10% iger Äthylaminlösung in Gegenwart von Kupferpulver entsteht 2-Brom-1-amino-4-āthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (S. 865) (H. F., D. R. P. 205214; C. 1909 I, 484). Überführung in wasserlösliche Farbstoffe durch Erhitzen mit Anilin bezw. p-Toluidin und nachfolgende Sulfurierung der Reaktionsprodukte: H. F., D. R. P. 183395.

8-Amino - anthrachinon - sulfonsäure - (1), 1 - Amino - anthrachinon-sulfonsäure-(8)  $C_{14}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.8) (Bd. XI, S. 341) mit Ammoniak unter Druck (BAYER & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Durch Behandeln einer heißen wäßrigen Suspension des Kaliumsalzes der 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 337) mit wäßr. Schwefel-

natriumlösung und 30% jeger Natronlauge (R. E. SCHMIDT, B. 37, 71). — Löst sich in Wasser mit orangebrauner Farbe (R. E. Sch.). Läßt sich diazotieren; die Diazoverbindung läßt sich mit Phenolen und Aminen kuppeln (R. E. Sch.). Beim Erhitzen mit Kalkmilch oder mit Bariumhydroxyd und Wasser unter Druck auf 160—170° wird 8-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 273) gebildet (Höchster Farbw., D. R. P. 148875; C. 1904 I, 556). Beim Erhitzen mit Methylaminösung entsteht 1-Amino-8-methylamino-anthrachinon (S. 213) (R. E. Sch.). — Natriumsalz. Krystallinisch (R. E. Sch.).

- 8 Methylamino anthrachinon sulfonsäure (1), 1-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(8)  $C_{18}H_{11}O_5NS=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Aus 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 337) durch Erwärmen mit verdünnter wäßriger Methylaminlösung auf 50—70° (R. E. SCHMIDT, B. 37, 72; BAYER & Co., D. R. P. 164293; C. 1905 II, 1700). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.8) (Bd. XI, S. 341) und wäßr. Methylaminlösung bei 150° (B. & Co., D. R. P. 181722; C. 1907 I, 1652). Löst sich in Wasser blaustichig rot, in Eisessig rot, in konz. Schwefelsäure schwach gelblich, in rauchender Schwefelsäure (45°/ $_0$  SO $_3$ ) rotviolett (B. & Co., D. R. P. 164293). Läßt sich durch Erhitzen mit wäßr. Methylaminlösung auf 150—160° in 1.8-Bis-methylamino-anthrachinon (S. 213) überführen (B. & Co., D. R. P. 164293).
- 5.7-Dibrom-8-amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1), 2.4-Dibrom-1-amino-anthrachinon-sulfonsäure-(8)  $C_{14}H_7O_5NBr_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Man läßt zu einer auf 60° erhitzten wäßrigen Suspension von 10 kg des Natriumsalzes der 1-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(8) langsam 15 kg Brom fließen und erhitzt schließlich kurze Zeit auf 80—90° (Höchster Farbw., D. R. P. 183395; C. 1907 II, 766). Rotes Pulver. Die Lösung in Wasser ist rot. Überführung in wasserlösliche Farbstoffe durch Erhitzen mit Aniln bezw. p-Toluidin und nachfolgende Sulfurierung der Reaktionsprodukte: H. F., D. R. P. 183395.
- 5.8 Diamino anthrachinon sulfonsäure (1), 1.4 Diamino anthrachinon-sulfonsäure-(5)  $C_{14}H_{10}O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel.

  B. Man erwärmt Leukochinizarin-a-sulfonsäure (Bd. XI, S. 354) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak unter Druck auf dem Wasserbade, löst das Reaktionsprodukt in heißem Wasser, filtriert, salzt die Lösung aus und zerlegt das ausgeschiedene Farbsalz durch überschüssige Säure (Höchster Farbw., D. R. P. 205149; C. 1909 I, 477). Blaue Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser mit violetter Farbe, schwer in kaltem Wasser; Zusatz von Alkalien zur heißen wäßrigen Lösung läßt die Lösungsfarbe etwas blauer werden; durch überschüssige Mineralsäuren schlägt die Färbung nach Braungelb um, und es tritt Ausscheidung der Farbstoffsäure ein. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kalt fast farblos; beim Erwärmen wird sie weinrot, nach dem Erkalten wieder schwach braungelb.
- 5.8 Bis methylamino anthrachinon sulfonsäure (1), 1.4 Bis methylamino anthrachinon sulfonsäure (5)  $C_{16}H_{14}O_5N_2S = (CH_3\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_8H_3\cdot SO_3H$ . B. Das Kaliumsalz entsteht beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Leukochinizarin-a-sulfonsäure (Bd. XI, S. 354) mit wäßr. Methylaminlösung auf 100—120° (Höchster Farbw., D. R. P. 205096; C. 1909 I, 483). Man reduziert 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (S. 871) mit hydroschwefligsaurem Natrium Na $_2$ S $_2$ O $_4$  und Alkali zu der entsprechenden Leukoverbindung  $C_{14}H_{11}O_6NS$  (S. 870) und behandelt diese mit wäßr. Methylaminlösung bei 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 205551; C. 1909 I, 967).
- 5.8 Bis äthylamino anthrachinon sulfonsäure-(1), 1.4-Bis äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(5)  $C_{18}H_{18}O_5N_2S = (C_2H_5\cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Leukochinizarin-a-sulfonsäure mit wäßr. Äthylaminlösung auf  $100-120^{\circ}$  (Höchster Farbw., D. R. P. 205096; C. 1909 I, 483). Braunrot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos. Kaliumsalz. Blaue Nadeln. Schwer löslich in Wasser mit blauer Farbe.
- 6-Brom -5 -amino -8 -äthylamino -anthrachinon-sulfonsäure-(1), 2-Brom -1 -amino -4 -äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(5)  $C_{16}H_{13}O_5N_2BrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von 20 Tln. des Natriumsalzes der 2.4 Dibrom -1 -amino -anthrachinon -sulfonsäure -(5) (S. 864) mit der 10-fachen Menge wäßriger  $10^9/_0$ iger Äthylaminlösung in Gegenwart von Kupferpulver (Höchster Farbw., D. R. P. 205214; C. 1909 I. 484). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe. Natriumsalz. Blaues

Pulver; ziemlich leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe.

#### Aminoderivate der Anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 337).

3-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(2)1), 2-Amino-anthra-·SO.H chinon-sulfonsäure-(3)  $C_{14}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Sulfurieren von 2-Amino-anthrachinon (S. 191) mit rauchender NH. Schwefelsäure mit oder ohne Zusatz von Borsäure (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 138134; C. 1903 I, 209). — Orangegelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol mit gelber Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (B. A. S. F., D. R. P. 138134). — Gibt mit sauren Oxydationsmitteln einen roten Küpenfarbstoff (B. A. S. F., D. R. P. 211383; C. 1909 II, 395). Durch Verschmelzen mit Alkali und nachfolgende Oxydation mit Luft entsteht Indanthren (Syst. No. 3632), bei Einhaltung einer Temperatur von 150—175° eine Sulfonsäure des Indanthrens (B. A. S. F., D.R.P. 129845, 129846; C. 1902 I, 839). Einw. von Halogenen auf 3-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(2): B. A. S. F., D. R. P. 138 134. Beim Erhitzen mit Glycerin und konz. Schwefelsäure entsteht die Benzanthron-chinolin-sulfonsäure der nebenstehenden coFormel (Syst. No. 3381) (B. A. S. F., D.R. P. 171939; C. 1906 II, 573). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 161151; C. 1905 II, 187.

5 - Amino - anthrachinon - sulfonsäure - (2), 1 - Amino anthrachinon-sulfonsäure-(6), "a-Amin oanthrachinon-sulfonsäure" C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 145188; C. 1903 II, 1037; R. E. SCHMIDT, B. 37, 69 Anm. 1. - B. Man trägt in eine mäßig

konzentrierte Lösung des Natriumsalzes der 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 339) Natriumamalgam ein, neutralisiert dann mit Essigsäure und dampft ein; aus dem Rückstande entfernt man durch absol. Alkohol das hierin leicht lösliche Natriumacetat und zerlegt das ungelöste Sulfonsäuresalz durch verd. Mineralsäuren (CLAUS, B. 15, 1519). Entsteht ferner aus 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) durch Reduktion mit Schwefelalkalien (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114262; C. 1900 II, 1143). Aus 1-Diazo-anthrachinonsulfonsäure-(6) (Syst. No. 2202) in wäßr. Suspension und Ammoniumcarbonat (WACKER, B. 35, 2598). Durch Verkochen der aus 1-Diazo-anthrachinon-sulfonsäure-(6) mit primären Aminen entstehenden Diazoaminoverbindungen (W.). — Graues Pulver, das beim Koehen mit Wasser krystallinisch wird; ist im trocknen Zustande bronzefarben (CL.). Enthält 1 Mol. Krystallwasser, das bei 110° entweicht (CL.). Zersetzt sich oberhalb 360°, ohne zu schmelzen (CL.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, sehwer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in warmem Wasser; ziemlich löslich in verdünnten Mineralsäuren (Cl.). — Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht glatt Phthalsäure-sulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 406) (H. F.). Zur Chlorierung und Bromierung vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114262; C. 1900 II, 1143; über die Einw. von aromatischen Aminen und von Sulfonsäuren aromatischer Amine auf die hierbei erhaltenen halogenierten Produkte vgl. B. A. S. F., D. R. P. 419362, 128753; C. 1901 I, 867; 1902 I, 550. 1-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) gibt in saurer Lösung mit Natriumnitrit die entsprechende Diazoanthrachinon-sulfonsäure (Syst. No. 2202) (W., B. 35, 2598; vgl. Lifschütz, B. 17, 900; Frobenius, Heff, B. 40, 1050). Liefert mit rauchender Schwefelsäure (80% SO3) bei 30—35% 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure (7) (S. 871) (Bayer & Co., D. R. P. 155440; C. 1904 II, 1356). Durch Behandeln in verdünnter wäßriger, neutraler oder schwach saurer Lösung mit Benzylchlorid bei 80—90° entsteht ein blauer benzylierter Farbstoff (B. & Co., D. R. P. 115857; C. 1900 II, 1190). Verwendung on Date: benzyletter Paristoli (B. & Co., D. R. F. 113857; C. 1900 II, 1190). Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 161151; C. 1905 II, 187. — Na  $C_1H_8O_5NS + 1^{1/2}H_2O$ . Rote Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (CL.). —  $Cu(C_{14}H_8O_5NS)_2 + 7^{1/2}H_2O$ . Gelbe und rote Nadeln (CL.). —  $Ca(C_{14}H_8O_5NS)_2 + 5H_2O$ . Rote Nadeln (CL.). —  $Ba(C_{14}H_8O_5NS)_2 + 3^{1/2}H_2O$ . Rote Nadeln (CL.). —  $Pb(C_{14}H_8O_5NS)_2 + 2^{1/2}H_2O$ . Rote Nadeln (CL.).

5-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $\mathrm{C_{15}H_{11}O_5NS}=\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{C_6H_3}(\mathrm{CO})_2\mathrm{C_6H_3}\cdot\mathrm{SO_3H}.$  Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 339) mit wäßr. Methylaminlösung auf dem Wasserbad (BAYER & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). — Farblose Blättchen. Die Lösung in Wasser ist violettrot, in Eisessig blaurot; die Lösung in rauchender

<sup>1)</sup> Zur Formulierung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches I. I. 1910] Höchster Farbw., D. R. P. 253683; C. 1912 II, 1996 und Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 277393; C. 1914 II, 598.

Salzsäure ist farblos und wird beim Verdünnen violettrot. — Natriumsalz. Bronzeglänzende Nadeln.

- 5-Dimethylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-Dimethylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_5NS=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit wäßr. Dimethylaminlösung auf dem Wasserbad (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372). — Farblose Blättchen. Unlöslich in Chloroform, schwer in Eisessig; farblos in verd. Salzsäure. — Natriumsalz. Violette Nadeln.
- 5-Äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-Äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{13}O_5NS=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes der 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit wäßr. Äthylaminlösung auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 144634; C. 1903 II, 750). Ist der entsprechenden Methylaminverbindung sehr ähnlich. Die Lösung in Wasser ist violettrot. Wenig löslich in Eisessig. Ist in rauchender Salzsäure schwer löslich, die Lösung färbt sich beim Verdünnen wirt Wesser wichteten. mit Wasser violettrot. - Hydrochlorid. Farblos.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-p-Toluidino-anthrachinon-sulfons\"{a}ure-(2)}, & \textbf{1-p-Toluidino-anthrachinon-sulfons\"{a}ure-(6)} & C_{21}H_{15}O_{5}NS = CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot C_{6}H_{3}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot SO_{3}H. & B. & Beim Erhitzen & Constant &$ von 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit p-Toluidin (Bad. Anilin- und Sodaf., D. R. P. 113011; C. 1900 II, 464). — Violettbraunes Pulver. In Wasser mit rötlichvioletter Farbe löslich (B. A. S. F., D. R. P. 113011). — Zur Chlorierung und Bromierung vgl. BAYER & Co., D. R. P. 138780; C. 1903 I, 548; über die Einw. von primären aromatischen Aminen auf die hierbei erhaltenen halogenierten Produkte vgl. B. & Co., D. R. P. 140222; C. 1903 I, 859.
- 8-Brom-5-methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2). 4 - Brom - 1 - methylamino - anthrachinon - sulfonsäure - (6)  $C_{15}H_{10}O_5NBrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 1-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 866) mit 20 Tln. 10% iger Salzsäure und 0,55 Tln. Brom auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 164791; C. 1905 II, 1757). — Die CH<sub>3</sub>·NH Lösung in Pyridin ist rot. Schwer löslich in konz. Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist wenig gefärbt, in rauchender Schwefelsäure (von 40%, SO<sub>3</sub>) gelb.

 $\cdot SO_3H$ 

8-Nitro-5-methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 4 - Nitro - 1 - methylamino - anthrachinon - sulfonsäure - (6) C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methylaminoanthrachinon-sulfonsäure-(6) und Salpetersäure (24° Bé) bei höchstens 45° (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Die Lösungen in Eisessig und in Pyridin sind gelbrot.

SO<sub>2</sub>H

- 8-Nitro-5-äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 4-Nitro-1-äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{16}H_{12}O_7N_2S=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H.$  B. Aus 1-Äthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) und Salpetersäure (24° Bé) bei höchstens 45° (BAYER & Co., D. R. P. 156759; C. 1905 I, 310). Braune Krystalle. Die Lösungen in Eisessig und in Pyridin sind rot.
- 6 Amino anthrachinon sulfonsäure (2), 2-Amino- $80_3H$ anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{14}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Anthrachinon-disulfonsaure-(2.6) H<sub>9</sub>N· (Bd. XI, S. 342) mit 7% igem wäßr. Ammoniak auf 190° (BAYER & Co., D. R. P. 135634; C. 1902 II, 1232). — Schwach rötliches Pulver. Schwer löslich in angesäuertem Wasser. Die Lösung in Natronlauge ist rotbraun, die Lösung in Schwefelsäure gelbbraun.
- 7 Amino anthrachinon sulfonsäure (2), 2-Aminoanthrachinon-sulfonsäure-(7)  $C_{14}H_9O_5NS$ , s. nebenstehende  $H_2N$  Formel. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Anthra-SO<sub>3</sub>H chinon-disulfonsaure-(2.7) (Bd. XI, S. 342) mit 27°/olgem

  Ammoniak im Druckrohr auf 180° (KAUFLER, A. 351, 158; vgl. BOURCART, B. 12, 1419; Bl. [2] 33, 264). — Hellgelbe Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O. Verliert im Vakuum bei 70° das Krystallwasser (K.). Leicht löslich in Wasser mit dunkelroter Farbe (K.). —  $Ba(C_{14}H_8O_5NS)_3 + 2H_2O$ . Dunkelrote Blättchen (K.).

Acetylderivat  $C_{16}H_{11}O_6NS = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Das Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von 2-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(7) (s. o.) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KAUFLER, A. **351**, 159). — Na $C_{16}H_{10}O_6NS + 2^1/_2H_2O$ . Orangerote Blättchen. Löslich in Wasser mit roter Farbe.

- 8 · Amino · anthrachinon · sulfonsäure · (2), 1 · Amino · H<sub>2</sub>N anthrachinon · sulfonsäure · (7), ,β · Amino anthrachinon · sulfonsäure · (7), ,β · Amino anthrachinon · sulfonsäure · C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>5</sub>NS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 145188; C. 1903 II, 1038; R. E. Schmidt, B. 37, 69 Anm. 1. B. Beim Behandeln des Bleisalzes der 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure · (2) (Bd. XI, S. 340) mit Schwefelwasserstoff
- Bleisalzes der 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 340) mit Schwefelwasserstotf (Claus, B. 15, 1520; vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114262; C. 1900 II, 1143). Rotes Pulver; enthält, im Exsiceator getrocknet, noch 1 H<sub>2</sub>O; wird bei 120° wasserfrei, schmilzt oberhalb 360° unter Zersetzung; sehr leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol, unlöslich in Äther (Cl.). Zur Chlorierung und Bromicrung vgl. Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 114262; C. 1900 II, 1143; über die freie Einw. von aromatischen Aminen und von Sulfonsäuren aromatischer Amine auf die hierbei erhaltenen halogenierten Produkte vgl. B. A. S. F., D. R. P. 119362; 128753; C. 1901 I, 867; 1902 I, 550. Die Salze sind in Wasser äußerst löslich (Cl.). Ba(C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>5</sub>NS)<sub>2</sub>. Amorph (Cl.).
- 8-Anilino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-Anilino-anthrachinon-sulfonsäure-(7)  $C_{20}H_{13}O_5NS = C_6H_5 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit Anilin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 113011; C. 1900 II, 464). Violettes Pulver. In Wasser mit violetter Farbe löslich (B. A. S. F., D. R. P. 113011). Überführung in Farbstoffe durch Behandlung mit Brom in wäßr. Lösung und Erhitzen der erhaltenen Bromderivate mit wäßr. Ammoniak im Autoklaven: B. A. S. F., D. R. P. 121121; C. 1901 I., 1396. Bei der Nitrierung mit rauchender Salpetersäure in Eisessig entsteht ein in Wasser mit gelblichoranger Farbe lösliches Nitroderivat (B. A. S. F., D. R. P. 121155; C. 1901 II, 76).
- 8-o-Toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-o-Toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(7)  $C_{21}H_{15}O_5NS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit o-Toluidin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 143011; C. 1900 II, 464). Violettbraunes Pulver. In Wasser mit violettroter Farbe löslich.
- 8-p-Toluidino-anthrachinon-sulfon-säure-(2), 1-p-Toluidino-anthrachinon-sulfon-säure-(7)  $C_{21}H_{15}O_5NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit p-Toluidin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 113011; C. 1900 II, 464). Braunviolettes krystallinisches Pulver. Löslich in Wasser mit violetter Farbe (B. A. S. F.). Zur Chlorierung und Bromierung vgl. Bayer & Co., D. R. P. 138780; C. 1903 I, 548; über die Einw. von primären aromatischen Aminen auf die hierbei erhaltenen halogenierten Produkte vgl. B. & Co., D. R. P. 140222; C. 1903 I, 859.
- 8-a-Naphthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 1-a-Naphthylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(7)  $C_{24}H_{15}O_5NS = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit a-Naphthylamin (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 113011; C. 1900 II, 464). Braunes Pulver. In Wasser mit brauner Farbe löslich.
- 8-Amino-5-p-toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(2),  $H_2N$ 4-Amino-1-p-toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{21}H_{16}O_5N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 871) mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure (Bayer & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). Löst sich in Anilin mit grünstichig blauer, in Pyridin mit blauer, in kalter konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe.  $C_6H_4\cdot CH_3$
- 5-Amino-8-p-toluidino anthrachinon sulfonsäure (2), 1-Amino-4-p-toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{21}H_{16}O_5N_2S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(H_2N)C_6H_2(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7) (S. 871) mit p-Toluidin Gegenwart von Borsäure (BAYER & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). Löst sich in Anilin mit grünstichig blauer, in Pyridin mit blauer, in kalter konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.
- $\bf 5$  Methylamino 8 p toluidino anthrachinon sulfonsäure (2), 1-Methylamino 4 p toluidino anthrachinon sulfonsäure (6)  $\rm C_{22}H_{18}O_5N_2S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)(CH_3 \cdot NH)C_6H_2(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H.$  B. Man erwärmt 10 Tle. 8-Brom-5-methylamino-anthrachinon-nethylamino-anthrachinon-nethylamino-anthrachinon-nethylamino-anthrachinon-nethylamino-neth

sulfonsäure-(2) (S. 867) mit 50 Tln. p-Toluidin, 5 Tln. Soda und 50 Tln. Wasser auf 80—100°, bis die Farbe der Mischung rein grünblau geworden ist, und isoliert dann den Farbstoff durch Ansäuern (BAYER & Co., D. R. P. 159129; C. 1905 II, 92). Beim Erhitzen von 4-Methylamino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7) (S. 871) mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure auf 120—125° (BAYER & Co., D. R. P. 165140; C. 1905 II, 1763). — Krystalle (aus Anilin). Die Lösung in heißem Wasser ist grünblau, in konz. Schwefelsäure blau, in Eisessig und Pyridin grünblau (B. & Co., D. R. P. 165140).

5.8 - Di - p-toluidino - anthrachinon - sulfonsäure - (2), 1.4-Di - p-toluidino - anthrachinon - sulfonsäure - (6), Chinizaringrünsulfonsäure  $C_{28}H_{29}O_5N_2S = (CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt 10 kg Chinizarin-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 357) mit 100 kg p-Toluidin und 10 kg Borsäure auf 130° (Bayer & Co., D. R. P. 86539; Frdl. 4, 313). Man erhitzt dieselben Stoffe unter Zusatz von 10 kg Zinnchlorür auf 80—120° und oxydiert die Schmelze mit Luft (B. & Co., D. R. P. 95625; Frdl. 5, 294; C. 1898 I, 869). Man erhitzt 10 kg des Kaliumsalzes der 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7) (S. 871) mit 100 kg p-Toluidin, 10 kg Zinnchlorür und 8 kg Borsäure auf 100—120°; die Schmelze färbt sich grün; wenn sich die Farbe der Schmelze nicht mehr ändert, kühlt man auf 50—60° ab, trägt in verd. Salzsäure ein und kocht (B. & Co., D. R. P. 101919; C. 1899 I, 1173). Auf analoge Weise aus 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 871) (B. & Co., D. R. P. 105634; C. 1900 I, 381). — Krystalle (aus Eisessig). In Wasser leicht löslich mit grüner Farbe, in verd. Säuren schwer löslich (B. & Co., D. R. P. 86539).

#### S. Amino-oxy-oxo-sulfonsäuren.

## 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

### a) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_2$ .

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Dimethylamino-2-oxy-benzophenon-sulfons\"{a}ure-(x')} & C_{15}H_{15}O_5NS = (CH_3)_2N \cdot \\ C_6H_3(OH) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H. & B. & Man & f\"{u}hrt & \textbf{4.4'-Bis-dimethylamino-2.2'-dioxy-triphenyl-methan} & (Bd. XIII, S. 820) & durch & Behandeln & mit & konz. & Schwefels\"{a}ure & in & 3.6-Bis-dimethyl-meth$ 

amino-9-sulfophenyl-xanthen (Formel I, Syst. No. 2650) über, oxydiert dieses mit Eisenchlorid oder Nitrit zum entsprechenden Farbstoff (Formel II, Syst. No. 2650) (BIEHBINGER,  $J.\ pr.\ [2]$  54, 253, 255; LIEBERMANN, GLAWE,  $B.\ 37$ , 208) und erwärmt letzteren mit  $10^{9}/_{0}$ iger Kalilauge auf dem Wasserbade (L., G.). —  $KC_{15}H_{14}O_{5}NS$ . Fast farblose Blättchen.

## b) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-22}O_2$ .

 $\begin{array}{l} \{[2\text{-Amino-phenyl}]\text{-}[2\text{-methoxy-naphthyl-(1)}]\text{-keton}\}\text{-sulfons\"aure-(x)}\\ C_{18}H_{15}O_5NS = H_2N\cdot C_{17}H_3O(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H. \quad B. \quad \text{Durch Erw\"armen von }\{2\text{-p-Toluolsulfamino-phenyl}]\text{-}[2\text{-methoxy-naphthyl-(1)}]\text{-keton} (S. 243) \ \text{mit konz. Schwefels\"aure} (Ullmann, Denzler, B. 39, 4339). \\ \ -\text{Gelbe Kryst\"allchen} (\text{aus Wasser}). \\ \ -\text{L\"a}Bt \ \text{sich durch Diazotieren und Erw\"armen} \ \text{der Diazoniuml\"osung in ein Xanthonderivat \"uberf\"uhren.} \end{array}$ 

#### 2. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

#### a) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_3$ .

4-Amino - 1.10 - dioxy - anthron - (9) - sulfonsäure - (5) oder 1 - Amino - 4.10 - dioxyanthron-(9)-sulfonsäure-(8) bezw. 4-Amino-1.9.10-trioxy-anthracen-sulfonsäure-(5)  $C_{14}H_{11}O_6NS =$ 

B. Durch Einw. von hydroschwefligsaurem Natrium Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> auf die Suspension von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (S. 871) in Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 205 551, 207 668; C. 1909 I, 967, 1287). — Natriumsalz. Gelbe Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser; die Lösung in Wasser und in konz. Schwefelsäure ist gelb; die wäßr. Lösung wird beim Erhitzen mit verd. Natronlauge blau unter Bildung von 4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) (H. F., D. R. P. 205551, 207668). Beim Erhitzen mit Salzsäure entsteht Leukochinizarin-a-sulfonsäure (Bd. XI, S. 354) (H. F., D. R. P. 207668). Beim Erhitzen mit wäßr. Methylaminlösung auf 100° wird 5.8-Bis-methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (S. 865) erhalten (H. F. D. R. D. 205551) (S. 865) erhalten (H. F., D. R. P. 205551).

#### b) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_3$ .

#### Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_8O_8$ .

1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1-Oxy-anthrachinons  $C_{14}H_sO_8 =$  $C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 338).

4-Anilino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt das Kaliumsalz der 4-Nitro-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 351) mit Anilin und Essigsäure längere Zeit auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 127438; C. 1902 I, 339). — Schwer löslich in Wasser mit rötlichblauer Farbe; löslich in Alkohol mit blauer Farbe;

löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, bei Gegenwart von Borsäure mit grüner Farbe.

4 - p - Toluidino - 1 - oxy - anthrachinon - sulfonsäure - (2)  $C_{21}H_{15}O_6NS = C_6H_4(CO)_2C_6H(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)(OH) \cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt 10 kg des Natriumsalzes der 1-Oxy-anthrachinon-disulfonsäure-(2.4) (Bd. XI, S. 352) mit 20 kg salzsaurem p-Toluidin und 80 kg p-Toluidin auf 120—130°. bis die blaue Farbe einer in Pyridin gelösten Probe konstant bleibt (Bayer & Co., D. R. P. 142154; C. 1903 II, 83). Man erhitzt das Kaliumsalz der 4-Nitro-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 351) mit p-Toluidin und 50°/oliger Essigsäure 2-3 Tage auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 127438; C. 1902 I, 339). -Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol; beide Lösungen sind blau; schwer löslich in verd. Natronlauge mit blaugrüner Farbe (B. & Co., D. R. P. 127438).

4 - a - Naphthylamino - 1 - oxy - anthrachinon - sulfonsäure - (2)  $C_{24}H_{15}O_6NS = C_6H_4(CO)_2C_6H(NH\cdot C_{10}H_7)(OH)\cdot SO_3H$ . B. Durch Erhitzen des Kaliumsalzes der 4-Nitro1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure - (2) (Bd. XI, S. 351) mit a-Naphthylamin und Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 127438; C. 1902 I, 339). — Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. Beide Lösungen sowie die in konz. Schwefelsäure sind blau; letztere Lösung wird durch Zusatz von Borsäure grün.

5.8-Di-p-toluidino-1-oxy-anthrachinon-sulfon-  $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH$  säure-(2)  $C_{28}H_{22}O_6N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.8-Di-p-toluidino-1-oxy-anthrachinon (S. 275) durch rauchende Schwefelsäure (20% SO<sub>3</sub>) in Gegenwart von Borsäure bei 30—40% (BAYER & Co., D. R. P. 170113; C. 1906 I, 1723). — In konz. Schwefelsäure violettblau löslich. — Natriumsalz. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in verd. Essigsäure.

4-Methylamino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3?) C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Methylamino-anthrachinon (S. 179) mit rauchender Schwefelsäure (20°/<sub>0</sub> SO<sub>3</sub>) und Bersäure auf 150—160° (BAYER & Co., D. R. P. 164727; C. 1905 II, 1703). — Die Lösung in Wasser ist violett; die Färbung schlägt auf Zusatz von Alkali in Blau

um. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure gibt auf Zusatz von Borsäure keinen Farbumschlag.

3-Diäthylamino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure - (4?)  $C_{18}H_{17}O_6NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 4'-Diäthylamino-2'-oxy-diphenylmethan-carbonsäure-(2) (S. 630) mit rauchender Schwefelsäure  $(30^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3})$  auf etwa  $100^{\circ}$ , gießt das Reaktionsprodukt auf Eis und fällt aus der verd. Lösung durch Kochsalz das sulfonierte Diäthylaminooxyanthrachinon aus (HAL-

$$\underbrace{\begin{array}{c} OH \\ CO \\ SO_3H(?) \end{array}}_{CO} \cdot N(C_2H_5)_2$$

LER, GUYOT, Bl. [3] 25, 209; Soc. St. Denis, D. R. P. 112913; C. 1900 II, 655). — Kupferglänzende Nädelchen (aus konzentriert wäßriger Lösung durch Alkohol). Fast unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln, leicht löslich in Wasser (H., G.). — Gibt beim Schmelzen mit Alkali 2-Diathylamino-1.4(?)-dioxy-anthrachinon (S. 288) (H., G.). Aus der wäßrigen, mit Natriumacetat versetzten Lösung fallen auf Zusatz von BaCl<sub>2</sub>-, CaCl<sub>2</sub>- und MgCl<sub>2</sub>-Lösung die betreffenden Salze aus (H., G.). — Ca(C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>O<sub>6</sub>NS)<sub>2</sub>. Kupferglänzende Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser (H., G.). — Ba(C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub>NS)<sub>2</sub>. Schwarze metallischglänzende Nadeln oder Blättchen. Sehr wenig löslich in Wasser (H., G.).

4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(5) C<sub>14</sub>H<sub>2</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methoxy-anthrachinon-sulfons. nebenstenende Former. D. Rus Frinchold aufeinander folgendes Nitrieren, säure-(5) (Bd. XI, S. 351) durch aufeinander folgendes Nitrieren, Reduzieren und Abspalten der Methylgruppe (Höchster Farbw., D. R. P. 205551, 207668; C. 1909 I, 967, 1287). Häßt sieh durch Behandlung mit hydroschwefligsaurem Natrium Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> in Gegenwart von Natronlauge zur entsprechenden Leukoverbindung (S. 870) reduzieren.

4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6)  $C_{14}H_9O_6NS$ , s. nebenstehende Formel, B. Aus 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 340) und Schwefelsesquioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 105634; C. 1900 I, 381). — Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure 4-Amino-1-p-toluidinoanthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 868) (B. & Co., D. R. P. 125 666; C. 1901 II, 1190; vgl. B. & Co., D. R. P. 105634).

$$_{\mathrm{HO_{3}S}}$$
.  $_{\mathrm{CO}}$   $_{\mathrm{NH_{2}}}^{\mathrm{OH}}$ 

4-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7) C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäurc-(2) (Bd. XI, S. 339) und Schwefelsesquioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 101919; C. 1899 I, 1137). Aus 1-Amino-anthrachinonsulfonsäure-(6) (S. 866) und rauchender Schwefelsäure  $(80^{0}/_{0} \text{ SO}_{3})$ bei 30-35° (B. & Co., D. R. P. 155440; C. 1904 II, 1356). Aus

4-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 268) und rauchender Schwefelsäure (60% SO<sub>3</sub>) in Gegenwart von Borsäure bei 110—120% (B. & Co., D. R. P. 161035; C. 1905 II, 283). Durch Erwärmen von 1-Hydroxylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 1939) mit konz. Schwefelsäure auf 70-80° (WACKER, B. 35, 668). Beim Erwärmen der aus diazotierter 1-Amino-anthrachinon-sulfonsaure-(6) und Hydroxylamin darstellbaren Verbindung HO<sub>3</sub>S·  $C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot NH\cdot OH$  (Syst. No. 2242) mit konz. Schwefelsäure (W., B. 35, 2600). — Liefert beim Erhitzen mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure 1-Amino-4-p-toluidinoanthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 868) (B. & Co., D. R. P. 125666; C. 1901 II, 1190). —  $KC_{14}H_8O_6NS$  (W., B. 35, 668).

4-Methylamino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(7)  $C_{15}H_{11}O_6NS=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_2(OH)(CO)_2C_6H_3\cdot SO_3H$ . B. Aus 1-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 866) und rauchender Schwefelsäure (80°/ $_0$  SO $_3$ ) bei 30° (BAYER & Co., D. R. P. 155440; C. 1904 II, 1356). — Die Lösung in Wasser ist violett und wird auf Zusatz von Alkali blau; löst sich

in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, auf Zusatz von Borsäure färbt sich die gelbe Lösung rot und zeigt eine rotbraune Fluorescenz (B. & Co., D. R. P. 155440). — Beim Erhitzen mit p-Toluidin in Gegenwart von Borsäure auf 120—125° entsteht 1-Methylamino-4-p-toluidino-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (S. 868) (B. & Co., D. R. P. 165140; C. 1905 II, 1763).

- 4 Methylamino -1 oxy anthrachinon sulfonsäure (8) C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 20 Tln. 5-Methylamino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (S. 864) mit 400 Tln. rauchender Schwefelsäure (20%) SO<sub>3</sub>) und 10 Tln. Borsäure auf 160% (BAYER & Co., D. R. P. 164727; C. 1905 II, 1703).

   Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, sie schlägt nach Borsäurezusatz nach Rot um.
  - CO  $NH \cdot CH^3$
- 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(x)  $C_{14}H_9O_8NS=H_2N\cdot C_{14}H_5O_2(OH)\cdot SO_3H$ . B. Beim Erwarmen von 2-Amino-1-oxy-anthrachinon (S. 267) mit rauchender Schwefelsäure auf 115° (v. Perger, J. pr. [2] 18, 183). Metallisch grünglänzende Nadeln. Unlöslich in Äther; löst sich in Alkalien mit Purpurfarbe. Sehr beständig. Geht beim Behandeln mit Äthylnitrit in eine 1-Oxy-anthrachinon-sulfonsäure über.
- 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2-Oxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 342).
- 1-Amino-2-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3)  $C_{14}H_9O_6NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 1-Amino-2-oxy-anthrachinon (S. 275) mit rauchender Schwefelsäure auf 130° (v. Perger, J. pr. [2] 18, 182). Ziegelrote Krystalldrusen (aus Alkohl). Unlöslich in Äther; löslich in Äthelien mit violetter Farbe.

 $\begin{array}{c} \text{CO} & \text{NH}_2 \\ \text{OH} & \text{SO}_3 \text{H} \end{array}$ 

- Liefert mit Äthylnitrit 2-Oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3) (Bd. XI, S. 352).

## 3. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen  $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_8\mathrm{O}_4$ .

- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1.2 Dioxy anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 439).
- 4 Amino 1.2 díoxy anthrachinon sulfonsäure (3), 4-Amino-alizarin-sulfonsäure-(3)  $C_{14}H_9O_7NS$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Schultz, Erber,  $J.\,pr.\,[2]$  74, 293.  $B.\,$  Man erwärmt 4-Amino-alizarin (S. 286) mit der 10-fachen Menge rauchender Schwefelsäure  $(20-40^0/_0$  SO<sub>3</sub>) auf  $100-120^0$ , gießt nach beendeter Sulfurierung in Wasser oder auf Eis, filtriert den dabei

CO OH SO<sub>3</sub>H

beendeter Sulfurierung in Wasser oder auf Eis, filtriert den dabei erhaltenen Niederschlag ab und kocht ihn mit Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 82938; Frdl. 4, 329; Sch., E., J. pr. [2] 74, 291). — Krystalle (aus Alkohol). Fast unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser (Sch., E.). — Läßt sich durch Salpetersäure zu Phthalsäure oxydieren (Sch., E.). — Silbersalz. Rotbraune Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Sch., E.). — Calciumsalz. Blauviolett. Leicht löslich in Säuren (Sch., E.). — Ba(C<sub>14</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>NS)<sub>2</sub>. Dunkelviolette Krystalle (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser; löslich in warmem Wasser (Sch., E.).

3-Amino-1.2-dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6),
3-Amino-alizarin-sulfonsäure-(6) C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Beduktion von 3-Nitro-1.2-dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (Bd. XI, S. 356) mit Zinnchlorür HO<sub>3</sub>S· NH<sub>2</sub> und Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 50164; Frdl. 2, 119).—
Braungelber krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser, fast ganz unlöslich in verd. Säuren.

3 - Amino - 1.2 - dioxy - anthrachinon - sulfonsäure - (7), 3 - Amino - alizarin - sulfonsäure - (7)  $C_{14}H_{2}O_{7}NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-1.2-dioxy anthrachinon-sulfonsäure-(7) (Bd. XI, S. 356) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 50708; Frdl. 2, 121). — Rotgelber krystallinischer Niederschlag.

- 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 1.3-Dioxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 448).
- 4-Amino-1.3-dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6 oder 7)  $C_{14}H_0O_7NS$ , Formel I oder II. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Purpurin-sulfonsäure-(6 oder 7) (Bd. XI, S. 362) mit  $25^{\circ}/_{\circ}$ igem Ammoniak unter Druck auf  $120^{\circ}$  (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P.

I. 
$$HO_3S$$
.  $OH$ 

II.  $HO_3S$ .  $OH$ 

OH

OH

OH

NH<sub>2</sub>

158 150; C. 1905 I, 575; vgl. BAYER & Co., D. R. P. 285310; C. 1915 II, 251). — Braunviolett. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Wasser mit rotvioletter Farbe, die auf Zusatz von Natronlauge violett, auf Zusatz von Soda hellrot wird; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (B. A. S. F.).

3. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1.5-Dioxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 453).

4.8 - Diamino - 1.5 - dioxy - anthrachinon - sulfonsäure - (2), 4.8 - Diamino - anthrarufin - sulfonsäure - (2) C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub>S. s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.8 - Diamino-anthrarufin (S. 289) mit rauchender Schwefelsäure, eventuell unter Beigabe von Borsäure (Bayer & Co., D. R. P. 117892; C. 1901 I, 487). Beim Erwärmen von 4.8 - Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) HO NH<sub>2</sub>

(Bd. XI, S. 358) mit Natriumsulfid auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Man reduziert 20 kg 4.8 - Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6), suspendiert in 200 kg Salzsäure (15° Bé), durch eine Lösung von 100 kg Zinnchlorür in 200 kg Salzsäure bei 90—100° und oxydiert das so unter Abspaltung einer Sulfogruppe entstandene Lcukoprodukt in Natronlauge durch Luft (B. & Co., D. R. P. 108578; C. 1900 I, 1178) oder in konz. Schwefelsäure durch Erwärmen auf 60—70° (B. & Co., D. R. P. 110880; C. 1900 II, 546). Man reduziert 10 kg 4.8 - Diamino-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) (S. 874), gelöst in 1000 1 heißem Wasser und 50 kg Eisessig, mit 10 kg Zinkstaub und oxydiert das so unter Abspaltung einer Sulfogruppe entstandene Leukoprodukt in Natronlauge mit Luft (B. & Co., D. R. P. 108578, 110880). Man erwärmt 4.8 - Diamino-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) mit Natriumsulfid auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Entsteht ferner aus 4.8 - Diamino-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) mit Natriumsulfid auf dem Wasserbade (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Entsteht ferner aus 4.8 - Diamino-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) mit Natriumsulfid auf dem Wasser und reduzierend wirkenden Mitteln (B. & Co., D. R. P. 190476; C. 1907 II, 2010). — Dunkles Pulver. Nimmt beim Reiben Metallglanz an; fast unlöslich in angesäuertem Wasser, mehr löslich in siedendem reinem Wasser, unlöslich in Eisessig, Alkohol und Nitrobenzol, leicht löslich in Ammoniak und Natronlauge mit rein grünblauer Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Borsäure violettblau mit roter Fluores

- 4.8-Diamino-1.5-dimethoxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2), 4.8-Diamino-anthrarufin-dimethyläther-sulfonsäure-(2)  $C_{16}H_{14}O_7N_2S=(CH_3\cdot O)(H_2N)C_6H_2(CO)_2C_6H(NH_2)(O\cdot CH_3)\cdot SO_3H$ . B. Aus 4.8-Dinitro-anthrarufin-dimethyläther (Bd. VIII, S. 456) durch Erwärmen mit Natriumdisulfitlösung (Bayer & Co., D. R. P. 152013; C. 1904 II, 378). Natriumsalz. Löslich in Wasser, Natronlauge, Ammoniak mit violetter Farbe, löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Beim Erhitzen mit 70%/oiger Schwefelsäure entsteht 4.8-Diamino-anthrarufin-sulfonsäure-(2).
- 6-Brom-4.8-diamino-1.5-dioxy-anthrachinon-sulfon-säure-(2), 6-Brom-4.8-diamino-anthrarufin-sulfonsäure-(2)  $C_{14}H_9O_7N_2BrS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Brom-4.8-dinitro-anthrarufin-sulfonsäure-(2)(Bd. XI, S. 358) mit Zinnehlorür und Salzsäure oder mit Schwefelnatrium

(BAYER & Co., D. R. P. 414200; C. 1900 II, 930). — Schwer löslich in Wasser mit blauer Farbe; die Lösung in Alkali ist blau bis blaugrün, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

4.8 - Diamino - 1.5 - dioxy - anthrachinon - disulfon -ОН H<sub>2</sub>N säure-(2.6), 4.8-Diamino-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) co $C_{14}H_{10}O_{10}N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen  $SO_3H$ von 4.8-Dinitro-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) mit Natrium- HO<sub>3</sub>S disulfit- oder Natriumsulfitlösung (BAYER & Co., D. R. P. 103395; C. 1899 II, 549). Aus 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-anthrarufin (Bd. VIII, S. 456) durch Erhitzen mit Natriumdisulfitlösung, Verdünnen der Lösung mit Wasser und nochmaliges Erhitzen nach Zusatz von Natronlauge (B. & Co., D. R. P. 163647; C. 1905 II, 1761). Aus 4.8-Dibrom-anthrarufin-disulfonsaure-(2.6) (Bd. XI, S. 358) und wäßr. Ammoniak in Gegenwart von Kupferpulver bei 30-40° (B. & Co., D. R. P. 195139; C. 1908 I, 1229). Man löst 5 kg des Natriumsalzes der 4.8-Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 358) in 250 l heißem Wasser und gibt zu der auf 30° abgekühlten Lösung eine Lösung von 14 kg Zinnchlorür in 30 l Wasser und 30 l rauchender Salzsäure (33%, HCh (B. & Co., D. R. P. 96364; C. 1898 I, 1255). Aus 4.8-Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) durch Einw. von Schwefelsesquioxyd (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsaure von 20% Anhydridgehalt) bei 50—80%; man gießt die Schmelze in Wasser und salzt aus (B. & Co., D. R. P. 108362; C. 1900 I, 1181; vgl. auch B. & Co., D. R. P. 113724; C. 1900 II, 831). Aus 4.8-Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) durch Einw. von Schwefelsesquioxyd (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure von  $30^{\circ}/_{0}$  Anhydridgehalt) in Gegenwart von Borsäure bei  $30-50^{\circ}$  und Eingießen in Wasser (B. & Co., D. R. P. 115858; C. 1901 I, 923). Neben einem grünen Farbstoff aus 4.8-Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure-(2.6) und Natriumthiosulfat (B. & Co., D. R. P. 178840; C. 1907 I, 597). Durch elektrolytische Reduktion der 4.8-Dinitro-anthrarufin-disulfonsäure (2.6) in verd. Schwefelsäure bei 80-90 (B. & Co., D. R. P. 105501; C. 1900 I, 78). - Nadeln. Löst sich leicht in reinem Wasser mit rein blauer Farbe und wird durch Zusatz von Säure wieder ausgefällt; unlöslich in kaltem Alkohol und Eisessig; die Lösung in verd. Natronlauge ist grünstichig blau; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rein gelb, wird auf Zusatz von Borsäure grünblau und zeigt nun ein sehr charakteristisches Absorptionsspektrum (B. & Co., D. R. P. 96364). — Bei der Einw. von Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure und reduzierend wirkenden Substanzen entsteht 4.8-Diamino-anthrarufin-sulfonsäure-(2) (S. 873) (B. & Co., D. R. P. 190476; C. 1907 II, 2010). Gibt mit stark alkal. Reduktionsmitteln (Schwefelalkalien) in der Wärme 4.8-Diamino-anthrarufin-sulfonsaure-(2) (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Läßt sich durch Abspaltung beider Sulfogruppen in 4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon (S. 289) überführen (B. & Co., D. R. P. 96364). Benzylierung: B. & Co., D. R. P. 115857; C. 1900 II, 1190. Findet unter der Bezeichnung Alizarinsaphirol Bals Farbstoff Verwendung (vgl. Schultz, Tab. No. 858).

4. Aminoderivate von Sulfonsäuren des 1.8 - Dioxy - anthrachinons  $C_{14}H_8O_4=HO\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot OH$  (Bd. VIII, S. 458).

4.5 - Diamino - 1.8 - dioxy - anthrachinon - sulfonsäure-(2), но  $\mathbf{OH}$ **4.5-Diamino-chrysazin-sulfonsäure-(2)**  $C_{14}H_{10}O_7N_2S$ , s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von 4.5-Diamino- $SO_3H$ chrysazin (S. 291) mit rauchender Schwefelsäure (20%/0 SO3) bei 100-120° (BAYER & Co., D. R. P. 117893; C. 1901 I, 550). Aus H<sub>2</sub>N NH, 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 360) oder aus 4.5-Diamino-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) (S. 875) durch stark alkal. Reduktionsmittel (Schwefelalkalien) in der Wärme (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Man reduziert 20 kg 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7), suspendiert in 200 kg Salzsäure  $(15^{\circ}$  Bé), durch eine Lösung von 100 kg Zinnchlorür in 200 kg Salzsäure bei 90—100° und oxydiert das so unter Abspaltung einer Sulfogruppe entstandene Leukoprodukt in Natronlauge durch Luft (B. & Co., D. R. P. 108578; C. 1900 I, 1178) oder in Wasser durch Eisenchlorid (B. & Co., D. R. P. 110880; C. 1900 II, 546). Man reduziert 10 kg 4.5-Diamino-chrysazin-disulfonsäure-(2.7), gelöst in 1000 l heißem Wasser und 50 kg Eisessig, mit 10 kg Zinkstaub und oxydiert das so unter Abspaltung einer Sulfogruppe entstandene Leukoprodukt in Natronlauge mit Luft (B. & Co., D. R. P. 108578). Aus 4.5-Diamino-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) durch Einw. von Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure und reduzierend wirkenden Substanzen (B. & Co., D. R. P. 190476; C. 1907 II, 2010). — Fast unlöslich in angesäuertem, schwer löslich in reinem Wasser; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Borsäure violettrot mit braunroter Fluorescenz; löst sich in verd. Alkalien mit rein blauer Farbe (B. & Co., D. R. P. 117893).

7-Brom-4.5-diamino-1.8-dioxy-anthrachinon-sulfon-säure-(2), 7-Brom-4.5-diamino-chrysazin-sulfonsäure-(2)

C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>O<sub>7</sub>N<sub>2</sub>BrS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 7-Brom-4.5-dinitro-chrysazin-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 359) mit Zinnehlorür und Salzsäure oder mit Schwefelnatriumlösung bei 50—60° (Bayer & Co., D. R. P. 114200; C. 1900 II, 930).

Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Die Alkalisalze sind leicht löslich in kaltem Wasser mit blauer Farbe.

4.5 - Diamino - 1.8 - dioxy - anthrachinon - disulfon -HO OHsäure-(2.7), 4.5-Diamino-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) SO<sub>2</sub>H  $C_{14}H_{10}O_{10}N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4.5-Dinitro-chrysazin (Bd. VIII, S.460) mitNatriumdisulfit-oder Natriumsulfitlösung (BAYER & Co., D. R. P. 103395; C. 1899 II. NH<sub>2</sub> 549). Bei der Reduktion von 5 kg des Kaliumsalzes der 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 360), gelöst in 250 l Wasser, mit einer Lösung von 12 kg Zinnehlorür in 30 l Wasser und 30 l konz. Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 100136; C. 1899 I, 655). Aus 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) durch Einw. von Schwefelsesguioxyd (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure von 20% Anhydridgehalt) bei 50% bis 80°; man gießt die Schmelze in Wasser und salzt aus (B. & Co., D. R. P. 108362; C. 1900 I, 1181; vgl. auch B. & Co., D. R. P. 113724; C. 1900 II, 831). Aus 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure (2.7) durch Behandlung mit Schwefelsesquioxyd (Lösung von Schwefel in rauchender Schwefelsäure von  $30^{\circ}/_{0}$  Anhydridgehalt) in Gegenwart von Borsäure bei  $30-50^{\circ}$ und Eingießen der grünblauen Schmelze in Wasser (B. & Co., D. R. P. 115858; C. 1901 I, bind Eingleben der grundauen Schmeize in Wasser (D. & Co., D. R. I. 110505; C. 1901 I., 923). Durch elektrolytische Reduktion der 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) in verd. Schwefelsäure bei 80—90° (B. & Co., D. R. P. 105501; C. 1900 I., 78). Man führt 4.5-Dinitro-chrysazin-disulfonsäure-(2.7) durch Behandlung mit Brom in 2.7-Dibrom-4.5-dinitro-chrysazin über, erhitzt dieses mit Natriumdisulfitlösung und erhitzt schließlich mit Natronlauge (B. & Co., D. R. P. 163647; C. 1906 II., 1762; vgl. B. & Co., D. R. P. 102532; C. 1899 I. · Nadeln. Ziemlich leicht löslich in reinem Wasser mit rein blauer Farbe; leicht löslich in konz. Salzsäure und Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung in Alkalien ist rein grünblau (B. & Co., D. R. P. 100136). — Bei der Einw. von Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure und reduzierend wirkenden Substanzen entsteht 4.5-Diamino-chrysazin-sulfonsäure-(2) (S. 874) (B. & Co., D. R. P. 190476; C. 1907 II, 2010). Gibt mit stark alkal. Reduktionsmitteln (Schwefelalkalien) in der Wärme 4.5-Diamino-chrysazin-sulfonsäure-(2) (B. & Co., D. R. P. 119228; C. 1901 I, 807). Benzylierung; B. & Co., D. R. P. 115857; C. 1900 II, 1190.

- 5. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2.6-Dioxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 463).
- 1.5 Diamino 2.6 dioxy anthrachinon disulfonsäure (3.7), 1.5 Diamino anthraflavinsäure disulfonsäure (3.7)  $10^{1}$  C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>10</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 1.5-Dinitro-anthraflavinsäure-disulfonsäure-(3.7) [Bd. XI, S. 360 noch als x.x-Dinitro-anthraflavinsäure-disulfonsäure-(3.7) aufgeführt] in verd. Schwefelsäure mit Zinnehlorürlösung (Höchster Farbw., D. R. P. 99611; C. 1899 I, 399). Liefert bei der Oxydation mit Peroxyden, Ferrisalzen, Persulfaten usw. 1.2.5.6-Tetraoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(3.7) [Bd. XI, S. 365 noch als 2.6.x.x-Tetraoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(3.7) aufgeführt] (H. F., D. R. P. 104244; C. 1899 II, 923). Saures Kaliumsalz. Rote Nadeln. Die rote Farbe der wäßt. Lösung schlägt durch Alkalizusatz in ein intensives Blaurot um; löst sich in konz. Schwefelsäure orangefarbig (H. F., D. R. P. 99611).
- 6. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 2.7 Dioxy anthrachinons  $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot OH$  (Bd. VIII, S. 466).
- x.x-Diamino-2.7-dioxy-anthrachinon-disulfonsäure-(3.6) (?) , x.x-Diamino-iso-anthraflavinsäure-disulfonsäure-(3.6) (?)  $C_{14}H_{10}O_{10}N_2S_2 = (H_2N)_2C_{14}H_2O_2(OH)_2(SO_3H)_2$ . B. Durch Reduktion der x.x-Dinitro-isoanthraflavinsäure-disulfonsäure-(3.6) (?) (Bd. XI, S. 361) (Höchster Farbw., D. R. P. 99612; Frdl. 5, 260). Liefert bei der Oxydation mit Peroxyden, Ferrisalzen, Persulfaten usw. 2.7.x.x-Tetraoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(3.6) (?)

<sup>1)</sup> So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von HELLER, MÜLLER, MERTZ, Z. Ang. 42 [1929], 173.

(Bd. XI, S. 366) (H. F., D. R. P. 104244; C. 1899 II, 923). — Kaliumsalz. Rote Kryställchen. Die rote Farbe der wäßr. Lösung schlägt auf Alkalizusatz in Blaurot um; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (H. F., D. R. P. 99612).

7. Aminoderivate von Sulfonsäuren von Dioxy-anthrachinonen  $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_8\mathrm{O}_4$  ungewisser Konstitution.

5-Amino-x.x-dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) C<sub>14</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>NS = H<sub>2</sub>N·C<sub>14</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>·SO<sub>3</sub>H. B. Das ätherartige Anhydrid (s. u.) und der Schwefelsäureester dieser Säure entstehen beim Erhitzen von 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 339) mit konz. Schwefelsäure auf 200°; die freie 5-Amino-x.x-dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) gewinnt man durch Kochen ihres Anhydrides oder Schwefelsäureesters mit überschüssigen Basen (Claus, B. 15, 1521; Claus, Engelsing, B. 16, 903; Lipschütz, B. 17, 902). — Rostrotes krystallinisches Pulver mit grünlichem Metallreflex (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Cl.). Äußerst löslich in Wasser, ziemlich löslich in heißem Alkohol mit tiefroter Farbe und daraus als Krystallmehl sich abscheidend (Cl., E.). Die alkoh. Lösung fluoresciert und zeigt zwei charakteristische, breite Absorptionsbänder (L.). Unlöslich in Äther, Benzol usw. (Cl., E.). Die Lösung in Alkalien ist blauviolett (L.). Die basischen Alkalisalze sind in Wasser löslich, die übrigen Salze unlöslich (Cl.). Die neutralen Salze der Alkalien geben rote, die basischen (durch CO<sub>2</sub> zerlegbaren) Salze blaue Lösungen (Cl., E.).

Ätherartiges Anhydrid  $C_{28}H_{16}O_{13}N_2S_3 = O[C_{14}H_4O_2(NH_2)(OH)(SO_3H)]_2$ . B. Beim Erhitzen von 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit 3—5 Tln. (Claus, Engelsing, B. 16, 903) konz. Schwefelsäure auf  $200^\circ$ ; man behandelt das Produkt wiederholt mit kleinen Mengen Alkohol, wobei zunächst nur der Schwefelsäureester ausgezogen wird (Claus, B. 15, 1522). — Dunkelvioletter Niederschlag (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb  $300^\circ$ , ohne zu sehmelzen; ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig (Cl.). Bildet mit Alkalien leicht lösliche Salze, mit Baryt ein ziemlich schwer lösliches Salz (Cl.).

# 4. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen  $\mathrm{C_{14}H_8O_6}.$ 

1. Aminoderivate einer Sulfonsäure des 1.3.5.7-Tetraoxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_6=(HO)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(OH)_2$  (Bd. VIII, S. 551).

4.8 - Diamino - 1.3.5.7- tetrao xy - anthrachinon - disulfonsäure - (2.6), 4.8 - Diamino - anthrachryson - disulfonsäure-(2.6)  $C_{14}H_{10}O_{12}N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen einer Lösung von 1.5.9.10-Tetrao xo-4.8-diimino-anthracen-hexahydrid-(1.4.5.8.9.10)-disulfonsäure-(2.6) (Bd.XI, S. 344) in Schwefelsäure (66° Bė) mit Borsäure auf dem Wasser-

S. 344) in Schwefelsäure (66° Bé) mit Borsäure auf dem Wasserbade (BAYER & Co., D. R. P. 119756; C. 1901 I, 1027). Bei der Reduktion von 4.8-Dinitro-1.3.5.7-tetraoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(2.6) (Bd. XI, S. 365) mit Zinnehlorür und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 73684; Frdl. 3, 246; vgl. auch H. F., D. R. P. 75490; Frdl. 4, 337). Durch Eingießen einer Lösung von 2.6-Dioxy-4.8.9.10-tetraoxo-1.5-diimino-anthracenhexahydrid-(1.4.5.8.9.10)-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 367) in konz. Schwefelsäure in schwefige Säure enthaltendes Wasser oder in Natriumdisulfitlösung (B. & Co., D. R. P. 105567, 115002; C. 1900 I, 320; 1900 II, 1094). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rein gelber Farbe, auf Zusatz von Borsäure violettblau mit charakteristischem Absorptionsspektrum; Lösung in Wasser violettblau, auf Zusatz von Natronlauge blau (B. & Co., D. R. P. 115002). — Bei der Oxydation mit Braunstein, Chromaten, Persulfaten, Ferrisalzen entsteht 1.2.4.5.6.8-Hexaoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(3.7) (Bd. XI, S. 366) (H. F., D. R. P. 104244; C. 1899 II, 923; vgl. auch H. F., D. R. P. 107238; C. 1900 I, 881); diese entsteht gleichfalls beim Erhitzen mit Alkalien (H. F., D. R. P. 75490; Frdl. 4, 337; Stohmann, C. 1903 II, 1130) oder durch anhaltendes Kochen mit Säuren oder Wasser (H. F., D. R. P. 104367; C. 1899 II, 924).

4.8-Diamino-1(?).5(?)-dioxy-3(?).7(?)-dimethoxy-anthrachinon-disulfonsäure-(2.6), 4.8-Diamino-anthrachryson-3(?).7(?)-dimethyläther-disulfonsäure-(2.6)  $C_{16}H_{14}O_{18}N_2S_2 = HO_3S \cdot C_6(OH)(O \cdot CH_3)(NH_2)(CO)_2C_6(NH_2)(O \cdot CH_3)(OH) \cdot SO_3H$ . B. Man erhitzt Anthra-

chryson-3(?).7(?)-dimethyläther (Bd. VIII, S. 552) mit der 10-fachen Gewichtsmenge rauchender Schwefelsäure (10% SO3) auf ca. 100%, läßt erkalten und versetzt dann unter Kühlung mit der berechneten Menge Salpetersäure in Form von Nitriersäure (Höchster Farbw., D. R. P. 139425; C. 1903 I, 746); die hierbei erhaltene Dinitro-anthrachryson-dimethyläther-disulfonsäure reduziert man durch Erwärmen in mineralsaurer Lösung mit Zinnchlorür oder in verdünnter alkalischer Lösung mit Natriumsulfid (H. F., D. R. P. 145237; C. 1903 II, 1227). — Die Alkalisalze sind dunkelblau und krystallinisch; ihre blaue wäßr. Lösung wird durch Zusatz von Alkalihydroxyd grünstichiger; die Alkalisalze lösen sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe, die beim Verdünnen der Lösung mit Wasser in Blau übergeht (H. F., D. R. P. 145237).

2. Aminoderivat einer Sulfonsäure des 1.3.6.8-Tetraoxy-anthrachinons  $C_{14}H_8O_6=(HO)_2C_6H_2(CO)_2C_6H_2(OH)_2$ .

4.5-Diamino-1.3.6.8-tetraoxy-anthrachinon - disulfonsäure-(2.7)  $C_{14}H_{10}O_{12}N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.8.9.10-Tetraoxo - 4.5 - diimino - anthracen - hexahydrid-(1.4.5.8.9.10)-disulfonsäure-(2.7) (Bd. XI, S. 344) beim Erwärmen mit Schwefelsäure (660 Bé) in Gegenwart von Borsäure auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 119576; C. 1901 L. 1027). Durch Eintragen einer Lösung von 2.7-Die

$$\begin{array}{c} \text{HO} & \text{OH} \\ \text{HO}_3\text{S} \cdot & \\ \text{HO} \cdot & \text{CO} & \\ \text{H}_2\text{N} & \text{NH}_2 \end{array}$$

säure auf dem Wasserbade (Bayer & Co., D. R. P. 119576; H<sub>2</sub>N Nn<sub>2</sub>
C. 1901 I, 1027). Durch Eintragen einer Lösung von 2.7-Dioxy-4.5.9.10-tetraoxo-1.8-diimino-anthracen-hexahydrid-(1.4.5.8.9.10)-disulfonsäure-(3.6) (Bd. XI, S. 367) in konz. Schwefelsäure in schweflige Säure enthaltendes Wasser oder in Natriumdisulfitlösung (Bayer & Co., D. R. P. 105567; C. 1900 I, 320).

#### T. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Carbonsäuren.

#### 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren.

### a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-8} O_2$ .

- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Benzoesäure  $C_7H_6O_2\!=\!C_6H_5\cdot CO_2H$  (Bd. IX, S. 92).
- 1. Aminoderivate der Benzoesäure-o-sulfonsäure  $C_7H_6O_5S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. XI, S. 369).
- 4-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(2), 4-Amino-2-sulfo-benzoesäure C<sub>7</sub>H,O<sub>5</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des Kaliumsalzes der 4-Nitro-2-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 380) mit Schwefelammonium (Hart, Am. 1, 351; Hedrick, Am. 9, 411). Nach M. Holleman, R. 24, 198, 203 entsteht 4-Amino-2-sulfo-benzoesäure neben anderen Verbindungen, wenn man das Kaliumsalz der 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) mit wäßr. Kaliumcyanidlösung unter Druck auf 190—200° erhitzt, dann mit überschüssiger Salzsäure versetzt und im Vakuum eindamptt. Nadeln mit 1 H<sub>2</sub>O (M. Ho.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, fast gar nicht in Alkohol und Äther (Ha.). Beim Behandeln des mit Wasser angerührten sauren Bariumsalzes mit nitrosen Gasen erhält man die entsprechende Diazosulfobenzoesäure (Syst. No. 2202), die beim Kochen mit Wasser 2-Sulfo4-oxy-benzoesäure (Bd. XI, S. 414) gibt (HE.). Versuehe zur Alkylierung und zur Acylierung: He. —Ag<sub>2</sub>C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>NS. Pulveriger Niederschlag. Unlöslich in Wasser (He.). Ba(C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>5</sub>NS)<sub>2</sub> + 5 H<sub>2</sub>O. Säulen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (He.). BaC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>NS + H<sub>2</sub>O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Ha.).
- 5-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(2), 5-Amino-2-sulfo-benzoesäure  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. van Dorssen, R. 29 [1910], 389. B. Beim Erhitzen von 3-Aminobenzoesäure (S. 383) oder von N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin

$$H_2N \cdot \bigodot SO_3H$$

(S. 405) mit rauchender Schwefelsäure auf 170° neben der als Hauptprodukt entstehenden 3-Amino-4-sulfo-benzoesäure (S. 880), die auf Grund der größeren Löslichkeit ihres Bariumsalzes von der isomeren Säure getrennt werden kann (GRIESS, J. pr. [2] 5, 244). — Vierseitige Blättchen mit 1 H<sub>2</sub>O. In heißem Wasser ziemlich leicht löslich (G.). — BaC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>5</sub>NS + 2 H<sub>2</sub>O. Sechsseitige Tafeln oder Prismen. Schwer löslich in Wasser (G.).

6-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(2)(?), 6-Amino-2-sulfobenzoesäure(?), Anthranilsäure-sulfonsäure-(6)(?)¹), 6-Sulfoanthranilsäure(?)¹) $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Verbindungen, wenn man das Kaliumsalz der 3-Nitrobenzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) mit einer wäßr. Kaliumeyanidlösung unter Druck auf 190—200° erhitzt, dann mit überschüssiger Salzsäure versetzt und im Vakuum eindampft (M. HOLLEMAN, R. 24, 198, 203). — Nadeln mit 2  $H_2O$ . Schwer löslich in kaltem Wasser. Die verd. Lösung zeigt eine blaue Fluorescenz.

2. Aminoderivate der Benzoesäure-m-sulfonsäure  $C_7H_6O_5S=HO_3S\cdot C_8H_4\cdot CO_2H$  (Bd. XI, S. 384).

2-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 2-Amino-3-sulfo-benzoesäure, Anthranilsäure-sulfonsäure-(3)  $^1$ ), 3-Sulfo-anthranilsäure- $^1$ )  $^2$ )  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Chinolinsäure-(8) (Syst. No. 3378) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung, neben Chinolinsäure (Syst. No. 3279) (Zürcher, B. 21, 181). — Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Kalk Anilin und 2-Amino-phenol. —  $Ag_2C_7H_5O_5NS$ . Krystalle.

- 4-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 4-Amino-3-sulfo-benzoesäure  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-3-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 388) und alkoh. Ammoniak bei 3-stdg. Erhitzen im Einschlußrohr auf 160—180° (P. FISCHER, B. 24, 3801). Nädelchen (aus Wasser). Ba $C_7H_5O_5NS+2H_2O$ . Krystalle.
- 4 Anilino benzoesäure sulfonsäure (3), 4 Anilino 3 sulfo benzoesäure, Diphenylamin-carbonsäure-(4)-sulfonsäure-(2)  $C_{13}H_{11}O_5NS = HO_3S\cdot C_6H_3(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen des Anilinsalzes der 4-Brom-3-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 388), gelöst in Glycerin, mit Anilin (P. Fischer, B. 24, 3802). Blättehen.  $BaC_{13}H_9O_5NS + 3^1/2H_2O$ . Leicht löslich in Wasser. Anilinsalz  $C_6H_7N + C_{13}H_{11}O_5NS$ . Krystalldrusen.

5-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 5-Amino-8-sulfo-benzoesäure C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>5</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei anhaltendem Digerieren von 5-Nitro-3-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 389) mit wäßr. Schwefelammonium (LIMPRICHT, USLAR, A. 106, 29). — Nadeln. Löslich in heißem Wasser, weniger in Alkohol, fast gar nicht in Äther (L.). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (L.). Reagiert stark sauer (L.). Verbindet sich mit Basen, aber nicht mit Säuren (L.). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 62 932; Frdl. 3, 623.

- 6-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 6-Amino-3-sulfo-benzoesäure, Anthranilsäure-sulfonsäure-(5) $^1$ ), 5-Sulfo-anthranilsäure $^1$ )  $H_2N$ .  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Brom-3-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 388) und alkoh. Ammoniak bei 160—180 $^6$  (P. FISCHER, B. 24, 3804). Krystallinisch. Ba $C_7H_5O_5NS+2^1/2_2H_2O$ . Krystalle.
- 6 Anilino benzoesäure sulfonsäure (3), 6 Anilino 3 sulfo benzoesäure, Diphenylamin carbonsäure (2) sulfonsäure (4)  $C_{13}H_{11}O_5NS = HO_3S \cdot C_8H_3(NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ . B. Beim Kochen von 6-Brom-3-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 388), gelöst in Glycerin, mit Anilin (P. Fischer, B. 24, 3805). Nädelchen (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; leicht löslich in Wasser (P. F.). Gibt mit konz. Schwefelsäure Acridon-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuches [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von SUCHARDA, C. 1927 I, 3005.

sulfonsäure-(2) (Syst. No. 3381) (Schöpff, B. 25, 1980). —  $\text{BaC}_{13}\text{H}_9\text{O}_5\text{NS} + 5\text{ H}_2\text{O}$ . Blätter (P. F.). — Anilinsalz  $\text{C}_8\text{H}_7\text{N} + \text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{O}_5\text{NS}$ . Blättehen (aus Wasser) (P. F.).

- 6-[Carboxymethyl-amino]-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 6-[Carboxymethyl-amino]-3-sulfo-benzoesäure, Phenylglycin-carbonsäure-(2)-sulfonsäure-(4)  $C_9H_9O_7NS = HO_3S \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CO_2H$ . B. Durch Oxydation von (nitrosierter) 2-Methyl-phenylglycin-sulfonsäure-(4) (S. 726) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Vorländer, Schubart, B. 34, 1862). Die Alkalisalze zeigen in wäßr. Lösung eine blauviolette Fluorescenz. Durch Einw. von siedendem Essigsäureanhydrid + Natriumacetat auf das entwässerte Kaliumsalz und Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Alkalilauge entsteht Indigo-disulfonsäure-(5.5') (Indigocarmin, Syst. No. 3707). Na  $C_9H_8O_7NS + 3$  oder  $4H_2O KC_9H_8O_7NS$ .
- 3. Aminoderivate der Benzoesäure-p-sulfonsäure  $C_7H_6O_5S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. XI, S. 389).
- 2-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(4), 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure, CO.H Anthranilsäure-sulfonsäure- $(4)^1$ ), 4-Sulfo-anthranilsäure-1)  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln des Kaliumsalzes der 2-Nitro- $\cdot NH_2$ 4-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 391) mit Schwefelammonium (HART, Am. 1, 353) oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (M. HOLLEMAN, R. 24, 208). Neben anderen Verbindungen durch Erhitzen des Kaliumsalzes der 3-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1) (Bd. XI, S. 68) mit wäßr. Kaliumcyanidlösung unter Druck auf 190—200°, Übersättigen mit Salzsäure und Eindampfen im Vakuum (M. Ho., R. 24, 198, 202). Aus 2-Nitro-toluolsulfonsäure-(4) (Bd. XI, S. 110) in heißer wäßriger Lösung beim Behandeln mit heißer Natronlauge (KALLE & Co., D. R. P. 138188; C. 1903 I, 371). — Krystalle mit 1 H<sub>2</sub>O (M. Ho.). Zersetzt sich beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne zu schmelzen (M. Ho.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, weniger in kaltem, fast unlöslich in Äther und Chloroform (Ha.). Verdünnte Lösungen der Säure und des Bariumsalzes fluorescieren blau (Ha.; M. Ho.; K. & Co.). — 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure gibt in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam Anthranilsaure (K. & Co., D. R. P. 129165; C. 1902 I, 1138); diese entsteht auch bei der Elektrolyse der 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure in neutraler oder schwach saurer Lösung (K. & Co., D. R. P. 146716; C. 1903 II, 1226). Läßt sich in eine Diazoverbindung überführen, die zur Herstellung von Azofarbstoffen verwendbar ist (K. & Co., D. R. P. 138 188; Höchster Farbw., D. R. P. 150125; C. 1904 I, 1044; vgl. Schultz, Tab. No. 28).
- 2 [Carboxymethyl amino] benzoesäure sulfonsäure (4), -2 [Carboxymethylamino] - 4 - sulfo - benzoesäure, Phenylglycin - carbonsäure - (2) - sulfonsäure - (5)  $C_6H_9O_7NS = HO_3S \cdot C_6H_3(NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CO_2H$ . B. Bei der Oxydation von (nitrosierter) 2-Methyl-phenylglycin-sulfonsäure-(5) (S. 730) mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (Vorländer, Schubart, B. 34, 1862). Aus 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure beim Erhitzen mit Chloressigsäure in Gegenwart von Soda (KALLE & Co., D. R. P. 143141; C. 1903 II, 272). Man setzt 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure mit Formaldehyd und Blausäure um und verseift das Reaktionsprodukt mit Natronlauge (K. & Co., D. R. P. 143141). — Krystalle. Die wäßr. Lösung zeigt eine grünstichig blaue Fluorescenz (K. & Co., D. R. P. 143141). 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung Phenylglycino-carbonsäure (S. 348) (K. & Co., D. R. P. 147 228; C. 1903 II, 1485). Läßt sich durch Schmelzen mit Alkali unter Luftabschluß bei 220-230° und nachfolgende Oxydation an der Luft in Indigo-disulfonsäure-(6.6') (Syst. No. 3707) überführen; wird die Schmelze bei 310—340° ausgeführt, so entsteht Indigo (Syst. No. 3599) (K. & Co., D. R. P. 143141). Auch durch Verschmelzen von 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure mit Natriumamid bei etwa 220° und Einleiten von Luft in die in Eiswasser eingetragene Schmelze entsteht Indigo (KALLE & Co., D. R. P. 154524; C. 1904 II, 968). Durch Einw. von siedendem Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf das entwässerte Kaliumsalz der 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure und Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Alkalilauge entsteht Indigo-disulfonsäure-(6.6') (V., Sch.). —  $KC_9H_8O_7NS + 2H_9O$  (V., Sch.).
- x-Nitro-2-amino-benzoesäure-sulfonsäure-(4), x-Nitro-2-amino-4-sulfo-benzoesäure, x-Nitro-anthranilsäure-sulfonsäure-(4), x-Nitro-4-sulfo-anthranilsäure  $C_7H_6O_7N_2S=HO_3S\cdot C_6H_2(NO_2)(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Nitrieren von 2-Amino-4-sulfo-benzoesäure in konzentrierter schwefelsaurer Lösung mit Kaliumnitrat bei höchstens 20% (Kalle & Co., D. R. P. 152953; C. 1904 II, 273). Gelbes krystallinisches Pulver. Läßt sich diazotieren; die Diazolösung gibt mit  $\beta$ -Naphthol einen zur Farblackdarstellung geeigneten Monoazofarbstoff.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Anthranilsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 310.

3-Amino-benzoesäure-sulfonsäure-(4), 3-Amino-4-sulfo-benzoesäure  $C_7H_7O_5NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Neben der 5-Amino-2-sulfo-benzoesäure (S. 877) aus 3-Amino-benzoesäure (S. 383) oder N.N'-Bis-[3-carboxy-phenyl]-guanidin (S. 405) beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 170 $^9$  (GRIESS, J. pr. [2] 5, 244). Entsteht auch bei der Reduktion von 3-Nitro-4-sulfo-benzoesäure (Bd. XI, S. 392) mit Schwefelammonium (HART, Am. 1, 347). — Sechsseitige Blättchen (G.). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (G.; H.). Schwer löslich in kochendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol, Äther (G.), sowie in Schwefelkohlenstoff (H.). Die wäßr. Lösung der Säure fluoresciert nieht; die Lösung des Bariumsalzes fluoresciert aber blau (H.). — Wird beim Erwärmen mit starker Salpetersäure unter Abscheidung von Schwefelsäure nitriert (G.). — Ba $C_7H_5O_5NS+3H_2O$ . Nadeln oder Säulen (G.).

### 4. Aminoderivat einer Benzoesäure-sulfonsäure mit unbekannter Stellung der Sulfogruppe.

5-Chlor-2-amino-benzoesäure-sulfonsäure-(x), 5-Chlor-2-amino-x-sulfo-benzoesäure  $C_7H_6O_5NClS=HO_3S\cdot C_6H_2Cl(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Chlor-2-amino-benzoesäure (S. 365) und starker Schwefelsäure (Cunze, Hübner, A. 135, 113). — Ba $C_7H_4O_5NClS$ . Warzen.

### 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure der Phenylessigsäure $C_8H_8O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (Bd. IX, S. 431).

a-Amino-phenylessigsäure-sulfonsäure-(3)  $C_8H_9O_5NS = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Aus inakt. a-Amino-phenylessigsäure (S. 460) und krystallisierter rauchender Schwefelsäure bei 120° (Plöchl, Loë, B. 18, 1182). — Nadeln. Ist, einmal ausgeschieden, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Liefert beim Schmelzen mit Kali 3-Oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 134).

### 3. Aminoderivat einer Sulfonsäure der $\beta$ -Phenyl-propionsäure $C_9H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (Bd. IX, S. 508).

a-Amino-β-[4-sulfo-phenyl]-propionsäure, β-[4-Sulfo-phenyl]-alanin  $C_9H_{11}O_5NS=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Beim Eintragen von 25 g krystallisierter rauchender Schwefelsäure in eine Lösung von 20 g inakt. a-Amino-β-phenyl-propionsäure (S. 498) in 30 g konz. Schwefelsäure; man erwärmt 1 Stde. auf dem Wasserbade, verdünnt dann mit 1 l Wasser und neutralisiert mit Bleicarbonat (Erlenmeyer, Lipp, A. 219, 209). — Prismen mit 1  $H_2O$ . Ziemlich löslich in Wasser, sehr schwer in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther. — Liefert beim Schmelzen mit Kali 4-Oxy-benzoesäure (Bd. X, S. 149). — Ba( $C_9H_{10}O_5NS$ )<sub>2</sub> +  $4H_2O$ . Prismen. Leicht löslich in Wasser.

### b) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Monocarbonsäure $C_nH_{2n-14}O_2$ .

3-Amino-naphthoesäure-(2)-disulfonsäure-(5.7), 3-Amino-HO<sub>3</sub>S·5.7 - disulfo - naphthoesäure - (2) C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>NS<sub>2</sub>, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. eines Monoalkalisalzes der 5.7-Disulfo-3-oxy-naphthoesäure-(2) (Bd. XI, S. 418) mit 2 Tln. HO<sub>3</sub>S konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 240—280° unter Druck (Schmid, B. 26, 1120; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 69740; Frdl. 3, 507). — Nädelchen. Leicht löslich in Wasser. Löslich in wäßr. Alkalien mit gelbgrüner Fluorescenz. — Gibt beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd bei 200—240° 3-Amino-7-sulfo-5-oxy-naphthoesäure-(2) (S. 882).

#### 2. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Dicarbonsäure.

3-Amino-phthalsäure-sulfonsäure-(x), 3-Amino-x-sulfo-phthalsäure  $C_8H_7O_7NS = HO_3S \cdot C_6H_2(NH_2)(CO_2H)_2$ . B. Durch Kochen der Lösung der 3-Nitro-phthalsäure (Bd. IX. S. 823) in Soda mit Ammoniumdisulfitlösung und Erhitzen der erhaltenen Lösung mit verd. Schwefelsäure oder mit Salzsäure zum Sieden (Walter, D. R. P. 109487; C. 1900 II, 408). — Löslich in Wasser und Alkohol. Sehr leicht löslich in Sodalösung mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Unlöslich in Benzol.

# U. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren.

## Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

- a) Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren  $C_nH_{2n-8}O_3$ .
- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren  $C_7H_8O_3$ .
- 1. Aminoderivate von Sulfonsäuren der 2 Oxy benzoesäure  $C_7H_6O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$  (Bd. X, S. 43).
- 5-[2.4-Dinitro-anilino]-2-oxy-benzoesäure-sulfonsäure-(3), 5-[2.4-Dinitro-anilino]-3-sulfo-salicylsäure-1), 2'.4'-Dinitro-4-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(3)-sulfonsäure-(5)  $C_{13}H_9O_{10}N_3S$ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen der (nicht näher beschriebenen) 5-Amino-3-sulfosalicylsäure mit 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (Chem. Fabr. Heyden, D. R. P. 129684; C. 1902 I, 792). Orangegelbe Krystallmasse. Leicht löslich in Alkohol, Wasser und Sodalösung. Liefert beim Schmelzen mit Schwefel und Schwefelalkalien einen blauen Schwefelfarbstoff. Natriumsalz. Gelbe Nadeln.
- 3-Amino-2-oxy-benzoesäure sulfonsäure-(5), 3-Amino-salicylsäure sulfonsäure (5)¹), 3 Amino 5 sulfo salicylsäure¹) C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>O<sub>6</sub>NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-5-sulfo-salicylsäure (Bd. XI, S. 413) durch Reduktion (Bayer & Co., D. R. P. 60494, 63274; Frdl. 3, 613, 617). Verlauf der Leitfähigkeit während der Neutralisation ("Leitfähigkeitstitration") als Maß der Acidität: THIEL, ROEMER, Ph. Ch. 63, 747. Liefert eine Diazoverbindung, die zur Herstellung von Azofarbstoffen verwendbar ist; vgl. darüber Bayer & Co., D. R. P. 60440, 60494, 60500, 62132, 63274; Frdl. 3, 608, 610, 613, 617; Höchster Farbw., D. R. P. 158148; C. 1905 I, 706.
- 3-Amino-2-oxy-benzoesäure-sulfonsäure-(x), 3-Amino-x-sulfo-salicylsäure  $^1$ )  $C_7H_7O_6NS=HO_3S\cdot C_6H_2(OH)(NH_2)\cdot CO_2H$ . B. Aus 3-Nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 114) beim Kochen mit Natriumdisulfit (Turner, D. R. P. 123115; C. 1901 II, 716). Braungelbes Pulver, leicht löslich in Wasser. Gibt mit Chromsäure eine gelbbraune Färbung. Die Diazoverbindung ist leicht löslich in Wasser.
- 5-Amino-2-oxy-benzoesäure-sulfonsäure-(x) von Turner, 5-Amino-x-sulfo-salicylsäure von Turner  $C_7H_7O_6NS = HO_3S \cdot C_6H_2(OH)(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Aus 5-Nitro-salicylsäure (Bd. X, S. 116) beim Kochen mit Natriumdisulfit (Turner, D. R. P. 123115; C. 1901 II, 716; vgl. indessen Lepetit, Levi, G. 41 I [1911], 681, 682). Graues Pulver. Mäßig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkalien (T.). Gibt mit Chromsäure eine rotbraune Färbung. Die Diazoverbindung ist nur schwer löslich in Wasser (T.).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bezifferung der vom Namen "Salicylsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s, Bd. X, S, 43.

5-Amino-2-oxy-benzoesäure-sulfonsäure-(x) von Mandt, 5-Amino-x-sulfo-salicylsäure von Mandt  $C_7H_7O_6NS = HO_3S \cdot C_6H_2(OH)(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Beim Erhitzen von 5-Amino-salicylsäure (S. 579) mit rauchender Schwefelsäure (Mandt, B. 10, 1702). — Nadeln mit 3  $H_2O$ . —  $Ca(C_7H_6O_6NS)_2 + 5 H_2O$ . Warzen.

2. Aminoderivat einer Sulfonsäure der 3 - Oxy - benzoesäure  $C_7H_6O_3 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CO_9H$  (Bd. X, S. 134).

4-Amino-3-oxy-benzoesäure-methylester -sulfonsäure-(x), 4-Amino-x-sulfo-3-oxy-benzoesäure-methylester  $C_3H_9O_6NS=HO_3S\cdot C_6H_2(NH_2)(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$ . B. Aus 4-Amino-3-oxy-benzoesäure-methylester (S. 589) und rauchender Schwefelsäure (JACOB, C. 1900 II, 878). — Nädelchen. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol. F: 208-209° (Zers.). — Na $C_3H_8O_6NS+1$  H $_2$ O. Prismen. Löslich in 30 Tln. kaltem Wasser. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol. —  $Cu(C_5H_8O_6NS)_2+3$  H $_2$ O. — $Ca(C_8H_8O_6NS)_2+1/2$ H $_2$ O. Schwer löslich in kaltem Wasser und 90°/0 igem Alkohol. leicht in heißem Wasser und heißem Alkohol. —  $Ba(C_8H_8O_6NS)_2+3H_2$ O. Nädelchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. —  $Zn(C_8H_8O_6NS)_2+H_2$ O. Nädelchen. Löslich in Wasser und Alkohol.

### 2. Aminoderivate einer Sulfonsäure der $\beta$ -[4-0xy-phenyl]-propionsäure $C_9H_{10}O_3 = HO \cdot C_9H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Bd. X, S. 244).

a-Amino-β-[3(?)-sulfo-4-oxy-phenyl]-propionsäure, Tyrosin-sulfonsäure-(3?)  $C_9H_{11}O_6NS = HO_3S \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 1 Tl. I-Tyrosin (S. 605) mit 4—5 Tln. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (STAEDELER, A. 116, 91). — Stärkemehlartiges Pulver; enthält Krystallwasser und ist in Wasser und Alkohol leichter löslich als die wasserfreie Verbindung. Scheidet sich aus einer heißen, konzentrierten, wäßrigen Lösung beim Erkalten in wasserfreien krystallinischen Krusten ab, die sich äußerst schwer in kaltem Wasser und Alkohol lösen. Aus der Lösung der wasserhaltigen Säure wird durch konz. Salzsäure die wasserfreie Säure in Prismen oder Tafeln ausgeschieden. Die wäßr. Lösung der Säure gibt mit Eisenehlorid eine violette Färbung. — Die Salze sind sämtlich amorph und meist leicht löslich in Wasser. —  $NH_4C_9H_{10}O_6NS + H_2O$ . —  $Ca(C_9H_{10}O_6NS)_2 + 5H_2O$ . —  $Ba(C_9H_{10}O_6NS)_2 + 4H_2O$ . Gummiähnliche Masse.

a-Methylamino-β-[3(?)-sulfo-4-oxy-phenyl]-propionsäure, N-Methyl-tyrosin-sulfonsäure-(3?), Ratanhinsulfonsäure  $C_{10}H_{13}O_6NS=HO_3S\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CH_3)\cdot CO_2H$ . B. Durch Erwärmen von 1 Tl. N-Methyl-l-tyrosin (Ratanhin, S. 612) mit 5 Tln. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Ruge, J. pr. [1] 96, 112; J. 1862, 495). — Quadratische Tafeln mit 1  $H_2O$  (aus Alkohol). Verliert das Krystallwasser bei 100°. Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung. —  $Ba(C_{10}H_{12}O_6NS)_2+5H_2O$ . Amorph. —  $BaC_{10}H_{11}O_6NS+2^1/2H_2O$ . Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.

## b) Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxy-carbonsäure $C_nH_{2n-14}O_3$ .

3 - Amino - 5 - oxy - naphthoesäure - (2) - sulfonsäure - (7), HO $_3S$  · CO $_2H$  3-Amino-7-sulfo-5-oxy-naphthoesäure-(2) C $_{11}H_{9}O_{6}NS$ , s. nebenstehende Formel. B. Bei 1—2-stdg. Erhitzen von 1 Tl. 3-Amino-5.7-disulfo-naphthoesäure-(2) (S. 880) mit 2 Tln. Ätznatron auf HO 200—240° (Schmid, B. 26, 1121; Ges. f. chem. Ind., D. R. P. 69740; Frdl. 3, 507). — Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (Sch.; G. f. ch. I.). Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser mit dunkelgrüner Fluorescenz (G. f. ch. I.). — Läßt sich diazotieren (Sch.; G. f. ch. I.); die Diazoverbindung gibt beim Verkochen mit verd. Schwefelsäure 7-Sulfo-3.5-dioxy-naphthoesäure-(2) (Bd. XI, S. 419) (Sch.).

# V. Aminoderivat einer Sulfonsäure einer Oxo-carbonsäure.

6-Amino-benzoylameisensäure-sulfonsäure-(3), 6-Amino-3-sulfo-phenylglyoxylsäure, Isatinsäure-sulfonsäure-(5) $^1$ ), 5-Sulfoisatinsäure $^1$ )  $C_8H_7O_6NS$ , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Vorländer, Schubart, B. 34, 1860. — B. Man oxydiert Indigo-

 $\begin{array}{c} \text{CO} \cdot \text{CO}_2\text{H} \\ \text{H}_2\text{N} \cdot \bigcirc \cdot \text{SO}_3\text{H} \end{array}$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>/<sub>j</sub> Bezifferung der vom Namen "Isatinsäure" abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. S. 648.

disulfonsäure-(5.5') mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure zu Isatin-sulfonsäure-(5) (Syst. No. 3381) und erwärmt diese mit überschüssigem Alkali (G. Schlieper, A. Schlieper, A. 120, 12). — Die Salze sind helleitronengelb gefärbt; sie werden nicht durch Essigsäure zerlegt; Mineralsäuren bewirken sofortige Umwandlung in Isatin-sulfonsäure-(5) (G. Sch., A. Sch.). Ka Ca Ha Oa NS + Ha O. Wachsgelbe Prismen. Leicht löslich in Wasser (G. Sch., A. Sch.). — Aga Ca Ha Oa NS + 1½ Ha O. Blaßgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (G. Sch., A. Sch.). — Ba Ca Ha Oa NS + 3 Ha O. Citronengelbe Nadeln. Leicht löslich in kochendem Wasser, unlöslich in Alkohol (G. Sch., A. Sch.). — Pb Ca Ha Oa NS + 1½ Ha O. Dunkelgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser (G. Sch., A. Sch.).

#### W. Aminoderivate von Sulfonsäuren der Sulfinsäuren.

4'.4"-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylmethan - sulfinsäure - (4) - sulfonsäure - (6)  $C_{24}H_{28}O_5N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. diazotiert 4-Amino-4'.4"-bis-dimethylamino-3-methyltriphenylmethan-sulfonsäure-(6) (S. 776) in verd. Schwefelsäure und sättigt die Diazoniumsalzlösung mit Schwefeldioxyd in der Kälte unter Zugabe von Kupferpulver (BAYER & Co., D. R. P. 97106; Frdl. 5.

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ (CH_3)_2 N \cdot & -CH - & SO_2 H \\ \hline & SO_3 H \\ \hline & N(CH_3)_2 \end{array}$$

200; C. 1898 II, 567). — Gibt bei der Oxydation mit Braunstein in essigsaurer-schwefelsaurer Lösung bei 50° 4′.4″-Bis-dimethylamino-3-methyl-triphenylcarbinol-disulfonsäure-(4.6) (S. 857). — Natriumsalz. Farblose Blättchen (aus Alkohol).

2 - [4.4'- Bis - dimethylamino - benzhydryl] naphthalin - sulfinsäure - (1) - sulfonsaure - (5)  $C_{27}H_{88}O_5N_2S_2$ , s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 1-Amino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-sulfonsäure-(5) (S. 778) in schwefel-

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3})_2\operatorname{N} \cdot & & & \operatorname{CH} \cdot \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ &$$

saurer Lösung unter Kühlung und leitet schweflige Säure unter Zusatz von Kupferpulver oder von Cuprosulfit bei ca. 0° in die Diazoniumsalzlösung (BAYER & Co., D. R. P. 97286, 100702; Frdl. 5, 44, 203; C. 1898 II, 567; 1899 I, 765). — Farblose Krystalle. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalihydroxyden und Alkalicarbonaten; leicht löslich in heißer verdünnter Schwefelsäure (B. & Co., D. R. P. 100702). — Geht beim Behandeln mit Kaliumpermanganatlösung in die entsprechende — nicht näher beschriebene — Disulfonsäure über, die bei der Oxydation mit Bleidioxyd den Farbstoff "Neupatentblau" (vgl. Schultz, Tab. No. 563) liefert (B. & Co., D. R. P. 97286). — Dinatriumsalz. Blättchen (aus heißem Alkohol) (B. & Co., D. R. P. 100702).

2 - [4.4' - Bis - dimethylamino - benzhydryl] naphthalin - sulfinsäure - (1) - disulfonsäure - (4.7)  $C_{27}H_{28}O_8N_2S_3$ , s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 1-Amino -2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-naphthalin-disulfonsäure (4.7) (S. 799) in schwefelsaurer Lösung und behandelt die Diazoniumsalzlösung mit schwefliger Säure und Kupferpulver bei 0° (BAYER & Co., D. R. P. 97286; Frdl. 5, 203; C. 1898 II, 567). — Farblose Krystalle. —

$$(CH_3)_2N \cdot \underbrace{\hspace{1cm} \cdot CH \cdot \hspace{1cm} \cdot N(CH_3)_i}_{\cdot SO_3H}$$

Gibt bei der Oxydation mit Natriumhypochloritlösung die entsprechende Trisulfonsäure, die sich durch Oxydation mit Bleidioxyd in einen grünblauen Säurefarbstoff überführen läßt.

### Register für den vierzehnten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

voroniernangen a. Bur 1, a. bob, bil		
Α.	Acetaminobenzolthiosulfons säureacetaminophenyls	Acetaminomethyl-phenylgly- oxylsäure 655.
Acet- s. auch Aceto- und	ester 711.	zimtaldehyd 73.
Acetyl	Acetamino-benzonitril 339,	Acetamino-naphthalinsulfon=
Acetamino-acetophenon 42,	396, 433.	säure 743, 746, 754, 757.
45, 48.	- benzophenon 77, 83.	- naphthalinsulfonsäure:
- acetophenonoxim 43, 46.	- benzophenonoxim 77.	amid 758, 760, 766; s.
- acetophenonoximacetat	- benzophenonoximacetat	auch 743, 747.
43.	78.	naphthochinon 155, 158,
- acetoxyacetyltoluol 238.	Acetaminobenzoyl-brenz=	159, 167, 172.
- acetyltoluol 64.	traubensäure 669.	- naphthochinonoxim 157,
- acetylxylol 67.	- oxyacetyltoluol 238.	158, 159, 160, 167.
Acetaminoanilino-benzol=	- pseudocumol 112.	- naphthochinonsulfonsäure
sulfonsäure 715.	Acetamino-benzylcyanid 457.	863.
- dimethylcyclohexenon 6.	- brompropionylpseudos	naphthoesäure 534, 535,
<ul> <li>naphthalinsulfonsäure 763.</li> </ul>	cumol 69.	536.
- phenylessigsäurenitril 474.	- brompropionyltoluole 67.	— naphthoesäurenitril 533.
Acetaminoanthrachinon 180,	- brompropionylxylol 68.	- naphtholdisulfonsäure 842.
193.	- campher 13.	- naphtholsulfonsäure 825.
Acetaminobenzal-aceton 72.	- carboxyphenylarsenoxyd	Acetamino-nitrophenylzimt=
- acetophenon 115, 116.	383.	säurenitril 545.
<ul> <li>acetylhydrazin 26.</li> </ul>	- chalkon 115, 116.	- oxyisopropylbenzoesäure
bisacetaminophenylsulfid	- chinon 137.	626.
40.	— cinnamalessigsäure 533.	- phenacylacetat 236.
Acetamino-benzaldehyd 26,	- cuminsäure 513.	- phenacylalkohol 236.
29, 38.	- cyanstilben 546.	- phenacylbenzoat 236.
<ul> <li>benzaldehydacetylhydras</li> </ul>	Acetaminodimethyl-benzo=	- phenetolsulfonsäure 808.
zon 26.	nitril 510.	– phenolsulfonsäure 808.
<ul> <li>benzaldehydbisacetaminos</li> </ul>	- cyclohexandion 130.	Acetaminophenyl-bernstein=
phenylmercaptal 40.	- cyclohexenon 5.	säure 561.
<ul> <li>benzaldoxim 26, 29, 38.</li> </ul>	<ul> <li>– dihydroresorcin 130.</li> </ul>	- essigsäure 456, 457.
- benzaldoximacetat 26.	Acetamino-diphenylamins	<ul> <li>glutarsäuredimethylester</li> </ul>
<ul> <li>benzaldoximmethyläther</li> </ul>	sulfonsäure 715.	562.
26.	<ul> <li>diphenylsulfoncarbonsäure</li> </ul>	— glyoxylsäure 649.
<ul><li>benzamid 339, 396.</li></ul>	579.	naphthylaminsulfonsäure
<ul> <li>benzoesäure 337, 396, 432.</li> </ul>	<ul> <li>hemipinsäure 644.</li> </ul>	763. °
Acetaminobenzoesaure-athyl=	<ul> <li>hydrozimtsäure 492, 493.</li> </ul>	— oxysulfonaphthylharnstoff
ester 339, 432.	— isophthalsäure 555.	826.
— anilid 339.	isopropenylbenzoesäure	— propiolsäureäthylester 532.
<ul> <li>benzalhydrazid 339.</li> </ul>	528.	— propionsäure 492, 493.
<ul> <li>methoxyallylphenylester</li> </ul>	<ul> <li>isopropylbenzoesäure 513.</li> </ul>	— ureidonaphtholsulfonsäure
339, 396, 432.	— isopropylphenylpropion₅	826.
<ul> <li>methoxyphenylester 432.</li> </ul>	saure 517.	Acetamino-phthalsäuredi=
motherlamid 220	mandalaäuna 600	äthylogiton 554

— mandelsäure 600.

phenon 64.

Acetaminomethyl-aceto-

anthrachinon 222.

mesitylensäurenitril 510.

benzoesäure 480, 482, 485.

- benzophenon 105, 106, 107.

äthylester 554.

propiophenon 59.

salicylsäuremethylester

553, 554.

583.

salicylsäure 583.

phthalsäuredimethylester

methylamid 339.

methylester 338.

691, 702.

naphthylester 432.

Acetaminobenzol-sulfonsäure

- sulfonsäureamid 682; s. auch 702.

REGISTER. 885

- Acetamino-stilbencarbon= säurenitril 546.
- stilbensulfonsäureamid
   772.
- styrylacrylsäure 533.
   Acetaminoterephthal-methyls

estersäure 559.

— säure 559.

sauredimethylester 559.

säuremethylester 559.
 Acetamino-tetrahydronaphsthoesäure 530.

- toluylsäure 480, 482, 485.

 trimethylbenzophenon 112.

- vanillin 252.

veratrumsāure 635.

xylolsulfonsäure 734, 736,
 737.

- zimtsäure 522.

- zimtsäureäthylester 523.

zimtsäurenitril 519.

Acetessigsäure-äthylesters carboxyanil 410.

- carboxyanilid 355, 410, 435.

- carboxyanilidcarboxyanil

— nitrilearboxyanil 410, 435. Aceto- s. auch Acet- und

Acetyl-.

Acetoacetyl-aminobenzoes saure 355, 410, 435.

- anthranilsäure 355.

Acetonnitroaminobenzoylshydrazon 416, 439.

Acetophenonaminobenzoyl≠ hydrazon 323. Acetopropionylaminobenzoe≠

säure 436. Acetoxy-acetaminoaceto=

phenon 236.

- acetaminomethylaceto

phenon 238.

 acetylaminobenzoesäure 408.

aminoacetophenon 236.
aminonaphthalinsulfons

- aminonaphinainsuirons säure 846. - bengalaminophenylpros

benzalaminophenylprospionsäure 623.

diacetylaminoanthraschinon 276.

diacetylaminobenzalacetos
 phenon 243.

diacetylaminochałkon 243.

 methoxybenzalaminos methoxyphenylpropions säure 637.

propionylaminobenzoes
 saure 409.

 trisacetaminoisophthal= säure 640.

Acetyl- s. auch Acet- und Aceto-. Acetylacetoncampherylimid 13.

Acetyläthylamino-benzoes säure 433.

methylbenzoesäure 480.

toluylsäure 480.

Acetylamino- s. Acetamino-. Acetylanilino-acetophenon 54.

benzalcampheranil 75.
benzolsulfonsāure 703.

desoxybenzoin 104.

desoxybenzom 104.
 dimethylcyclohexenon 5.

dimethylcyclohexenonanil 5.

 dimethylcyclohexenons semicarbazon 5.

essigsäure 44.

- naphthochinon 48.

naphthoesäure 535.

— naphthoesaure 555. — propiophenon 61.

Acetylanilin-sulfonsäure 691, 702.

sulfonsäureamid 682; s. auch 702.

 thiosulfonsäureacetaminos phenylester 711.

Acetylanthranilsäure 337. Acetylanthranilsäure-äthylsester 339.

— amid 339.

anilid 339.

- benzalhydrazid 339.

- methoxyallylphenylester 339.

- methylamid 339.

- methylester 338.

— nitril 339. Acetylanthranoylanthranil-

säure 359. — säureamid 360.

Acetylbromamino-acetos phenon 48.

- benzophenon 78, 85.

— propiophenon 60. Acetylchloramino-aceto-

phenon 48.

- benzophenon 78, 84.

methylbenzophenon 106.

- propiophenon 60. Acetyl-chloranilinoacetosphenon 54.

chlornaphthylaminsulfonsäure 750.

säure 750.

— desylaminobenzoesäure 340.

- dibenzalacetophenonamin

 dibromoxybenzylaminos benzoesāure 340, 396, 433.

 diphenylaminsulfonsäure 703.

- isatinsāure 649.

Acetylmethylaminoanthra= chinon 181. Acetylmethylamino-anthrachinonsulfonsäure 864.

benzoesäure 339.

benzolsulfonsäureamid
 683.

campher 13.

— toluolsulfonsäure 729.

Acetyl-naphthionsäure 743.

- naphthylamin 75.

- naphthylaminsulfonsäure 743, 746, 754, 757.

naphthylaminsulfonsäures
 amid 758, 760, 766; s.
 auch 743, 747.

naphthylendiaminsulfons
 säure 755, 768.

nitrobenzylaminobenzoes
 säure 396.

 nitronaphthylaminsulfons säure 744.

Acetyloxy- s. Acetoxy-.

Acetyl-phenetidinoaceto= phenon 54.

- phenylglycin 44.

Acetylphenylglycin-äthylsestercarbonsäure 353.

— carbonsäure 352.

- carbonsäureäthylester 353.

carbonsäurediāthylester
 353.

carbonsäuredimethylester
 353.

dicarbonsäure 556.

 nitrilcarbonsäuremethyl= ester 353.

Acetylphenyl-malonamid= säureäthylester 44.

oxamidsäureāthylester
 44.

- urethan 44.

Acetyl-pinennitrolamin 10.

- sulfanilsäure 702.

Acetyltoluidino-acetophenon 54.

- anthrachinon 181.

desoxybenzoin 104.
dimethyleyclohexenon 5.

- dimethylcyclohexenonsemicarbazon 5.

— methylencampher 20.

Acetyltolylcamphoformens amin 20.

Adrenalon 254.

Äthoxalylamino-acetophenon
44.

benzaldehvd 26.

— benzamid 343, 399.

benzoesäure 343, 398.benzoesäureanilid 399.

benzoesaureamu
benzonitril 400.

- benzophenon 84.

phthalsäuredimethylester
 554.

— salicylsäure 583.

Äthoxalyl-anthranilsäure 343. anthranilsäureamid 343. Äthoxyacetamino-aceto-

phenon 235.

 benzoesäure 583. - benzolsulfonsäure 808.

- cuminsäure 514.

isopropylbenzoesäure 514. Athoxyamino-acetophenon

235.anthrachinon 276.

- benzaldehyd 234.

benzoesäure 593.

- benzolsulfonsäure 807, 813.

naphthalinsulfonsäure 848,

phenyltartronsäure 645. Athoxyanilino-chinonanil 249.

methoxyphenylcyclo: hexenon 239.

- methylchinonanil 253. toluchinonanil 253.

Athoxy-benzalaminoathyl= zimtsäureäthylester 530.

benzalaminomethylzimt= säureäthylester 526.

benzidinsulfonsäure 853.

 bisdimethylaminotriphes nylearbinolearbonsaure= dimethylamid 638.

 bisdimethylaminotris phenylmethancarbon= säure 633.

— carbäthoxyaminobenzoe≤ säure 597.

 carboxyphenylurethan 597.

– diäthylaminobenzophenon 240.

 diaminodiphenylsulfon; säure 853.

 diaminomethyldiphenyls sulfonsaure 854.

— dimethylaminobenzo= phenon 240.

dimethylaminodimethyl= aminobenzoyltriphenyl= carbinol 281.

diphenylaminearbonsäure

methylbenzidinsulfonsäure

Äthoxyphenyl-aminophenyl= acrylsäure 632.

 cyanazomethindimethyls aminophenyl 652.

— iminodimethylamino≤ phenylessigsäurenitril 652.

- naphthylaminsulfonsäure 752, 762.

Athylacetylamino-benzoes säure 433.

- methylbenzoesäure 480.

toluylsäure 480.

Äthylamino-acetophenon 42.

acetylbrenzcatechin 254.

alizarin 287.

anilinonaphthalinsulfon: säure 756.

anthrachinonsulfonsäure 867.

anthrapurpurin 296.

benzalamin 24.

benzalaminobenzolsulfon= säure 706.

benzalanilinsulfonsäure 706.

benzaldehvd 36.

benzaldehyddimethyl= aminoanil 36.

benzaldoxim 36.

benzalsulfanilsäure 706.

benzoesäure 326, 393, 429. benzolsulfonsäure 690, 699.

carvenonoxim 7.

chinonoxim 132.

dimethylcyclohexenon 4.

dimethylcyclohexenon= äthvlimid 4.

- flavopurpurin 295.

- mentheuon, Oxim des 7. Athylaminomethyl-benzalde= hvd 57.

benzaldoxim 58.

benzoesäure 480, 482.

benzylaminobenzolsulfon= säure 705.

benzylanilinsulfonsäure 705.

benzylsulfanilsäure 705.

chinonoxim 151.

phenylglyoxylsäure 656. Athylamino-naphthalindisul= fonsäure 783, 789.

naphthalinsulfonsäure 749, **753**, **757**, **764**.

naphthochinon 162.

naphtholdisulfonsäure 842, 844.

— naphtholsulfonsäure 824, 830.

phenylglyoxylsäure 648, 652.

phenyltartronsäure 642.

thioformylauramin 95. toluidinonaphthalinsulfon= säure 756.

toluolsulfonsäure 721.

toluylaldehyd 57. toluylaldoxim 58.

toluylsäure 480, 482.

zimtsäure 518.

Athylanilino-acetophenon 52.

benzaldehyd 37. - methylencampher 20.

- naphthochinon 156, 165. phenyläthylketon 67.

phenylcyclohexenon 75.

Äthylanilino-phenylessig: säureäthylester 466.

phenylessigsäureamid 466. toluolsulfonsäure 731.

Äthyl-anilinsulfonsäure 690, 699.

anthranilsäure 326.

auramin 93.

Äthylbenzylamino-anthrachi= non 193.

benzaldehyd 38.

benzolsulfonsäure 691, 711. benzophenoncarbonsäure

662.benzoylbenzoesäure 662.

diphenylmethancarbonsäure 541.

methylencampher 20.

Äthyl-benzylanilinsulfonsäure 691, 711.

benzylcamphoformenamin 20.

biscarboxyphenylisoharn= stoff 347.

bisdimethylaminophenyla methyl enthioharn stoff95.

 bisoxysulfonaphthylguanis din 826.

carbathoxyaminobenzoe= säure 435.

carboxyanilinoäthylketon 335.

f Athylear boxyphenyl-glycin352.

harnstoff 403.

isoharnstoff 403.

thioharnstoff 405.

urethan 435.

 $\ddot{\mathrm{A}}$ thyl-chloracetylaminoben= zoesāure 433.

dinitrocyanphenylnitr= amin 383.

Äthylen bisäthylaminoben: zoesäureäthylester 410.

bisaminobenzoesaure 355,

 bisaminonaphtholsulfons säure 828.

 bisaminophenylglyoxyl= säure 653.

bisaminophenyltartron= säure  $6\overline{4}2$ .

dianthranilsäure 355. Äthyl-formylaminobenzoe-

säure 337. formylanthranilsäure 337.

— glycylaminobenzoesäure≈ methylester 358, 410, 436.

glycylaminosalicylsaure: methylester 586.

glycylanthranilsäure: methylester 358.

Athylidenaminobenzoesäure 333, 394.

Äthyliden-anthranilsäure 333.

— bisaminobenzoesäuredis
amid 394.

 bisaminobenzoesäuremes thylester 333.

 dianthranilsäuredimethyle ester 333.

Athyl-isatinsäure 648.

 naphthylamindisulfons säure 783, 789.

— naphthylaminsulfonsäure 749, 753, 757, 764.

Äthylnitrosamino-benzoesäure 364, 411, 437.

hydrozimtsäure 490.

- methylbenzoesäure 481, 482.

phenylpropionsäure 490.
toluylsäure 481, 482.

- zimtsäure 519.

Äthylphenacylanilin 52. Äthylphenyl-benzylaminsul=

fonsäure 731.

— camphoformenamin 20.

glycincarbonsäure 352.
 naphthylendiaminsulfonsäure 756.

– phenacylamin 52. Äthyl-sulfanilsäure 699.

sulfobenzylanilin 731.
sulfobenzylanilinsulfon=

säure 731.

sulfophenylbenzylamins
 sulfonsäure 731.

 thioureidobenzoesäure 405.
 toluidinophenyleyelohexes noncarbonsäureäthylsester 660.

 tolylnaphthylendiamins sulfonsäure 756.

--- ureidobenzoesäure 403.

 ureidophenylessigsäure 471.

violett 98.

Alanyl-aminomethylcycloshexancarbonsäure 304.

- glycyltyrosin 617.

phenylalanin 504.tyrosin 618.

Aldehydo- s. Formyl-.

Algol-blau 3 R 291.

- bordeaux 271.

- gelb 3 G 181; R 207; WG 181.

orange 193.rosa 270.

- rot R extra 275.

scharlach 270.

Alizarin-amid 267, 275.

— eyaningrün 725— direktgrün 722.

- direktviolett 721.

- granat 286.

- irisol 724.

reinblau 725.

Alizarinsaphirol B 874; SE 873.

Allyl-aminobenzoesäure 327. – aminothioformylauramin

95. anthranilsäure 327.

bisdimethylaminophenylmethylenthioharnstoff

earboxyphenylthioharn=
 stoff 405

stoff 405.

oxycarboxyphenylthio

harnstoff 578. Allylthioureido-benzoesäure

405.

- salicylsäure 578.

zimtsäure 519.Amido-G-Säure 784.

Amido-R-Säure 792.

Aminoacetamino-benzoesäure 448, 449.

- diphenylaminsulfonsäure 716.

— naphthalinsulfonsäure 755, 768.

- naphthochinon 260.

- phenolsulfonsäure 812, 817.

→ salicylsäure 587.

Amino-acetonylphenanthron 226.

acetophenon 41, 45, 46, 49.
acetophenoncarbonsäures
amid 655.

acetophenonoxim 42, 47, 50.

acetoveratron 254.

- acetoxyacetylxylol 238.

Aminoacetyl-benzamid 655. benzoylacrylsäurenitril 670.

- brenzcatechin 253.

 brenzcatechindimethyl= äther 254.

- cumol, Oxim des 68.

- diphenylmethan 109.

- naphthol 239. - resorcin 253.

- resorcin 200

— toluol 64.

xylol 67.

Aminoathoxyphenylzimts saure 632.

Aminoathyl-acetylaminophes nolsulfonsäure 812.

— benzoesäure 508, 509.

benzolsulfonsäure 734.
benzylaminoäthylsulfo

 benzylaminoäthylsulfos benzylaminotriphenyls methansulfonsäure 774.

-- carboxyphenylharnstoff 403.

Aminoathyliden-acetophenon 73.

 benzoylpropionsäureäthyl= ester 660. Aminoäthylidencampher 21. Amino-äthylureidobenzoes

887

sāure 403.

alizarin 285, 286.
alizarinmethyläther 287.

 alizarinsulfonsāure 872, 873.

Aminoamino-benzalacetophes non 117.

benzaminotoluol 322.

— methylbenzalacetophenon 175.

- methylchalkon 175.

phenylnaphthalinsulfonsäure 772.

- phenylpropionsäure 507.

 phenylzimtsäurenitril 545, 546.

Aminoanilino-anthrachinon 198.

- benzoesäure 449, 451.

benzolsulfonsäure 713,
 717; s. auch Aminodiphes
 nylaminsulfonsäure.

chinon 138.

- dimethyleyclohexenon 6.

dimethylcyclohexenons aminoanil 6.

methylcyclohexenon 4.

- naphthalindisulfonsäure 785.

naphthalinsulfonsäure 755,
 756, 763.

naphthochinon 168.

— naphthoesäure 535.

 sulfoanilinobenzolsulfons saure 719.

Amino-anisidinobenzolsulfons saure 714, 715.

- anisolsulfonsäure 807, 813, 814.

– ani∈säure 593.

anissäureäthylester 594.

anissäuremethylester 594.

- anthrachinon 177, 191.

 anthrachinonsulfonsäure 863, 864, 866, 867, 868.

anthrachinontricarbons
 saure 673.

Aminoanthrachinonyl-aminosanthrachinonylamin 201.

aminotoluolsulfonsäure
 722.

mercaptan 272.

Amino-anthrachinonylrhodas nid 272.

anthragallol 294.

- anthranol 114.

- anthrapurpurin 295, 296.

- anthron 114.

— atropasaure 524.

— aurin 279.

Aminobenzal-aceton 72. — acetophenon 115, 116.

acetylhydrazin 24.

Aminobenzal-acetylpropion: säureāthylester 660. – äthylamin 24. Aminobenzalamino-benzal dehydathylimid 27. benzaldehydmethylimid 27. benzoesäure 357. benzolsulfonsäure 705. Aminobenzal-anilin 24, 30. anilinsulfonsäure 705. -- anthranilsäure 357. bisaminophenylsulfid 40. buttersäure 529. campher 75. Aminobenzaldehyd 21, 28, 29. Aminobenzaldehyd-acetyl= hydrazon 24. äthylimid 24. anil 24, 30. bisaminophenylmercaptal dimethylacetal 23. dimethylaminoanil 31. - methylimid 24. sulfonsäure 860, 861. tolylimid 30. Amino-benzaldimethylamino= benzalaceton 119. benzaldoxim 24, 28, 31. benzaldoximmethyläther 24. Aminobenzal-indandion 226. malonsäure 564. methylamin 24. propionsaure 525, 526. sulfanilsäure 705. - toluidin 30. Amino-benzamid 320, 390, 425. – benzamidin 391. - benzamidoxim 322, 391, 426. Aminobenzamino-acetal 321. — anthrachinon 201, 207. - benzamid 411. benzoesäure 358. benzolsulfonsäure 715. essigsäure 390. naphtholsulfonsäure 828, 831. – salicylsäure 587. Amino-benzanthron 123. benzazid 391. benzhydrazid 323, 391. benzhydroxamsäure 322. benzoesäure 310, 383, 418. Aminobenzoesāure-acetalyl= amid 321. äthylamid 320. äthylester 319, 389, 422. aminoäthylester 423. aminoanilid 321, 390. Amino-benzonitril 322, aminomethylanilid 322. amylester 319, 389, 423. — benzophenon 76, 81.

Aminobenzoesāure-anhydrid 389.anilid 320, 390, 425. benzalhydrazid 323, 391. bisdiathylaminoisopropyl= ester 424. bisdimethylaminoisopro= pylester 424. chloräthylester 389, 423. chlorisopropylester 423. Aminobenzoesäurediäthyl= amino-athylester 320, 389, 424. isopropylester 424. methyldiäthylcarbinester 424. trimethylcarbinester 424. Aminobenzoesäure-diamino= anilid 390, 425. dichlorisopropylester 423. diisoamylaminoäthylester 424.diisobutylaminoäthylester diisopropylaminoäthyl= ester 424. dimethylaminoäthylester 424.diphenylamidin 425. isoamylester 319. isobutylester 319. isopropylester 423. methoxyallylphenylester 319, 389, 423. methoxyphenylester 423. Aminobenzoesäuremethylamid 320. anilid 321. diathylaminomethylathyl= carbinester 424. ester 317, 389, 422. Aminobenzoesäure-naphthyl= ester 423. oxyphenylester 319. phenylester 319. phosphinsäuretriäthylester 411, 437. phosphinsauretrimethyl= ester 411, 437. propylester 423. sulfonsäure 877, 878, 879, 880. toluidid 321. xylidid 321. Aminobenzoid 388. Aminobenzol-disulfonsäure 778, 779, 780. sulfinsäure 678. sulfonsäure 681, 688, 695. sulfonylaminonaphtholsulfonsäure 828, 832.

thiosulfonsäure 695.

425.

391,

caprophenon 69.

carbonsāuren 299.

Aminobenzophenon-carbon= saure 661, 667. -- oxim 77, 82. Aminobenzoyl- s. auch Anthranovl-.Aminobenzovl-äthylendicar> bonsaure 671. ameisensäure 648, 650,651. ameisensäuresulfonsäure 882.anthranilsaure 358. benzoesäure 661, 667. carbinol 236. chloridoxychlorphosphin 411, 437. essigsäureäthylester 653. glyoxylsäure 669. harnstoff 390. hydrazin 323, 391. hydroxylamin 322 oxyacetylxylol 238. oxydimethylaminoisobut= tersäureäthylester 425. phenylendiamin 321, 390. propionsaure 656. pseudocumol 112. Aminobenzyl-aceton 66. amino benzolsulfonsäure 705.aminophenylessigsäure 469. anilinsulfonsäure 705. eyanid 456, 457. desoxybenzoin 125. isobuttersäure 515. malonsäure 561. sulfanilsäure 705. sulfonsäure 732, 733. valeriansäure 517. Aminobis-äthylsulfondiphenvlmethan 81. diathylaminotriphenylmethansulfonsäure 774. Aminobisdimethylaminobenzhydrylnaphthalindi= sulfonsäure 799. benzhydrylnaphthalinsul= fonsäure 778. benzophenon 101, 102. diphenylessigsäure 540. methyltriphenylmethan= sulfonsäure 776. trimethyltriphenylmethan: sulfonsäure 777. triphenylmethansulfon= saure 773, 774. Amino-bromphenylzimtsäure 545.butyrophenon 65. campher 10, 17. campheroxim 11. campherylglykolsäure 674. campholsaure 308.

Aminocarboxy-methylamino-	Aminoderivate der	Aminoderivate der
benzolsulfonsäure 712.	Dioxoverbindungen	Oxocarbonsäuren
<ul><li>phenylcyclopropandicars</li></ul>	$C_{n}H_{2n-20}O_{2}$ 176.	$C_nH_{2n-12}O_4$ 669.
	$C_{II}H_{2n}$ —22 $O_2$ 226.	$C_n H_{2n-12} O_5 671.$
bonsäure 575.		
— phenyloxamidsäure 454.	$C_n H_{2n-24} O_2$ 227.	$C_n H_{2n-12} O_6 672.$
— phenylzimtsäure 574.	$C_n H_{2n-26} O_2$ 228.	$C_n H_{2n-14} O_3 660$ .
Amino-carvenonoxim 6.	$C_n H_{2n-28} O_2 230.$	$C_n H_{2n-18} O_3 661$ .
— chalkon 115, 116.	$C_n H_{2n-30} O_2$ 230.	$C_nH_{2n-18}O_6$ 673.
	$C_n H_{2n-34} O_2$ 230.	$C_n H_{2n-20} O_5$ 671.
Aminochinon-imid 134.		
— imidoxim 135.	$C_n H_{2n-36} O_2 231.$	$C_n H_{2n-22} O_6 673.$
— imidoxyanil 134.	$C_nH_{2n-40}O_2$ 231.	$C_n H_{2n-26} O_3 669.$
— oxim 131, 134.	Disulfonsäuren	$C_n H_{2n-26} O_6$ 673.
Amino-chloracetylpseudo=	$C_{n}H_{2n-6}O_{6}S_{2}$ 778.	– Oxocarbonsäuren mit 8
cumol 68.	$C_n H_{2n-12} O_6 S_2$ 783.	und 10 O-Atomen 673.
	C H2 4.0 S 704	
— chloracetyltoluol 63, 64.	$C_{n}H_{2n-14}O_{0}S_{2}$ 794.	— Oxycarbonsäuren
<ul> <li>chloracetylxylol 67.</li> </ul>	$C_n H_{2n-16} O_6 S_2$ 798.	$C_n \mathbf{H}_{2n-8} O_3 577.$
— chromotropsäure 859.	$C_n H_{2n-22} O_6 S_2$ 798.	$C_n H_{2n-8} O_4 634.$
<ul> <li>ehrysazindimethyläther</li> </ul>	$C_n H_{2n-26} O_6 S_2$ 799.	$C_n H_{2n-8} O_5 639.$
291.	$C_n \mathbf{H}_{2n-28} O_6 S_2$ 799.	$C_n H_{2n-10} O_3$ 626.
- chrysochinon 228.		
	$C_{n}H_{2n-32}O_{6}S_{2}$ 799.	$C_nH_{2n-10}O_5$ 640.
- chrysophansäure 278.	- Monocarbonsäuren	$C_{n}$ $\underbrace{H_{2n-10}}_{6}$ $\underbrace{06}_{6}$ $\underbrace{644}_{620}$ .
— cinnamalessigsäure 532.	$C_n \underline{H}_{2n-2} O_2 299.$	$C_n \mathbf{H}_{2n-12} O_3 628.$
— cinnamalessigsäuremethyl≠	$C_nH_{2n-4}O_2$ 309.	$C_{n}H_{2n-14}O_{3}$ 628.
ester 532.	$C_nH_{2n-8}O_2$ 310.	$C_0H_{2n-14}O_5$ 642.
<ul> <li>– cinnamalmalonsäure 565.</li> </ul>	$C_{n}H_{2n-10}O_{2}$ 517.	$C_n H_{2n-16} O_3 630.$
— cumarsäure 627.	$C_n H_{2n-12} O_2$ 531.	$C_nH_{2n-18}O_3$ 631.
- cuminsäure 513.		$C_0H_{2n-18}O_4$ 637.
	$C_{n}H_{2n}=14 O_{2} 533.$	C H <sub>2</sub> 18 04 001.
Aminocyan-benzylalkohol	$C_nH_{2n-16}O_2$ 539.	$C_nH_{2n-18}O_5$ 643.
604.	$C_nH_{2n-18}O_2$ 544.	$C_nH_{2n-24}O_3$ 633.
<ul><li>— eyclopentencarbonsäure≈</li></ul>	$C_n H_{2n-20} O_2 547.$	$C_nH_{2n-24}O_4$ ,638.
äthylester 552.	$C_nH_{2n-22}O_2$ 548.	; — Oxycarbonsäuren mit 7
<ul> <li>methylenbenzoylaceton</li> </ul>	$C_nH_{2n-24}O_2$ 548.	und 10 O-Atomen 645
670.	<ul> <li>Monooxoverbindungen</li> </ul>	und 646.
→ phenol 594.	$C_0 H_{2n} = 2 O 1$ .	– Oxyoxocarbonsäuren
<ul> <li>phenol 594.</li> <li>stilben 546.</li> </ul>	$C_nH_{2n-2}O$ 1. $C_nH_{2n-4}O$ 4.	$\begin{array}{cccc} & - & \text{Oxyoxocarbons} & \text{auren} \\ & & \text{CoH}_{2n-10}O_4 & 674. \end{array}$
- stilben 546.	$C_nH_{2n-4}O$ 4.	$ \overset{\circ}{\mathbf{C}}_{\mathbf{n}}\mathbf{H}_{2\mathbf{n}-10}\mathbf{O}_{4} \ 674. $
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O \ 4. \\ C_nH_{2n-6}O \ 18. \end{array}$	$ \overset{\circ}{\text{C}_{\text{n}}} \overset{\circ}{\text{H}_{2\text{n}}} \overset{\circ}{} \overset{\circ}{\text{10}} \overset{\circ}{\text{O}_{4}} \overset{\circ}{\text{674}}. $
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolanearbon=</li> </ul>	$egin{array}{lll} & C_nH_{2n-4}O & 4. \ & C_nH_{2n-6}O & 18. \ & C_nH_{2n-8}O & 21. \end{array}$	$egin{array}{cccc} \mathring{\mathrm{C}}_{\mathrm{n}}\mathbf{H}_{2\mathrm{n}-10}\mathbf{O}_{4} & 674. \ \mathrm{C}_{\mathrm{n}}\mathbf{H}_{2\mathrm{n}-10}\mathbf{O}_{5} & 677. \ \mathrm{C}_{\mathrm{n}}\mathbf{H}_{2\mathrm{n}-18}\mathbf{O}_{4} & 675. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäureäthylester 308.</li> </ul>	$ C_nH_{2n-4}O 4. $ $ C_nH_{2n-6}O 18. $ $ C_nH_{2n-8}O 21. $ $ C_nH_{2n-10}O 70. $	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäureäthylester 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> </ul>	$ C_nH_{2n-4}O 4. $ $ C_nH_{2n-6}O 18. $ $ C_nH_{2n-8}O 21. $ $ C_nH_{2n-10}O 70. $ $ C_nH_{2n-12}O 74. $	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäureäthylester 308.</li> </ul>	$ C_nH_{2n-4}O 4. $ $ C_nH_{2n-6}O 18. $ $ C_nH_{2n-8}O 21. $ $ C_nH_{2n-10}O 70. $	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäureäthylester 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> </ul>	$ C_nH_{2n-4}O 4. $ $ C_nH_{2n-6}O 18. $ $ C_nH_{2n-8}O 21. $ $ C_nH_{2n-10}O 70. $ $ C_nH_{2n-12}O 74. $	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäureäthylester 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-8}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-12}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_nH_{2n-10}O_4 \ \ 674. \\ C_nH_{2n-10}O_5 \ \ 677. \\ C_nH_{2n-18}O_4 \ \ 675. \\ C_nH_{2n-24}O_4 \ \ 676. \\ C_nH_{2n-24}O_5 \ \ 677. \\ -Oxyoxoverbindungen \\ C_nH_{2n-2}O_2 \ \ 233. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 302.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-8}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-12}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_nH_{2n-10}O_4 \ \ 674. \\ C_nH_{2n-10}O_5 \ \ 677. \\ C_nH_{2n-18}O_4 \ \ 675. \\ C_nH_{2n-24}O_4 \ \ 676. \\ C_nH_{2n-24}O_5 \ \ 677. \\ -Oxyoxoverbindungen \\ C_nH_{2n-2}O_2 \ \ 233. \\ C_nH_{2n-8}O_2 \ \ 234. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsaure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthyls</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-8}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-12}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-18}O & 113. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_nH_{2n-10}O_4 \ \ 674. \\ C_nH_{2n-10}O_5 \ \ 677. \\ C_nH_{2n-18}O_4 \ \ 675. \\ C_nH_{2n-24}O_4 \ \ 676. \\ C_nH_{2n-24}O_5 \ \ 677. \\ -Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_nH_{2n-2}O_2 \ \ 233. \\ C_nH_{2n-8}O_2 \ \ 234. \\ C_nH_{2n-8}O_3 \ \ 247. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-8}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-22}O  120. \end{array}$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylesternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-12}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-18}O & 113. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylesternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> <li>Aminoderivate der</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-22}O  120. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-24}O  127. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ - O_x y o x o verbindungen \\ C_n H_{2n-2} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ \ \ 283. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylseternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> <li>Aminoderivate der Dicarbonsäuren</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-12}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-22}O  120. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-26}O  127. \\ C_nH_{2n-28}O  128. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-2} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ \ \ 283. \\ C_n H_{2n-12} O_3 \ \ \ \ 258. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylesternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> <li>Aminoderivate der Dicarbonsäuren Cn H₂n-4 04 550.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-18}O & 113. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_n$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ \hline - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-2} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ \ \ 283. \\ C_n H_{2n-12} O_3 \ \ \ \ \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_2 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> <li>Aminoderivate der Dicarbonsäuren Cn H2n-4 04 550. Cn H2n-6 04 552.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-12}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-22}O  120. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-26}O  127. \\ C_nH_{2n-28}O  128. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-2} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ \ \ 283. \\ C_n H_{2n-12} O_3 \ \ \ \ 258. \end{array}$
<ul> <li>stilben 546.</li> <li>stilbencarbonsäure 574.</li> <li>Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.</li> <li>heptancarbonsäure 302.</li> <li>hexancarbonsäure 299, 301.</li> <li>hexylessigsäure 302.</li> <li>pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.</li> <li>Aminocymolsulfonsäure 738.</li> <li>Aminoderivate der Dicarbonsäuren Cn H2n-4 04 550. Cn H2n-6 04 552.</li> </ul>	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-18}O & 113. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ \hline - Oxyoxover bindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-2} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbon≈ säureäthylester 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthyl≈ esternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 O4 550.  Cn H2n-6 O4 552.  Cn H2n-10 O4 552.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-22}O  120. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-24}O  127. \\ C_nH_{2n-28}O  128. \\ C_nH_{2n-30}O  128. \\ C_nH_{2n-30}O  128. \\ C_nH_{2n-31}O  129. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \hline - Oxyoxover bindungen \\ C_n H_{2n-2} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 & 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-12} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ \hline \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbon≈ säureäthylester 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthyl≈ esternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 O4 550.  Cn H2n-6 O4 552.  Cn H2n-10 O4 552.  Cn H2n-12 O4 563.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-8}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-12}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 13. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-22}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-32}O & 128. \\ C_nH_{2n-34}O & 129. \\ C_nH_{2n-36}O & 130. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ - Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-20} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n−4 O4 550.  Cn H2n−6 O4 552.  Cn H2n−10 O4 552.  Cn H2n−12 O4 563.  Cn H2n−14 O4 565.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 13. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-32}O & 128. \\ C_nH_{2n-34}O & 129. \\ C_nH_{2n-36}O & 130. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ -C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ -C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ -C_n H_{2n-24} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 & 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbon≈ säureäthylester 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthyl≈ esternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550.  Cn H2n-6 04 552.  Cn H2n-10 04 552.  Cn H2n-12 04 563.  Cn H2n-14 04 565.  Cn H2n-16 04 566.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 13. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-24}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ $	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-24} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550. Cn H2n-6 04 552. Cn H2n-10 04 552. Cn H2n-12 04 563. Cn H2n-14 04 565. Cn H2n-16 04 566. Cn H2n-16 04 566. Cn H2n-18 04 566.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  70. \\ C_nH_{2n-14}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-16}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-20}O  120. \\ C_nH_{2n-24}O  123. \\ C_nH_{2n-26}O  127. \\ C_nH_{2n-26}O  127. \\ C_nH_{2n-26}O  128. \\ C_nH_{2n-30}O  130. \\ -  Monosulfinsäuren  678. \\ -  Monosulfonsäuren \\ C_nH_{2n-6}O_3S  681. \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \hline - Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-2} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 & 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 239. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_5 & 242. \\ \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  CnH2n-4 04 550.  CnH2n-6 04 552.  CnH2n-10 04 552.  CnH2n-12 04 563.  CnH2n-14 04 565.  CnH2n-16 04 566.  CnH2n-18 04 566.  CnH2n-18 04 566.  CnH2n-20 04 573.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-14}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-20}O  120. \\ C_nH_{2n-20}O  120. \\ C_nH_{2n-20}O  123. \\ C_nH_{2n-20}O  127. \\ C_nH_{2n-20}O  128. \\ C_nH_{2n-30}O  130. \\ -Monosulfinsäuren  678. \\ -Monosulfonsäuren \\ C_nH_{2n-6}O_3S  681. \\ C_nH_{2n-8}O_3S  738. \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \hline \\ - Oxyoxover bindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-20} C_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 & 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 239. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 239. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 239. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-18} O_2 & 242. \\ C_n H_{2n-18} O_3 & 266. \\ \end{array} $
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsaure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550.  Cn H2n-6 04 552.  Cn H2n-12 04 563.  Cn H2n-14 04 565.  Cn H2n-14 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-20 04 573.  Cn H2n-30 04 575.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-112}O & 74. \\ C_nH_{2n-114}O & 75. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-118}O & 113. \\ C_nH_{2n-18}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 127. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 129. \\ C_nH_{2n-31}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-6}O_3S & 681. \\ C_nH_{2n-8}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ \hline \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ \hline \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbon≈ säureäthylester 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550.  Cn H2n-6 04 552.  Cn H2n-12 04 563.  Cn H2n-12 04 566.  Cn H2n-14 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-20 04 573.  Ch H2n-20 04 573.  Ch H2n-30 04 575.  - Dioxoverbindungen	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-112}O & 74. \\ C_nH_{2n-114}O & 75. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 113. \\ C_nH_{2n-12}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-22}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-28}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 128. \\ C_nH_{2n-31}O & 129. \\ C_nH_{2n-31}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-6}O_3S & 681. \\ C_nH_{2n-8}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-14}O_3S & 770. \\ \hline \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ \hline \\ - Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsaure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550.  Cn H2n-6 04 552.  Cn H2n-12 04 563.  Cn H2n-14 04 565.  Cn H2n-14 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-18 04 566.  Cn H2n-20 04 573.  Cn H2n-30 04 575.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O  4. \\ C_nH_{2n-6}O  18. \\ C_nH_{2n-6}O  21. \\ C_nH_{2n-10}O  70. \\ C_nH_{2n-11}O  74. \\ C_nH_{2n-14}O  75. \\ C_nH_{2n-14}O  76. \\ C_nH_{2n-18}O  113. \\ C_nH_{2n-20}O  119. \\ C_nH_{2n-20}O  120. \\ C_nH_{2n-20}O  120. \\ C_nH_{2n-20}O  123. \\ C_nH_{2n-20}O  127. \\ C_nH_{2n-20}O  128. \\ C_nH_{2n-30}O  130. \\ -Monosulfinsäuren  678. \\ -Monosulfonsäuren \\ C_nH_{2n-6}O_3S  681. \\ C_nH_{2n-8}O_3S  738. \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ \hline \\ - Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ \ \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthyleesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 O4 550.  Cn H2n-6 O4 552.  Cn H2n-10 O4 552.  Cn H2n-12 O4 563.  Cn H2n-14 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-20 O4 573.  Ch H2n-30 O4 575.  - Dioxoverbindungen  Cn H2n-4 O2 130.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-30}O_3 & 681. \\ C_nH_{2n-12}O_3 & 738. \\ C_nH_{2n-14}O_3 & 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-16}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-10}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3 & 772. \\ \hline \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ \ 677. \\ \hline \\ - Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ \ 247. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ \ \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ \ \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ \ \ \ 239. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$
- stilben 546 stilbencarbonsäure 574. Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308 heptancarbonsäure 302 hexancarbonsäure 299, 301 hexylessigsäure 302 pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552. Aminocymolsulfonsäure 738. Aminoderivate der Dicarbonsäuren Cn H2n−4 O4 550. Cn H2n−10 O4 552. Cn H2n−10 O4 552. Cn H2n−12 O4 563. Cn H2n−14 O4 566. Cn H2n−16 O4 566. Cn H2n−16 O4 566. Cn H2n−18 O4 566. Cn H2n−20 O4 573. Ch H2n−30 O4 575 Dioxoverbindungen Cn H2n−3 O4 575 Dioxoverbindungen Cn H2n−4 O2 130. Cn H2n−6 O2 130.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-30}O_3 & 681. \\ C_nH_{2n-12}O_3 & 738. \\ C_nH_{2n-14}O_3 & 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-16}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-10}O_3 & 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3 & 772. \\ \hline \end{array}$	$ \begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \   674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \   677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \   675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \   676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \   677. \\ - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-24} O_2 \   233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \   234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \   247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \   282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \   257. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \   257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \   283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 \   239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \   258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \   258. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \   258. \\ C_n H_{2n-16} O_4 \   283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \   266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \   283. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \   266. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \   266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \   284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 \   266. \\ C_n H_{2n-20} O_4 \   285. \\ C_n H_{2n-20} O_5 \   294. \\ \end{array} $
- stilben 546 stilbencarbonsäure 574. Aminocyclo-geraniolancarbonssäure 308 heptancarbonsäure 302 hexancarbonsäure 299, 301 hexylessigsäure 302 pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552. Aminocymolsulfonsäure 738. Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n−4 04 550. Cn H2n−10 04 552. Cn H2n−10 04 552. Cn H2n−14 04 565. Cn H2n−14 04 565. Cn H2n−14 04 566. Cn H2n−18 04 566. Cn H2n−18 04 566. Cn H2n−30 04 573. Cn H2n−30 04 573. Cn H2n−30 04 575 Dioxoverbindungen Cn H2n−4 02 130. Cn H2n−6 02 130. Cn H2n−8 02 131.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-11}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-16}O & 19. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-20}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ -Monosulfnsäuren & 678. \\ -Monos$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxoverbindungen$ $\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxoverbindungen$ $\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-24} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 & 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 284. \\ C_n H_{2n-18} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-20} O_5 & 294. \\ C_n H_{2n-20} O_6 & 297. \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 04 550. Cn H2n-6 04 552. Cn H2n-10 04 552. Cn H2n-14 04 565. Cn H2n-14 04 565. Cn H2n-14 04 566. Cn H2n-18 04 566. Cn H2n-18 04 566. Cn H2n-30 04 573. Cn H2n-30 04 575.  - Dioxoverbindungen  Cn H2n-4 02 130. Cn H2n-6 02 130. Cn H2n-8 02 131. Cn H2n-10 02 154.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 21. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-12}O & 74. \\ C_nH_{2n-14}O & 75. \\ C_nH_{2n-16}O & 76. \\ C_nH_{2n-18}O & 113. \\ C_nH_{2n-20}O & 119. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-20}O & 120. \\ C_nH_{2n-20}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-6}O_3S & 681. \\ C_nH_{2n-16}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-14}O_3S & 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-16}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \hline \\ - Oxyoxoverbindungen \\ \tilde{C}_n H_{2n-20} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 & 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 284. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-20} O_4 & 285. \\ C_n H_{2n-20} O_5 & 294. \\ C_n H_{2n-20} O_6 & 297. \\ C_n H_{2n-22} O_2 & 243. \\ \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbon≈ säureäthylester 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthyl≈ esternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der  Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 O4 550.  Cn H2n-6 O4 552.  Cn H2n-10 O4 552.  Cn H2n-12 O4 563.  Cn H2n-14 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-20 O4 573.  Cn H2n-20 O4 573.  Cn H2n-4 O2 130.  Cn H2n-4 O2 130.  Cn H2n-8 O2 131.  Cn H2n-8 O2 131.  Cn H2n-10 O2 154.  Cn H2n-10 O2 155.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O \ 4. \\ C_nH_{2n-6}O \ 18. \\ C_nH_{2n-6}O \ 18. \\ C_nH_{2n-6}O \ 21. \\ C_nH_{2n-10}O \ 70. \\ C_nH_{2n-11}O \ 74. \\ C_nH_{2n-11}O \ 75. \\ C_nH_{2n-11}O \ 75. \\ C_nH_{2n-11}O \ 113. \\ C_nH_{2n-11}O \ 119. \\ C_nH_{2n-20}O \ 119. \\ C_nH_{2n-20}O \ 120. \\ C_nH_{2n-20}O \ 127. \\ C_nH_{2n-20}O \ 127. \\ C_nH_{2n-20}O \ 128. \\ C_nH_{2n-20}O \ 128. \\ C_nH_{2n-20}O \ 128. \\ C_nH_{2n-30}O \ 128. \\ C_nH_{2n-30}O \ 128. \\ C_nH_{2n-30}O \ 128. \\ C_nH_{2n-30}O \ 130. \\ \hline - Monosulfonsäuren \ 678. \\ \hline - Monosulfonsäuren \ C_nH_{2n-6}O_3S \ 681. \\ C_nH_{2n-8}O_3S \ 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S \ 738. \\ C_nH_{2n-10}O_3S \ 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3S \ 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S \ 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S \ 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S \ 773. \\ C_nH_{2n-20}O_3S \ 773. \\ C_nH_{2n-20}O_3S \ 778. \\ \hline - Oxocarbonsäuren \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxover bindungen$ $\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-20} O_2 \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 \ 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-16} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-16} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \ 265. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \ 265. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-20} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-20} O_5 \ 294. \\ C_n H_{2n-20} O_6 \ 297. \\ C_n H_{2n-20} O_6 \ 297. \\ C_n H_{2n-22} O_2 \ 243. \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ 244. \\ \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 Q4 550.  Cn H2n-6 Q4 552.  Cn H2n-10 Q4 552.  Cn H2n-12 Q4 563.  Cn H2n-12 Q4 566.  Cn H2n-18 Q4 566.  Cn H2n-20 Q4 573.  Ch H2n-30 Q4 575.  - Dioxoverbindungen  Cn H2n-4 Q2 130.  Cn H2n-6 Q2 130.  Cn H2n-8 Q2 131.  Cn H2n-10 Q2 154.  Cn H2n-10 Q2 155.  Cn H2n-10 Q2 155.  Cn H2n-14 Q2 155.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-112}O & 74. \\ C_nH_{2n-114}O & 75. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 13. \\ C_nH_{2n-120}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-22}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 128. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-6}O_3S & 681. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 770. \\ C_nH_{2n-14}O_3S & 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-28}O_3S & 778. \\ \hline \\ \hline \\ Oxocarbonsäuren & C_nH_{2n-8}O_3 & 646. \\ \hline \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxover bindungen$ $\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-24} O_2 \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 \ 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \ 265. \\ C_n H_{2n-16} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 242. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 242. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-20} O_4 \ 285. \\ C_n H_{2n-20} O_5 \ 294. \\ C_n H_{2n-20} O_6 \ 297. \\ C_n H_{2n-22} O_2 \ 243. \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ 244. \\ C_n H_{2n-24} O_3 \ 279. \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 O4 550.  Cn H2n-6 O4 552.  Cn H2n-10 O4 552.  Cn H2n-12 O4 563.  Cn H2n-14 O4 566.  Cn H2n-18 O4 566.  Cn H2n-18 O4 573.  Cn H2n-20 O4 573.  Cn H2n-30 O4 575.  - Dioxoverbindungen  Cn H2n-4 O2 130.  Cn H2n-6 O2 130.  Cn H2n-8 O2 131.  Cn H2n-10 O2 154.  Cn H2n-10 O2 155.  Cn H2n-14 O2 155.  Cn H2n-14 O2 155.  Cn H2n-14 O2 155.  Cn H2n-16 O2 174.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n}-40 \ 4. \\ C_nH_{2n}-60 \ 18. \\ C_nH_{2n}-60 \ 18. \\ C_nH_{2n}-60 \ 18. \\ C_nH_{2n}-100 \ 70. \\ C_nH_{2n}-110 \ 70. \\ C_nH_{2n}-120 \ 74. \\ C_nH_{2n}-140 \ 75. \\ C_nH_{2n}-160 \ 76. \\ C_nH_{2n}-180 \ 113. \\ C_nH_{2n}-200 \ 119. \\ C_nH_{2n}-220 \ 120. \\ C_nH_{2n}-240 \ 123. \\ C_nH_{2n}-240 \ 123. \\ C_nH_{2n}-260 \ 127. \\ C_nH_{2n}-260 \ 127. \\ C_nH_{2n}-260 \ 128. \\ C_nH_{2n}-300 \ 128. \\ C_nH_{2n}-300 \ 128. \\ C_nH_{2n}-300 \ 128. \\ C_nH_{2n}-300 \ 128. \\ C_nH_{2n}-360 \ 130. \\ - Monosulfinsäuren \ 678. \\ - Monosulfonsäuren \\ C_nH_{2n}-60 \ 38 \ 681. \\ C_nH_{2n}-360 \ 38. \\ C_nH_{2n}-120 \ 38 \ 738. \\ C_nH_{2n}-120 \ 38 \ 770. \\ C_nH_{2n}-140 \ 38 \ 770. \\ C_nH_{2n}-140 \ 38 \ 770. \\ C_nH_{2n}-200 \ 38 \ 772. \\ C_nH_{2n}-200 \ 38 \ 773. \\ C_nH_{2n}-220 \ 38 \ 778. \\ - Oxcoarbonsäuren \\ C_nH_{2n}-80 \ 3646. \\ C_nH_{2n}-100 \ 3648. \\ \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 & 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 & 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 & 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxoverbindungen \\ C_n H_{2n-24} O_2 & 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 & 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 & 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 & 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 & 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 & 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 & 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ C_n H_{2n-16} O_3 & 265. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-16} O_4 & 283. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 242. \\ C_n H_{2n-18} O_4 & 284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 & 266. \\ C_n H_{2n-20} O_5 & 294. \\ C_n H_{2n-24} O_2 & 243. \\ C_n H_{2n-24} O_2 & 244. \\ C_n H_{2n-24} O_3 & 279. \\ C_n H_{2n-24} O_5 & 297. \\ \end{array}$
- stilben 546.  - stilbencarbonsäure 574.  Aminocyclo-geraniolancarbonsäure 308.  - heptancarbonsäure 302.  - hexancarbonsäure 299, 301.  - hexylessigsäure 302.  - pentendicarbonsäureäthylsesternitril 552.  Aminocymolsulfonsäure 738.  Aminoderivate der Dicarbonsäuren  Cn H2n-4 Q4 550.  Cn H2n-6 Q4 552.  Cn H2n-10 Q4 552.  Cn H2n-12 Q4 563.  Cn H2n-12 Q4 566.  Cn H2n-18 Q4 566.  Cn H2n-20 Q4 573.  Ch H2n-30 Q4 575.  - Dioxoverbindungen  Cn H2n-4 Q2 130.  Cn H2n-6 Q2 130.  Cn H2n-8 Q2 131.  Cn H2n-10 Q2 154.  Cn H2n-10 Q2 155.  Cn H2n-10 Q2 155.  Cn H2n-14 Q2 155.	$\begin{array}{c} C_nH_{2n-4}O & 4. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-6}O & 18. \\ C_nH_{2n-10}O & 70. \\ C_nH_{2n-112}O & 74. \\ C_nH_{2n-114}O & 75. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 76. \\ C_nH_{2n-116}O & 13. \\ C_nH_{2n-120}O & 119. \\ C_nH_{2n-22}O & 120. \\ C_nH_{2n-22}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 123. \\ C_nH_{2n-24}O & 128. \\ C_nH_{2n-26}O & 127. \\ C_nH_{2n-26}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 128. \\ C_nH_{2n-30}O & 130. \\ \hline \\ Monosulfinsäuren & 678. \\ \hline \\ Monosulfonsäuren & C_nH_{2n-6}O_3S & 681. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 738. \\ C_nH_{2n-12}O_3S & 770. \\ C_nH_{2n-14}O_3S & 770. \\ C_nH_{2n-16}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-20}O_3S & 772. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-22}O_3S & 773. \\ C_nH_{2n-28}O_3S & 778. \\ \hline \\ \hline \\ Oxocarbonsäuren & C_nH_{2n-8}O_3 & 646. \\ \hline \end{array}$	$\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-10} O_4 \ 674. \\ C_n H_{2n-10} O_5 \ 677. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 675. \\ C_n H_{2n-24} O_4 \ 676. \\ C_n H_{2n-24} O_5 \ 677. \\ \end{array}$ $- Oxyoxover bindungen$ $\begin{array}{c} \tilde{C}_n H_{2n-24} O_2 \ 233. \\ C_n H_{2n-8} O_2 \ 234. \\ C_n H_{2n-8} O_3 \ 247. \\ C_n H_{2n-8} O_4 \ 282. \\ C_n H_{2n-10} O_3 \ 257. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_2 \ 239. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-14} O_3 \ 258. \\ C_n H_{2n-14} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-16} O_3 \ 265. \\ C_n H_{2n-16} O_4 \ 283. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 242. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 242. \\ C_n H_{2n-18} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-18} O_4 \ 284. \\ C_n H_{2n-20} O_3 \ 266. \\ C_n H_{2n-20} O_4 \ 285. \\ C_n H_{2n-20} O_5 \ 294. \\ C_n H_{2n-20} O_6 \ 297. \\ C_n H_{2n-22} O_2 \ 243. \\ C_n H_{2n-24} O_2 \ 244. \\ C_n H_{2n-24} O_3 \ 279. \end{array}$

benzophenon 109, 110.

Aminoderivate der Aminodimethyl-cinnamal: Amino-isophthalophenon 229. Oxyoxoverbindungen crotonsaure 539. isophthalsäure 555, 556.  $C_n H_{2n-26} O_3 279$ . evelohexancarbonsäure= isopropenylbenzoesäure  $C_n H_{2n-26} O_4$  293. äthylester 306. 528. $C_n H_{2n-30} O_3 281.$ cyclohexandion 130. Aminoisopropyl-acetophenon= CnH<sub>2n</sub>—30O<sub>4</sub> 294. cyclohexenon 4. oxim 68.  $C_n H_{2n-32} O_2$  244. -- cyclohexenonimid 4. benzoesāure 513. dihydroresorcin 130.  $C_nH_{2n-32}O_3$  281. phenylacrylsäure 530, 531. Cn H<sub>2n</sub>—36 O<sub>6</sub> 298. diphenylamincarbonsäure phenylessigsäure 516. - Sulfonsäuren der Carbon≤ 449, 452. phenylpropionsäure 517. säuren 877. diphenyldisulfonsaure 796. zimtsäure 530, 531. Amino-jodphenylpropionsäure Sulfonsäuren der Oxocar= phenylpropionsäure 516, bonsäuren 882. 505.kresolsulfonsäure 818, 819, Sulfonsäuren der Oxover zimtsäurenitril 530. bindungen 860. Amino-dinitroanilinobenzol= 820. Sulfonsäuren der Oxycar= sulfonsäure 714. kresotinsäure 601, 603. bonsäuren 881. diphensäure 566. kresotinsäureäthylester Sulfonsäuren der Oxyoxos Aminodiphenyl-äthersulfon= 603; s. auch 601. saure 813, 814. lauronsäure 306, 307. verbindungen 869. Sulfonsäuren der Oxyveramincarbonsäure 356, 449,  $\rightarrow$  menthanon 2, 3. - menthenon, Oxim des 6. bindungen 806. 451. Sulfonsäuren der Sulfinaminearbonsäuresulfon= menthon 2, 3. säuren 883. säure 716. Aminomesitylen-aldehyd 65. Tetracarbonsäuren 575. amindisulfonsäure 718. dicarbonsäuredinitril 563. - Tetraoxoverbindungen aminsulfonsäure 711, 713, säure 510. 232. 717. 718. - sulfonsäure 737. Tetrasulfonsäuren carbonsäure 539. Aminomethoxyphenyl-aceton  $C_n H_{2n-12} O_{12} S_4$  803. cyclopentendion 227. dicarbonsaure 566.  $C_n H_{2n-14} O_{12} S_4 803.$ – hydracrylsäure 637. Tricarbonsäure 575. disulfonsäure 794. zimtsäure 631. sulfidearbonsäure 579. - Trioxoverbindungen 231. Aminomethyl-acetophenon sulfoncarbonsaure 598. Trisulfonsäuren 64. sulfonsäure 771. acetylaminoanthrachinon  $C_n H_{2n-12} O_9 S_3$  799.  $C_n H_{2n-14} O_9 S_3$  803. valeriansäure 544. 201, 207. Amino-diphenylylamino- $C_n H_{2n-22} O_9 S_3 803.$ aminoanthrachinon 198, 205, 211, 212, 213. campherylidenessigsäure Amino-desmotroposantonige Säure 628. 647.aminobenzoesaure 448, ditoluidinomethylchinon= 449. desoxybenzoin 103. - diäthylaminobenzoesäure bistolylimid 151. anthrachinon 221. anthranol 117. ditoluidinotoluchinon= 449. dianilinobenzolsulfonsäure bistolylimid 151. anthron 117. erythrooxyanthrachinon 719. benzalacetophenon 118. 267, 268, 272, 273, 277. benzaldehyd 57, 58, 59. dibenzoylbenzol 229. dibenzvlamincarbonsäure flavopurpurin 295. benzamid 485; s. auch 480, fluorenon 113. benzoesäure 477, 478, 479, Aminoformamino- s. auch dibromphenylpropionsäure 480, 481, 483, 485, 487. benzonitril 477, 483, 485;  ${\bf Ureido}$ -. dihydrocampholytsäure Amino-formaminonaphthalin= s. auch 478, 482, 487, 488. sulfonsäure 768. 307.benzophenon 105, 106, 107. dihydrolauronolsäure 306. formylbenzoesaure 653. dimethoxyphenylaceton formylphenylalanin 502. benzophenoncarbonsäure formyltyrosin 615. 667. 256.dimethylacetophenon 67. gallussäureäthylester 639. benzophenonsulfonsäure Aminodimethylamino-acetohemipinsäure 644. 861. phenon 56. hexahydrobenzoesäure benzoylameisensäure 656. 299, 301. anthrachinon 198. benzovlbenzoesäure 667. benzalacetophenon 117. hippursäure 390. chalkon 118. hydratropasäure 507, 508. Aminomethylchinon-aniltolyls benzoesäure 449, 451. - benzolsulfonsäure 713, 718. hydrindon 71. imid 147. chalkon 117. - hydrocumarsaure 604, 605. bistolylimid 147. - hydrozimtaldehyd 63. dibenzalaceton 119. imid 146, 149. Aminodimethyl-benzaldehyd hydrozimtsäure 491, 493, imidaminoanil 147. 65. 494. imiddimethylaminoanil benzoesäure 510. isoanthraflavinsäure 292. 147.

isodurylsäurenitril 514.

imidoxim 148.

Aminomethylchinon-oxy methylanil 147.

tolylimid 147.

Aminomethylcyclohexancarbonsaure 302, 303, 304.

 carbonsäuremethylester 305.

carboylaminomethylcyclohexancarbonsaure 304.

Aminomethyl-cyclopentan= carbonsaure 302.

- diacetylbenzol 154.

 diphenylamincarbonsäure 449, 452.

diphenylaminsulfonsäure 714.

diphenylmethancarbon= säure 543.

isophthalsäure 561.

isopropylbenzolsulfonsäure

 isopropylchinonimid 153. naphthalinsulfonsäure 770.

oxanilsäuresulfonsäure 728, 732.

Aminomethylphenyl-acryl= säure 526, 527.

auramin 97.

buttersäure 515. glyoxylsäure 656.

heptatriencarbonsäure  $5\bar{3}9.$ 

- tartronsäure 642.

Aminomethyl-zimtaldehyd 73. zimtsäure 526, 527.

zimtsäurenitril 526, 528.

Aminonaphthacenchinon 228. Aminonaphthalin-dicarbon= säure 566.

disulfonsăure 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792.

– sulfonsäure 738, 739, 744, 748, 750, 752, 757, 758, 760, 763, 765.

tetrahydridsulfonsäure 738.

tetrasulfonsäure 803.

trisulfonsäure 800, 801, 802.

Amino-naphthalsäure 566. naphthochinon 161, 171. Aminonaphthochinon-imid

161. imidsulfonsäure 862.

- oxim 159, 160, 162.

sulfonsäure 862.

Amino-naphthoesäure 533, 534, 535, 536, 537.

naphthoesäuredisulfon: säure 880.

Aminonaphthol-āthyläthers sulfonsäure 848, 849.

disulfonsāure<sup>1</sup>) 838, 839, 840, 843, 844, 845, 851, 852.

 methyläthersulfonsäure 848.

sulfonsäure<sup>2</sup>) 822, 823, 828, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 845, 846, 847, 848, 849, 850, 851.

– trisulfonsäure 845, 853.

Amino-naphthylamino= benzoesäure 452.

naphthylmethansulfons säure 770.

nitrophenylpropionsäure 506.

önanthophenon 70.

opiansaure 677.

orsellinsäureäthylester

Aminooxo- s. auch Oxoamino-. Aminooxo-carbonsäuren 646. - sulfonsäuren 860.

Aminooxy- s. auch Oxyamino-. Aminooxy-aminophenyl propionsaure 622.

anilinobenzolsulfonsäure

 benzylsulfonsäure 819, 820.

carbonsäuren 577.

 isopropylbenzoesäure 625, 626.

- methylanilinobenzolsulfon $\circ$ säure 715.

 methylbenzoesäure 600, 601, 603.

methylbenzonitril 604. naphthoylbenzoesäure 676,

-- oxocarbonsäuren 674.

 oxosulfonsäuren 869. phenylpropionsäure 604,

605, 621, 623, 624. sulfonsäuren 804.

 sulfophenylpropionsäure 882.

Amino-perezon 257.

peribenzanthron 123.

phenacetaminoessigsäure

phenacetursäure 456.

Aminophenacetylglycin 456. Aminophenacyl-acetat 236.

alkohol 236.

phenanthron 230.

Aminophenanthren-carbon= säure 547.

chinon 220.

Aminophenetolsulfonsäure 807, 813.

Aminophenol-disulfonsäure 817, 818.

sulfonsäure 806, 810, 811, 812, 813, 814, 816, 817.

sulfonsäureanilid 808, 815. Aminophenyl-aceton 62.

acetylsorbinsäure 660.

acrylsaure 517, 520, 521, 524.

äthylidenmalonsaurenitril 564.

alanin 507.

- aminobenzylketon 105.

aminophenylacrylsäure= nitril 545.

aminostyrylacrylsäure: nitril 547.

anilinonaphthylketon 121. auramin 95, 96.

butadiencarbonsäure 532.

buttersäure 511, 512.

butylencarbonsäure 529. carboxyphenylacrylsäure 574.

carboxyphenylacrylsäure: nitril 574.

carboxyphenylguanidin

crotonsäure 526.

cyclopropancarbonsäure

cyclopropandicarbonsaure

essigsäure 456, 459, 460. Aminophenylessigsäure-

äthylester 460; s. auch 456, 461.

anilid 455.

nitril 456, 457, 462.

sulfonsäure 880.

Aminophenyl-glutarsäure 562.

glycerinsäure 637.

 glycinsulfonsäure 712. glyoxylsäure 648, 650,

651.

guanidinobenzoesäure 405. hydracrylsäure 623.

isobernsteinsäure 561.

isobuttersäure 512. methacrylsäure 526.

1) Aminonaphtholdisulfonsäure K 839. — Aminonaphtholdisulfonsäure H 840. — Amino-

naphtholdisulfonsäure L 843. — Aminonaphtholdisulfonsäure B 844. 2) Aminonaphtholsulfonsäure M 823. — Aminonaphtholsulfonsäure J 823. — y-Aminonaphtholsulfonsäure, Aminonaphtholsulfonsäure G 828. — Aminonaphtholsulfonsäure H 832. — Aminonaphtholsulfonsäure S 835. — Aminonaphtholsulfonsäure B 848. — Aminonaphtholsulfonsäure R 849.

Aminophenyl-methoxynaph= thylketon 244.

- methoxynaphthylketon: sulfonsäure 869.
- milchsäure 623, 624.
- naphthochinon 226.
- naphthylamindisulfon= säure 785.
- naphthylaminsulfonsäure  $7\bar{6}3.$
- naphthylketon 120.
- oxysulfonaphthylharnstoff
- propiolsäure 531.
- propionaldehyd 63.
- propionsäure 491, 493, 494, 495, 498, 507, 508.
- tartronsäure 641.
- thioacetylameisensäure 654.
- thioessigsäureamid 459.
- tolylacrylsäure 546, 547.
- ureidonaphtholsulfonsäure 826.
- valeriansäure 515.
- vinylessigsäure 525.
- vinylmalonsäureäthyl= esternitril 564.
- zimtsäure 544.
- zimtsäurenitril 545.

Amino-phloroglucindicarbon= säurediäthylester 645.

- phthalsäure 552, 553.
- phthalsäuresulfonsäure 880.
- pinocamphonoxim 9.
- pipitzahoinsäure 257.
- podocarpinsaure 628.
- propiophenon 59, 60, 62.
- propylacetophenonoxim
- propylacetylbenzol, Oxim
- propylbenzoesäure 512.
- protocatechusäureäthyl= ester 635.
- purpuroxanthin 287, 288, resacetophenon 253.
- resorcindisulfonsäure 858.
- resorcinsulfonsäure 857.
- resorcvlsäure 634.
- säuren 299.
- salicylaldehyd 234.
- salicylsäure 577, 579.

Aminosalicylsäure-äthylester 580; s. auch 577.

- methylester 580; s. auch 577.
- sulfonsäure 881; s. auch Sulfoaminosalievlsäure. Aminostilben-carbonsäure
- 546.
- carbonsäurenitril 546.
- dicarbonsaure 574.
- sulfonsäureamid 772.

Aminostyryl-acrylsäure 532.

- acrylsäuremethylester 532.
- essigsäure 525.
- propionsäure 529. Amino-sulfinsäuren 678.
- sulfoanilinoacetamino
  - anilinobenzolsulfonsäure 719.
- sulfomethylanilinoanthra: chinon 722.
- sulfonsáuren 679.
- sulfophenylpropionsäure
- terephthalmethylester= säure 558, 559.
- terephthalsäure 558.
- Aminoterephthalsäuredibenzylester 559.
- dimethylester 559.
- methylester 558, 559. Aminotetra-hydrobenzoes
- säureäthylester 309.
- hydronaphthoesäure 530.
- methylevelopentanearbon= säure 308.
- methyldiphenylamin= disulfonsäure 735.
- Amino-thiobenzamid 383, 418, 447.
- thionaphtholsulfonsäure 836.
- thymochinonimid 153.
- thymolsulfonsäure 821.
- tolubenzylaceton 68. Aminotoluchinon-aniltolyl=
  - imid 147. bistolylimid 147.
- imid 146, 149.
- imidaminoanil 147.
- imiddimethylaminoanil 147.
- imidoxim 148.
- oxymethylanil 147.
- tolylimid 147.
- Aminotoluidino-anthrachinon 197, 199.
- anthrachinonsulfonsaure
- 868. benzoesäure 449, 452.
- benzolsulfonsäure 714.
- methylphenylessigsäure
- Aminotoluol-disulfonsäure 781, 782.
- sulfinsäure 678.
- sulfonsäure 720, 722, 723, 726, 728, 730, 732, 733.
- sulfonylglycin 729.
- thiosulfonsäure 722, 730. Aminotoluyl-aldehyd 57, 58, **5**9.
- säure s. Aminomethyl= benzoesäure.
- säureamid 485; s. auch 480, 482.

- Aminotoluvlsäurenitril s. Aminomethylbenzonitril.
- Aminotolyl-essigsäure 509.
- propionsaure 512, 514. zimtsäure 546, 547.
- Aminotrimethyl-athylidenbicycloheptanon 21.
  - anthrachinon 225.
- benzaldehyd 67.
- benzolsulfonsäure 737.
- benzonitril 514.
- benzophenon 112.
- bicycloheptanon 10, 17; Oxim des 9.
- evclobutanisobernstein= säure 551.
- cyclobutanisobernstein= säureäthylester 552.
- cyclohexancarbonsäure= äthylester 307.
- cyclopentancarbonsäure 306, 307.
- isophthalsäuredinitril 563.
- methylenbicycloheptanon 19.
- Amino-tyrosin 622, 623.
- ureidobenzoesäure 449, 453.
- uvitinsäure 561.
- vanillin 252.
- vanillinsäure 635.
- veratrumsäure 634, 635.
- xylenolsulfonsäure 821.
- xylidinoanthrachinon 200.
- xylidinobenzoesäure 449, 452.
- xylolsulfonsäure 734, 735, 736, 737.
- xylylaceton 68.
- xylylsäure 510.
- zimtsäure 517, 520, 521, 524.
- Anästhesin 422.
- Anhydro-bisdiketohydrinden= carboxyanil 395.
  - bisphenacylamin 175.
- diaminosulfonaphthyl= aminotriphenylcarbinol 763.
- phenylhippursäurephenyl≤ ester 470.
- tetrakisaminobenzaldehyd
- trisaminobenzaldehyd 23. Anilindiessigsäurecarbon=
- säure 354. Anilindisulsonsäure 778, 779, 780.
- Anilino-acetaminobenzol= sulfonsäure 715.
- acetaminochinon 142.
- acetaminonaphthochinon **261**, 262.
- acetophenon 51. — acetylbrenzcatechin 255.

893

Anilino-naphthalindisulfon: Anilino-acetyldibenzyl 111. Anilinodibenzovl-äthan 175. acetylpyrogallol 283. – methan 175. säure 784, 792. — acetyltoluol 64. naphthalinsulfonsäure propylen 225. 742, 746, 749, 751, 753, 758, 760, 762, 764, 765. äthylidenbenzoylaceton — styrol 230. 155. Anilinodihydrocarvoxim 7. alizarinmethyläther 287. Anilinodiketo-methylphenyl= naphthochinon 162. --- anilinonaphthochinon 167. hydrinden 224. Anilinonaphthochinon-anil phenylhydrinden 221. anissäure 592. 163.- anthrachinon 176, 179. – tolylhydrinden 224. dianil 165. anthrachinonanil 176. Anilinodimethyl-athylon= - sulfonsäure 863. anthrachinonsulfonsäure cyclohexenon 131. – sulfonsäureanil 862. cyclohexenon 5. Anilino-naphthoesäure 535. 868. benzalacetophenon 117. cyclohexenonanil 5. naphtholdisulfonsäure 839, 840, 842. – benzalacetvlbenzoyl≤ propiophenon 68. methan 225. naphtholsulfonsäure 824, Anilinodioxohydrindyl= - benzalbenzovlaceton 225. naphthochinon 232. 830. 836. - benzaldehyd 37. Anilinodiphenyl-acetonanil nitrophenylisobernstein= benzalpropionsäure 525. säuredimethylester 562. benzoesäure 327. äthylbenzylketon 126. nitrophenylmilchsäure benzoesäuresulfonsäure benzoylbuttersäurenitril 878. 669.nitrophenylpropionsäure benzoldisulfonsäure 779. chinon 227. 494.benzolsulfonsäure 699. — cyclopentadienolon 243. oxyanilinonaphthalin= — benzophenon 77. — cyclopentendion 227. sulfonsäure 755, 768. benzoylacrylsäure 659. essigsāure 539. perezon 257. - benzoylnaphthochinon 231, 232. phenolsulfonsäure 808, — milchsäureamid 631. propiophenon 125. 811, 817. benzoylpropionsäure 656. Anilinoessigsäurecarbonsäure Anilinophenylathyl butyl Anilinobenzyl-acetessigsäure= 348, 435. keton 70. äthylester 658. Anilinoformylamino- s. heptylketon 701 --- acetessigsäureāthylester= Phenylureido-. hexylketon 70. Anilinoformylisatinsäure 649. isopropylketon 69. oxim 658. nonylketon 70. — acetessigsäureäthylester= Anilinoformylisatinsäureoximacetat 658 äthylimid 649. Anilinophenyl-äthyloncyclo≤ acetessigsäuremethyl= - imid 649. hexenon 174 ester 657. -- oxim 649. äthylpropylketon 69. - acetophenon 108. — phenylhydrazon 649. äthyltolylketon 111. acetylaceton 154. Anilinoformyl-jodphenyl= — cyclohexenon 74. benzalaceton 118. alanin 506. essigsäure 463. - leucylphenylalanin 504, benzovlaceton 175. Anilinophenylessigsäure-amid — benzoylessigsäureäthyl= 505.  $46\bar{3}$ . ester 668. -- phenylalanin 495, 503. benzalamid 464. — desoxybenzoin 125. phenyloxamid 400. cuminalamid 464. lävulinsäure 659. — tyrosin 615. – nitril 464. Anilino-gallacetophenon 283. malonsāure 561. Anilinophenyl-glyoxylsäure - malonsäuredimethylester hexahydrobenzonitril 299. 653. indandion 221. 562; s. auch 561. hydratropasäureamid 508. oxyäthylidenaceto= hydratropasäurenitril 508. – isobernsteinsäure 561. isobutyrophenon 66. phenon 243. isobernsteinsäuredi\* Anilino-butyrophenon 65. isopropylphenylessig= methylester 562; s. auch - butyryldibenzyl 113. säure 516. 561. – campher 12. juglon 263. — milchsäure 625. carbathoxyphenylacryl= menthanolon, Oxim des – naphthochinon 226. säureäthylester 564. nitrophenyläthylbenzyl= menthenon, Oxim des 7. chinizarin 288, 289. keton 127. chinonanil 136. Anilinomethyl-acetophenon propionsäureamid 508. — chinonaniloxim 136. propionsäurenitril 508. benzoesäure 488. — chinonimidanil 136 propiophenon 108. benzonitril 479, eyancyclohexan 299 tartronsäure 642. 483; s. auch 488. cyclohexenoltetron 294. vinylessigsäure 525. chinon 148, 149. cyclopentadienoldicarbon= Anilino-pipitzahoinsäure 257. säurediäthylester 640. chinonanil 149. - propionyItoluol 66. phenylindandion 224. propionylxylol 68. – cyclopentandionanil 130. - propiophenon 61, 62. - cyclopentenon 4. propiophenon 66. Anilinonaphthacenchinon 228. desoxybenzoin 103. purpuroxanthin 288.

Anilino-salicylsäure 581.
— tetrahydrobenzoesäure=
äthylester 309.

--- tetrahydronaphtho= chinon 154.

Anilinothioessigsäureamidcarbonsäure 350.

 carbonsäureäthylester 352.

carbonsäuremethylester
 351.

Anilino-thioformylauramin 95.

-- toluchinon 148, 149.

-- toluchinonanil 149. tolylessigsäure 509.

- tolylindandion 224.

-- triphenylpropionsäure 549. Anilin-sulfinsäure 678.

sulfonsäure 681, 688, 695.thiosulfonsäure 695.

Anisalamino-acetophenon 48. — anisalacetophenon 242.

--- benzoesäure 431.

-- benzoesäureäthylester 431.

 bismethoxyphenylbutans tetracarbonsäurediäthyls esterdinitril 646.

 bismethoxyphenyldis cyanbutandicarbons säurediäthylester 646.

— zimtsäureäthylester 522. Anisidino-äthylidenacetos

phenon 73.
— benzalpropionsäurenitril

- benzoesäure 331, 332.

-- campher 12.

- naphthoesäure 535.

- naphthoesäureanisidid 535.

naphtholdisulfonsäure 842.
 nitrobenzalpropionsäure nitril 526.

 nitrophenylvinylessig= säurenitril 526.

— phenylessigsäure 468.

Anisidinophenylessigsäureamid 469.

— benzalamid 469. — nitril 468, 469.

Anisidinophenylvinylessigs säurenitril 525.

Anisoyl-aminobenzoesäure 355.

— anthranilsäure 355.

Anthrachinon-blau 706, 725. violett 725.

Anthrachinonyl-acetaminosanthrachinonylamin 212.

- acetylnaphthylendiamin 182.

- aminobenzanthron 180.

- anthrachinonylamin 193.

anthrachinonylthiogly=
 kolsäureamid 182.

Anthrachinonyldimethoxy anthrachinonylamin 291.

Anthrachinonylen-bisaminos benzanthron 206.

 bisaminotoluolsulfonsäure 722, 725.

bisoxamidsäure 208, 214.
bisoxymercaptoacet

aminoanthrachinon 271.
--- bisoxythioglykolcyl=
aminoanthrachinon 271.

- diurethan 208.

Anthrachinonyl-mercaptoessigsäureanthrachinonylamid 182.

— methoxyanthrachinonylamin 269, 273.

— methylaminoanthras chinonylamin 211, 212.

— methylanthrachinonyls amin 222.

naphthylendiamin 182.
nitroanthrachinonylamin

nitroanthrachinonylamin
 196.

nitrooxyanthrachinonylamin 267.

— oxamidsäure 181.

 oxyaminoanthrachinonyls amin 274.

 toluidinoanthrachinonyl= amin 211.

— urethan 182, 194. Anthracitschwarz 792.

Anthragallelamid 287. Anthranilsäure 310.

Anthranilsäure-acetalylamid 321.

- äthylamid 320.

— äthylester 319.

— amid 320.

amidoxim 322.aminoanilid 321.

-- aminomethylanilid 322.

amylester 319.
 anilid 320.

– anno 520. – benzalhydrazid 323.

chloriddiphosphinsäurestetrakischlorformylsanilid 365.

- chloridoxychlorphosphin

— diäthylaminoäthylester 320.

diessigsäure 354.

— hydrazid 323.

hydroxylamid 322.isoamylester 319.

— isobutylester 319. — methoxyallylphenylester

319. — methylamid 320

methylamid 320.methylanilid 321.

methylester 317.nitril 322.

- oxyphenylester 319.

Anthranilsäure-phenylester 319.

-- phosphinsäuretriphenylsester 364.

— sulfonsäure 878, 879.

— toluidid 321.

-- xylidid 321. Anthranoyl- s. auch (2)-Aminobenzoyl-.

Anthranoyl-anthranilsäure 358.

— anthranilsäureäthylester 360.

anthranilsäuremethylsester 360.

methylanthranilsäure 360.phenylanthranilsäure 360.

Anthrapurpurinamid 292.

Auramin 91, 92.

Auramin G 110.

Auramintrisjodmethylat 98. Azido-aminobenzoesäure 418.

— carboxyphenyloxamid= säure 418.

Azophenin 140. Azorubin 741. Azotolin 151.

# В.

Benzalacetophenon-anilin 108.

- naphthylamin 108.

— toluidin 108.

Benzalamino-acetophenon 47.

- anisolsulfonsäure 808.

- anthrachinon 193.

benzalacetophenon 116.benzoesäure 334, 395, 430.

- benzolsulfonsäure 701.

-- campheroxim 13.

chalkon 116.
diphenylbutantetracars
bonsäurediäthylesterdinistril 576.

 diphenyldicyanbutandis carbonsāurediāthylester
 576.

- naphthalinsulfonsäure 742, 746, 749.

-- phenolsulfonsäure 808. Benzalaminophenyl-cyaniso=

Benzalaminophenyl-cyamsobuttersäureäthylester 563.

cyanisobuttersäureamid
 563.

- essigsāurenitril 469.

— milchsäure 623. Benzalamino-purpuroxanthin

288.

salicylsäure 577, 581.
 Benzalanilin-acetessigsäure=
 äthylester 658.

acetessigsäuremethylester
 657.

Benzalanilin-benzovlessigs säureäthylester 668. methylacetessigsäure=

äthylester 659.

– sulfonsäure 701. Benzalanthranilsäure 334.

Benzaldehvd-acetaminoben= zovlhydrazon 339.

aminobenzoylhydrazon 323, 391.

nitroaminobenzovlhydra= zon 416, 440.

Benzal-naphthionsäure 742. naphthylaminsulfonsäure 742, 746, 749.

- pinennitrolamin 10.

-- sulfanilsäure 701.

Benzamidino-camphervliden essigsäure 647.

 isobutyrophenon 937. Benzamino-acetophenon 43, 48, 54,

- acetoveratron 255.

– acetylbrenzcatechindi≈ äthyläther 255.

acetylbrenzcatechindis methyläther 255.

äthylbenzoesäure 509.

anilinonaphthochinon 167.

anthrachinon 181, 194. benzalaceton 72.

benzaldehyd 26.

benzamid 341.

benzhvdrylchinon 227. benzoesäure 340, 397, 433.

Benzaminobenzoesäure-äthyl= ester 341, 397; s. auch 433.

anilid 342, 397.

methylamid 342.

methylester 341.

Benzamino-benzolsulfonsäure 703.

benzonitril 342, 397.

- benzophenon 78, 83.

benzoylpseudocumol 112.

butyrophenon 66. - campher 14.

cinnamalanilin 70.

cumarsäure 627.

cyclohexancarbonsäure **30**0.

 cyclohexancarbonsäures äthylester 301; s. auch 300.

 cyclohexylpropionsäure 306.

Benzaminodimethyl-benzaldes hydoximbenzoat 65.

benzophenon 109.

diphenylaminear bonsäure 449.

Benzaminohexahydrobenzoe= säure 300.

Benzamino-hexahydrobenzoes säureäthylester 301;

s. auch 300.

hydrozimtsäure 490, 494; s. auch Benzoylphenyl= alanin.

isopropenylbenzoesäure  $5\bar{2}9.$ 

isopropylzimtsäure 531.

menthanon 3.

menthon 3.

mesitylenaldehydoxim= benzoat 65.

Benzaminomethyl-anthrachis non 222.

benzoesäure 480, 483.

benzonitril 486.

benzophenon 105, 106.

cyclohexancar bonsaure 305.

 phenylglyoxylsäure 656. Benzamino-naphthalinsulfon= säure 743.

naphtholsulfonsäure 825.

oktahydrozimtsäure 306. phenolsulfonsäure 815.

Benzaminophenyl-auramin 95, 97.

buttersäure 511.

butylencarbonsäure 530.

essigsäure 457, 470. glyöxylsäure 649.

isobuttersäure 512.

propionsäure 490, 494; s. auch Benzoylphenylalanin.

valeriansäure 515.

Benzamino-phthalsäuredime= thylester 554.

propiophenon 59, 61.

resacetophenon 253.

salicylsäure 583.

styrylpropionsäure 529; s. auch Benzaminophes nylbutylencarbonsäure.

toluolsulfonsäure 730.

toluylsäure s. Benzamino= methylbenzoesäure. toluvisäurenitril 486.

tolylpropionsäure 512.

trimethylbenzophenon 112.

zimtaldehyd 70. zimtaldehydanil 70.

zimtaldoxim 71. – zimtsäure 519.

Benzglykocyamin 404.

Benzidin-carbonsäure 539. dicarbonsaure 567, 568.

disulfonsäure 794, 795.

sulfonsäure 770.

tetracarbonsäure 576.

trisulfonsäure 803. Benzkreatin 404, 408. Benzochinon- s. Chinon-. Benzoechtscharlach 824, 826. Benzoesäure-campheryldithio= carbamidsäureanhydrid

sulfonsäurephenacylamid

Benzolsulfamino-acetophenon 48.

benzamid 362.

benzoesäure 360, 437.

Benzolsulfaminobenzoesäureäthylester 361.

anilid 362.

- methylamid 362.

- methylester 361.

Benzolsulfamino-benzolsuls fonsäure 706.

benzonitril 411.

benzophenon 85.

benzovlchlorid 361.

cyclohexancarbonsäure= äthylester 300.

hexahydrobenzoesäure: äthylester 300.

menthanon 3.

menthon 3.

naphthalinsulfonsäure 744.

propiophenon 60. salicylsäure 578.

Benzolsulfonyl-anilinomethy= lencampher 21.

anilinsulfonsäure 706. anthranilsäure 360.

Benzolsulfonylanthranilsäureäthylester 361.

amid 362.

 anilid 362. chlorid 361.

- methylamid 362.

methylester 361. Benzolsulfonylanthranovl-

anthranilsäure 362. benzolsulfonvlanthranils saureathylester 363.

methylanthranilsaure 362. Benzolsulfonylcarboxyphenyl= glycin 363.

Benzolsulfonylchloraminoacetophenon 49.

- benzophenon 85.

propiophenon 60.

Benzolsulfonyl-hexahydro= anthranilsäureäthylester

 methylaminoacetylbrenz= catechindibenzolsulfonat

 methylaminobenzamid 363.

methylanthranilsäureamid 363.

tetrasulfonsäure 803, 804. – naphthionsäure 744.

naphthylaminsulfonsäure 744.

Benzolsulfonyl-nitrobenzoyls aminobenzoesäureäthyls ester 363.

-- nitrobenzoylanthranils säureäthylester 363.

 phenylglycincarbonsäure 363.

sulfanilsäure 706.

- tyrosin 618.

Benzoorange R 741.

Benzophenon-aminobenzoylshydrazon 323.

- carboxyanil 430.

Benzoyl-acetoncampherylimid 13.

acetylaminoacetophenon
 44.

āthylharnstoff 62.

- äthylphenylthioharnstoff 62.

äthylphthalamidsäure 61.
anilinoacetophenon 54.

- anilinopropiophenon 61.

anilinsulfonsäure 703.
anthranilsäure 340.

Benzoylanthranilsäure-äthylsester 341.

- amid 341.

-- anilid 342.

- methylamid 342.

— methylester 341.

nitril 342.

Benzoyl-apomorphinchinon 292.

- auramin 95.

azotid 469.

 benzylamincarbonsäure 483.

Benzoylbromamino-benzophenon 85.

- propiophenon 60.

Benzoylchloramino-acetophes non 48.

benzophenon 78, 84.

propiophenon 60.

Benzoylcyanid, Methylaminos carboxyanil des 449.

Benzoylhexahydro-anthranils säure 300.

 benzylaminearbonsäure 305.
 Benzoyl-bevylohthalamide

Benzoyl-hexylphthalamids säure 70.

- isatinsäure 649.

Benzoylmethylamino-benz= aldehyd 26.

– benzoesäure 342.

Benzoyl-morphothebainchis non 296.

- naphthionsäure 743.

 naphthylaminsulfonsäure 743. Benzoylnitrobenzaminobenzoylhydrazin 417, 440.

Benzoyloxy-acetaminoacetophenon 236.

acetaminomethylacetos
 phenon 238.

 aminobenzoesäuremethyl= ester 580, 594.

benzaminoacetophenon
 236.

Benzoyloxydimethylaminophenylpropionsäureäthylester 624.

dimethylamid 624.

Benzoyloxyphenacylbenzamid 236.

Benzoylphenyl-alanin 495, 501.

- alanylglycin 502.

carbamidsäureäthylester 84.

carbamidsäuremethylester 84.

carbonimid 84.

Benzoyl-phenylendiaminsuls fonsäure 715.

 phenylglycincarbonsäure 353.

Benzoylphenylglycincarbons säure-äthylester 353.

 diäthylester 353.
 Benzoylphenyl-iminobenzalpropionsäurebenzoylphenylamid 84.

- isocyanat 84.

– isothiocyanat 84. – oxamidsäureäthylester 84.

— oxamidsaureatnylester — senföl 84

thioharnstoff 84.

urethan 84.

Benzoyl-pulegonamin 3. — sulfanilsäure 703.

- toluidinodimethylcyclohexenontolylimid 6.

- tyrosin 605, 614, 622.

Benzylamincarbonsäure 478, 483, 487.

Benzylamino-acetophenon 42, 53.

- acetylbrenzcatechin 255.

— acetyforenzcatechin — anthrachinon 180.

benzaldehyd 37.
benzoesaure 330.

- carvenonoxim 7.

carvenonoxim 7.
 dihydrocarvoxim 8.

- menthanon, Oxim des 1, 3.

menthenon, Oxim des 6, 7, 8.

- menthonoxim 3.

 naphthalindisulfonsāure 787.

naphthalinsulfonsäure 742.
naphthochinon 166.

Benzylamino-naphtholdisul= fonsäure 842.

phenyltartronsäure 642.
tetrahydrocarvoxim 1.

trimethylcyclohexanon,
 Oxim des 1.

Benzylanilino-benzylketons anil 109.

diphenyläthylketon 126.
methylenacetophenon 71.

phenylessigsäurenitril 468.
 phenylnitrophenyläthyls

keton 127. Benzyl-anthranilsäure 330.

- auramin 94.

- cyanbenzylanilin 468.

- diphenacylamin 54.

formylaminobenzoesäure 337.

 formylanthranilsäure 337.

hippursäure 495, 501.
 Benzyliden- s. Benzal-.
 Benzylnaphthionsäure 742.

Benzylnaphthylamin-disulfonssäure 787.

sulfonsäure 742.

Benzyl-nitroanilinodiphenyl= äthylketon 126.

nitrosaminoacetophenon
 44.

 oxydimethylaminobenzos phenon 240.

phenacylamin 53.

phenylglycincarbonsäure
 352.

toluidinodiphenyläthylketon 126.

Bi- s. Bis- und Di-. Bindoncarboxyanil 395. Bis- s. auch Di-.

Bisacetamino-acetophenon 56.

- anthrachinon 200, 207, 214, 215, 216.

- benzaldazin 26.

— benzalhydrazin 26.

- benzamid 454.

benzoesäure 448, 452.
benzoesäureäthylester 454.

benzophenon 87, 88, 99.

- chinon 142, 146.

dibenzylmalonsäuredinitril
 572.

dimethylbenzophenon 111.
dimethyldiphenyldisulfons

säure 797.
Bisacetaminodiphenyl-dicars
bonsäure 569.

disulfonsäure 795.

methandicarbonsäure 570.
sulfonsäure 771.

Bisacetaminoisophthalsäure 557.

Bisacetaminoisophthalsäurebisisoamvlamid 558.

diathylester 557.

dimethylester 557.

Bisacetamino-methylbenzoe= säure 484.

naphthochinon 173, 263. phenacylseleniddichlorid

236.

phenylazimethylen 26.

terephthalsaurebisisoamyl= amid 560.

terephthalsaurediathyl= ester 560.

toluylsäure 484.

Bisacetylphenylmalonamid

Bisäthylamino-anthrachinonsulfonsäure 865.

anthrarufin 290.

dimethylbenzophenonimid

methylbenzalphenylendi= amin 57.

methylisopropylchinon 154.

thymochinon 154.

Bisäthyl-benzylaminotriphes nylcarbinoldisulfonsäure 856.

sulfobenzylaminotriphe= nylcarbinol 732.

 sulfobenzylaminotriphe= nylcarbinolsulfonsäure 855, 856.

sulfonaminophenyläthan

Bisaminobenzal-hydrazin 25, 31.

phenylendiamin 31.

Bisaminobenzoyl-äthylendis amin 321.

hydrazin 323.

Bisamino-brommethoxyben= zoyläthylamin 237. formylphenylguanidin 347.

Bisaminophenyl-acrylsäure= nitril 545, 546.

azimethylen 25, 31.

butadiencarbonsäurenitril 547.

cvanbutadien 547.

cyanisobuttersäureamid 572.

cyclobutandicarbonsäure 574.

Bisaminotoluolsulfonylphe= nylendiamin 729.

Bisanilino-anilinochinonimid= anil 143.

benzylacetondicarbon= säurediäthylester 671. Bisanthrachinonylaminoanthrachinon 200, 207, 214, 215, 216.

chrysazindimethyläther 292,

dimethylanthrachinon 225. Bisanthrachinonyl-mercaptos

acetaminoanthrachinon

thioglykoloylaminoanthra= chinon 201.

thioglykoloylaminoanthra= rufin 291.

Bisbenzamino-anthrachinon 201, 207, 214.

anthrarufin 291.

cyclobutandion 130.

diphenyldicarbonsäure 569.

diphenylmethandicarbon= saure 570.

methylanthrachinon 224. - methylbenzophenon 106.

tetramethyldiphenylessig= säure 544.

Bisbenzoyl-äthylamin 62.

isopropylamin 66.

methylaminobenzophenon 99.

phenylharnstoff 84.

phenylthioharnstoff 84.

Bisbenzylsulfonaminophenyläthan 46.

Bisbromoxyformylbenzylmethylamin 237.

Biscarbathoxy-aminoanthra= chinon 208.

methylaminodiphenyl= methandicarbonsauredi= äthylester 571.

phenylharnstoff 406. phenylphthalamid 402, 434.

Biscarbomethoxy-amino= benzoesäure 453.

methylaminodiphenyl= methandicarbonsäuredi= methylester 571.

phenylharnstoff 406, 434.

phenyloxamid 399. Biscarboxy-athylaminophes

nylessigsäure 473. — anilinochinon 357.

anilinochinoncarboxyanil

methylaminodiphenyl= methandicar bonsäure 570.

Biscarboxyphenyl-äthylendisamin 355, 410.

benzidin 357.

brenztraubensäureamidin

Biscarboxyphenyl-form= amidin 432.

guanidin 345, 405. harnstoff 345, 403, 434. malamid 409.

malonamid 344, 400, 433.

oxamid 343, 398.

pentamethylendiamin

phenylendiamin 356.

succinamid 401. tartramid 409

thioharnstoff 406.

xvlvlendiamin 356.

Bischloracetamino-anthras chinon 200.

anthrarufin 290.

Bischloranilino-anthrachinon 199.

chinonanilchloranil 141.

chinonbischloranil 141.

Bischloranthrachinonyladipinsaurediamid 183, 184.

succinamid 183, 184.

Bischlorcyan benzyl-benzidin

phenylendiamin 476.

Biscyanbenzyl-amin 479, 484, 489.

anilin 489.

benzidin 474.

phenylendiamin 474.

Biscyanmethylphenylthio: harnstoff 458.

Biscyanphenyl-harnstoff 407.

oxamid 344, 400. thioharnstoff 347.

Bisdiacetylamino-dimethyldi= phenyldisulfonsaure 797.

terephthalsäurediäthyls ester 560.

Bisdiathylamino-anilino= anthrachinon 201.

benzalphenylendiamin 37. benzophenon 98.

Bisdiāthylaminobenzophenonanil 98.

naphthylimid 98.

Bisdiathylaminodiphenyls malonsäure-diäthylester

dimethylester 569.

Bisdiäthylaminophenylan: thron 129.

Bisdiäthylaminotriphenylcarbinolcarbonsäureäthylester 634.

— essigsäurenitril 548. methansulfonsaure 775.

Bisdibromaminophenylcyan= isobuttersäure 572.

Bisdicar bomethoxyphenylformamidin 554.

harnstoff 555.

oxamid 554.

Bisdimethoxy-athylamino= athylbenzalaceton 297. methylaminoäthylbenzals

aceton 296.

Bisdimethylamino-acetamino: benzophenon 101, 102.

anilinodiphenylessigsäure= nitril 540.

anthrachinon 205.

anthrarufin 290.

Bisdimethylaminobenzalaceton 119.

acetophenon 117.

benzidin 35.

evelohexanon 122.

 cyclopentanon 122. Bisdimethylamino-benzal dazin 25, 36.

benzaldehyd 40.

benzaldehydhydrazon 41.

benzaldehydsemicarbazon

Bisdimethylaminobenzal-dia benzylketon 130.

hydrazin 25, 36, 41.

malonsäureäthylesternitril

malonsäuredinitril 564. phenylendiamin 35.

Bisdimethylaminobenzamino benzophenon 102.

Bisdimethylaminobenzhydrylacetessigsäureäthylester 668.

acetessigsäureäthvlester= bisjodmethylat 668.

aceton 111.

acetophenon 124.

acetylaceton 176.

aminobenzoesäure 357, 436.

anthranilsäure 357.

benzaldehyd 124.

benzovlaceton 230.

benzoylessigsäureäthylester 669.

chinon 231.

chinonoxim 227.

essigsäure 543.

malonsäure 572.

naphthalinsulfinsauredi= sulfonsäure 883.

naphthalinsulfinsäuresul= fonsäure 883.

naphthochinon 230.

– propionsāure 543. Bisdimethylamino-benzil 174.

 benzoesāurebishydroxy= methylat 454.

Bisdimethylaminobenzo: phenon 87, 88, 89.

Bisdimethylaminobenzo= phenon-bishvdroxymes thylat 97.

imid 91.

methylphenylimonium= hydroxyd 94.

oxim 97.

Bisdimethylaminobenzoylbenzol 228.

triphenylmethan 128.

Bisdimethylamino-bisbenz aminobenzophenon 102. ehalkon 117.

chinon 138.

cvanzimtsäureäthylester 564.

dibenzalaceton 119.

Bisdimethylaminodimethylaminobenzoyltriphenyl= carbinol 245.

- aminobenzoyltriphenyl= methan 246.

benzophenon 110.

Bisdimethylaminodinitrosul= foanilinotriphenylme: thansulfonsäure 773.

Bisdimethylaminodiphenylessigsäure 540.

glykolsäure 630.

malonsäurediäthylester

malonsäuredimethylester 569.

methandisulfonsäure 796. methansulfonsäure 771.

772.stilbendisulfonsäure 799.

sulfonsäure 770.

Bisdimethylamino-formyltri= phenylmethan 124.

fuchson 123.

methylanilinodiphenylessigsäurenitril 541.

methylsulfobenzylamino= triphenylcar binolsulfon= säure 855.

Bisdimethylaminomethyltri= phenylcarbinol-disulfons säure 857.

– sulfonsäure 857.

Bisdimethylaminomethyltri= phenylmethan-disulfons säure 798.

sulfinsäure 679.

 sulfinsäuresulfonsäure 883. - sulfonsäure 776, 777.

Bisdimethylaminonitrophenylzimtsäurenitril 546.

– sulfoanilinotriphenyl≈ methansulfonsaure 773. Bisdimethylaminophenylanthron 129

azimethylen 25, 36.

dioxynaphthochinonyl= methan 294.

disulfoaminonaphthyl= methan 799.

disulfonaphthylcarbinol 857.

isobernsteinsäure 572.

isobuttersäure 543.

naphthochinonylcarbinol 281.

naphthochinonylmethan . 230.

propionsäure 543.

propiophenon 124.

sulfoaminonaphthyl= methan 778.

Bisdimethylamino-sulfodi= aminoanilinotriphenyl= methansulfonsaure 773.

- thiobenzophenon 100.

Bisdimethylaminotriphenyl= carbinol-carbonsaure methylester 633.

sulfonsaure 855, 856.

Bisdimethylaminotriphenyl= essigsäurc-äthylester 548. nitril 548.

Bisdimethylaminotriphenyl= methan-carbonsäure 549.

sulfonsäure 774, 775.

Bisdinitro-anthrachinonyl= amin 190.

benzoylphenylphenylen= diamin 80.

phenylaminophenolsulfon= säure 808.

Bisformaminoisophthalsäure 557.

Bismethoxy-anilinochinon 142.

anilinochinonbismethoxy= anil 142.

anthrachinonylaminoan= thrachinon 271.

anthrachinonylsuccinamid 270.

carboxyphenylmalonamid 584.

phenyliminodiessigsäure= dinitril 599.

sulfophenyloxamid 809, 815.

Bismethylacetylaminoanthra= chinon 207.

Bismethylamino-äthylbenzal= aceton 120.

äthyldibenzalaceton 120.

anthrachinon 198, 205, 213.

Bismethylamino-anthraschinonsulfonsäure 865.

— anthrachinonylaminos anthrachinon 212, 216.

— anthrachinonylsuccinamid 201, 208.

anthrarufin 290.

— benzophenon 89.

benzophenonimid 89.
 Bismethylaminodimethylbenzophenon 110.

— benzophenonimid 110.

— chinon 152.

-. - thiobenzophenon 111. Bismethylamino-ditoluidino=

anthrachinon 218.
— methylchinon 150.
— methylisopropylchinon

methylisopropylchinen153.thymochinen 153.

— toluchinon 150.

- xvlochinon 150.

Bismethyl-anthrachinonyl-phenylendiamin 222.

--- benzoylaminobenzophenon 99.

— benzylaminobenzophenon 99.

— earboxyphenylbrenztraus bensäureamidin 486.

- cyanaminobenzophenon 99.

Bismethylenaminostilbens dicarbonsäure 573.

Bismethyl-nitrosaminobenzos phenon 99.

- sulfobenzylaminotriphes nylcarbinolsulfonsäure

856. Bisnaphthylaminonaphthos chinonnaphthylimid 172.

Bisnitroaminobenzoyl-athyslendiamin 376.

— hydrazin 416, 440. Bisnitroanilino-anthrachinon

-- chinon 139.

Bisnitroanthrachinonyl-adispinsäurediamid 188.

— aminoanthrachinon 206.

- maleinsäurediamid 189. - succinamid 188, 189.

Bisnitro-methylanilinochinon 142.

sulfonaphthylamin 747.
sulfophenyloxamid 709.

Bisoxy-äthylaminocampher 12.

— aminocarboxyphenylharns stoff 587.

— anilinochinon 142. Bisoxyanthrachinonyladipinsaurediamid 270. Bisoxyanthrachinonyl-amin 270.

aminoanthrachinon 273.

— phenylendiamin 276. — succinamid 270.

Bisoxycarboxyphenyl-harnstoff 578, 584.

— malonamid 584.

— oxamid 583.

Bisoxyisopropylcarboxyphes nyl-allophansäureäthyls ester 626.

harnstoff 626.

Bisoxysulfonaphthyl-äthylens djamin 828.

— amin 827, 831.

— guanidin 823, 826, 831, 835.

- harnstoff 823, 826, 831.

— thioharnstoff 827.

— ureidotoluolsulfonsäure 826.

Bisphenacetylbenzylamin 109.

Bisphenacylbenzyl-acetamid 109.

– amin 108.

naphthylamin 109.

Bisphenyl-sulfonaminophenylathan 46.

 ureidoisophthalsäuredis āthylester 558.

 ureidoterephthalsäuredi≈ äthylester 560.

Bissalieylalaminostilbendi= carbonsäure 573. Bissulfoamino-naphthyl=

methan 799.

— phenylharnstoff 716.

Bissulfo-anilinodimethoxydis phenochinon 706.

--- benzylanilinsulfonsäure 731.

— dimethylbenzylsuccinamid 738.

--- methylanilinoanthrachis non 722, 725.

— naphthylamin 750, 763, 765.

-- naphthylharnstoff 743.

–- phenyloxamid 703. Bordeaux 741.

Bornylcampherylharnstoff 14. Brenzcatechinaminobenzoat

Brillantgrünleuko-cyanid 548. — sulfonsäure 775.

Brillantponceau 4 R 741. Brönnersche Säure 760.

Bromacetamino-acetophenon 45.

anthrachinen 185.
benzoesāure 370.

Bromacetamino-benzonitril 370.

— benzylcyanid 458.

— ehinon 137. — hydrozimtsäure 492.

— naphthochinon 170. — phenylessigsäure 458.

— phenylpropionsāure 492.

- propiophenon 60.

Bromacetoxyacetamino-mesthylbenzoesäure 601.
— toluylsäure 601.

Bromacetylamino-acetophes

- benzophenon 78, 85.

— propiophenon 60. Bromacetyl-anthranilsäure

370. — anthranilsäurenitril 370. Bromäthylaminoindenon 74.

Bromamino-athylaminoanthrachinonsulfonsäure 865.

- alizarin 286.

anilinoanthrachinon 197,
202.
anilinonaphthochinon 171.

-- anissäure 598.

- anthrachinon 185, 195. -- anthrachinonylaminos toluolsulfonsāure 725.

- aurin 279.

- - benzaldehyd 27.

benzoesäure 369, 370, 413.
benzoldisulfonsäure 779.

benzolsulfonsäure 684, 692, 693.

— campher 17.

— cuminsäure 513.

dianilinoanthrachinon 217.
diphenyldisulfonsäure 794.

- ditoluidinoanthrachinon

- hydrozimtsäure 491, 492.

— isopropylbenzoesäure 513. Bromaminomethyl-anthraschinon 223.

-- benzoesäure 487.

- chinon 146, 149.

Bromamino-naphthochinon 170.

naphthochinonimid 170.
naphthylaminoanthras

chinon 197. Bromaminophenyl-essigsäure

456, 458, 459, 476. — glyoxylsäure 650.

— gryoxyrsaure 050. — propionsäure 491, 492.

Bromamino-propiophenon 60.

-- salicylsäure 586.

sulfomethylanilinoanthraschinon 725.

Bromamino-toluchinon 146,

- toluidinoanthrachinon 197, 202.

toluolsulfonsäure 722, 723, 725, 727.

toluvisāure 487.

xylidinoanthrachinon 203.
xylolsulfonsäure 735, 737.

Brom-anilaminsaure 250.

— anilindisulfonsäure 779.

Bromanilino-acetophenon 51, 56.

— anthrachinon 179, 192.

dimethylcyclohexenon 6.
methylanthrachinon 222.

— methylanthrachinon 222. — naphthochinon 163, 170.

- naphthochinonbromanil
165.

- phenylessigsäurenitril 465.

- propiophenon 62.

— toluidinoanthrachinon 202. Brom-anilinsulfonsäure 684, 692, 693.

— anthranilsäure 369, 370. Brombenzoylamino-benzo-

phenon 85.

— propiophenon 60. Brom-benzylaminonaphthoschinon 171.

bromanilinonaphthochinon
 171

— carboxymethylaminos benzolsulfonsäure 684.

— chinizarinblau 272.

- cyanbenzylanilin 465.

— cyanbenzylnaphthylamin 468.

Bromeyanmethyl-aminobenzoesäure 371.

 aminobenzoesäuremethyl= ester 371.

— anthranilsäure 371.

anthranilsäuremethylester 371.

Bromdesylanilin 103.

Bromdiamino-anthrachinon

— anthrarufinsulfonsäure 873.

— benzolsulfonsäure 718.

— chrysazinsulfonsäure 875.

phenylessigsäure 476.
toluolsulfonsäure 732.

Bromdianilinochinonanil 145. Bromdimethylamino-anthraschinon 186.

— zimtsāure 523.

Bromdinitro-aminobenzophes non 81, 86.

 anilinophenylmalonsäures diäthylester 560.

anilinosalicylsäurenaphs
 thylester 586.

Bromdinitrooxydiphenylamincarbonsäurenaphathylester 586.

Bromdioxy-aminoanthrachis non 286.

— aminofuchson 279.

 diaminoanthrachinonsul= fonsäure 873, 875.

— toluidinoanthrachinon 288.

Brom-diphenylaminearbons säure 328.

 ditoluidinoanthrachinon 203.

 ditoluidinoisopropylehinon 152.

dixylidinoisopropylchinon
 153.

— isatinsāure 650.

Bromisocapronyl-glycylphenylalanin 503.

leucylphenylalanin 504.

— phenylalanin 501.

— triglýcyltyrosin 616.

-- tyrosin 614.

Brommethoxy-aminobenzoes saure 598.

— anilinopropiophenon 237.

— methylaminobenzoesäure 589.

— phenyldimethoxyamino: phenylacrylsäure 643.

Brommethyl-acetylamino anthrachinon 186.

— aminoanthrachinon 185, 186.

— aminoanthrachinonsulfons saure 867.

 aminomethylanthrachinon 223.

Bromnaphthochinonylphenyslendiamin 171.

Bromnaphthylamino-benzalpropionsäurenitril 525.

 isopropylphenylessigsäure= nitril 516.

— naphthochinon 171.

- phenylessigsäurenitril 468.

phenylvinylessigsaures
 nitril 525.

Bromnitroacetamino-benzyls cyanid 459. — phenylessigsäurenitril 459.

— pnenylessigsaurenium 459 Bromnitroamino-anthrachi=

non 190. — benzoesäure 379.

benzoesaure 379.
 benzophenon 86.

— phenylessigsäure 458.

Bromnitro-anilinobenzophes non 86.

- anthranilsäure 379.

 — cyanbenzalaminobenzoe≈ sāureāthylester 370.

cyanbenzalanthranilsäures
 āthylester 370.

Bromnitro-dimethylamino= anthrachinon 190.

-- methylaminoanthrachinon 190.

Bromoxyamino-anthrachinon 272.

methylbenzoesäure 601.

— toluylsäure 601.

Bromoxydiäthylaminomethylbenzaldehyd 236.

— toluylaldehyd 236.

Bromoxydiisoamylaminomethylbenzaldehyd 237.

— toluylaldehyd 237. Bromoxymethylanilino-me=

thylbenzaldehyd 237.

— toluylaldchyd 237. Brom-oxytoluidinoanthraschinon 272.

chinon 272. - phenacylanilin 51, 56.

 phenylaminophenylacryl= säure 545.

 phenyldimethoxyaminophenylacrylsäure 638.

phenylendiaminsulfonsaure 718.

Bromphenylglycin-carbons säure 371.

 — carbonsäurediäthylester 371.

— methylestersulfonsäure 684.

- nitrilcarbonsāure 371.

— nitrilcarbonsäuremethyl= ester 371.

– sulfonsäure 684.

Bromphenyl-propionylphenyls alanin 502.

sulfondimethylaminozimts
 säurenitril 628.

Brompropionyl-aminobenzos phenon 79, 85.

- aminopropiophenon 60.

— glycylfyrosin 616. — phenylalanin 501.

— tyrosin 614.

Bromtoluidinopurpuroxansthin 288.

Butylanilinophenyläthylketon 70.

Butyrylamino-acetophenon

benzoesäure 397.

benzonitril 340; s. auch 397.

— benzophenon 78.

Butyrylanthranilsäurenitril 340.

C.

Camphersulfonylamino-acetos phenon 49.

- benzophenon 85. Campherylamin 10, 17. Campheryl-aminocrotonsaures athylester 16.

carbamidsäureäthylester

 carbamidsäuremethyl= ester 14.

carbonimid 16.

- dithiocarbamidsäure 15.

 dithiocarbamidsäures methylester 15.

Campherylglycin-äthylester 16.

- bornylester 16.

menthylester 16.

Campheryl-harnstoff 14.

iminobuttersäureäthyl= ester 16.

isocvanat 16.

 isothiocyanat 16. – senföl 16.

 thiocarbamidsäuremethyl= ester 14.

- thioharnstoff 15.

urethan 14.

-- urethylan 14.

Camphoformolaminearbon= säure 674.

Carbathoxvathylaminos benzoesäure 435.

Carbathoxyamino-acetos phenon 44.

benzamid 346, 407.

benzoesäure 345, 402.

 benzoesäureäthylester 346, 406.

benzoesäurecarbäthoxys amidin 408.

benzonitril 407.

- benzophenon 84.

- benzovlpseudocumol 112.

cyclohexancarbonsäure 300.

-- formylphenylallophan säureäthylester 346.

formylphenylcarbath= oxyharnstoff 346.

hexahydrobenzoesäure 300.

-- methylbenzamid 486.

methylbenzophenon 106.

oxyisopropylbenzoesäure

phenylessigsäure 470.

Carbathoxyaminophenyl= essigsaure-athylester 471.

- amid 471.

– amidoxim 472.

– nitril 472.

Carbathoxyamino-phthal= säuredimethylester 555.

propiophenon 59. – saličylsaure 578.

toluylsäureamid 486.

Carbathoxvanilino-cvanvales riansäureäthylester 435.

methylglutarsäureāthyl= esternitril 435.

Carbathoxy-anthranilsaure

anthranilsäureäthylester 346.

anthranilsāureamid 346.

formyltyrosin 613. glycyltyrosin 616.

hexahydroanthranilsäure 300.

- leucylphenylalanin 504. methylaminobenzoesäure

347.

methylnitrosamino= phenylessigsäureäthyl= ester 475.

Carbāthoxyphenyl-acetyl= glycin 353.

acetylglycinäthylester 353.

alaninamid 503.

benzoylglycin 353.

benzoylglycinäthylester 353.

carbathoxyglycin 354. carbathoxyglycinathyl-

ester 354. carbamidsäureoxyphenyl= ester 434.

carbomethoxyglycin= äthylester 354.

Carbathoxyphenylglycinäthylestercarbonsäure 354.

carbonsaurediäthylester

354.Carbäthoxyphenyl-harnstoff 406.

propionylglycinäthylester

353.sulfamidsäure 363.

437.thioharnstoff 346.

urethan 346, 406.

Carbāthoxytyrosinamid 615. Carbaminyl-phenylalanin 502.

tyrosin 615.

Carbanilid-carbonsaure 345, 403, 434.

carbonsäureanilid 321 Anm., 407, 434.

dicarbonsaure 345, 403, 434.

Carbaniliddicarbonsäurebiscarboxymethylamid

407. diäthylester 406.

diamid 407.

 dimethylester 406, 434, 555.

dinitril 407.

dipropylester 434.

Carbanilid-sulfonsäure 704.

sulfonsäureäthylester 704.

tetracarbonsäuretetra= methylester 555.

Carbanilsäureäthylestercarbonsāure 345, 402.

carbonsäureamid 346, 407.

carbonsäurenitril 407. dicarbonsäuredimethyl=

ester 555. Carbanilsäurecarbonsäure 344.

Carbanilsäurecarbonsäurediathylester 346, 406.

dimethylester 346.

Carbanilsäuremethylestercarbonsaure 344.

sulfonsäure 703.

Carbanilsäuresulfonsäure 703. Carbomethoxyamino-benzoe= säure 344.

benzoesäuremethylester 346.

benzolsulfonsaure 703.

benzophenon 84.

cyclohexylessigsaure 302.

methylbenzophenon 105,

phenoxyessigsäureamid 594.

phenylessigsäure 470. Carbomethoxyanilino-butyr= aldehydcarbometh= oxvanil 357.

formylphthalamidsaure= methylester 346.

carbonsaureathylester 354. | Carbomethoxy-anthranils sāure 344.

anthranilsäuremethylester 346.

Carbomethoxychloracetyltyrosin 614.

tyrosylglycinäthylester 621.

tyrosylglycylalanin= methylester 622.

Carbomethoxy-formyltyrosin 613.

methylaminobenzoesäure 347.

 methylnitrosaminophenyls essigsäuremethylester 475.

Carbomethoxyphenyl-acetyl= glycinmethylester 353.

alanin 502.

 carbamidsäuremethyl= ester 346.

carbomethoxybenzovl=

harnstoff 346. glycincarbonsäurediäthyl= ester 354.

harnstoff 406, 434.

sulfamidsäure 363, 411, 437.

Carbomethoxysulfanilsäure 703.

Carbonyl-aminobenzophenon 84.

 bisaminobenzoesäure 345, 403, 434.

Carbonylbisaminobenzoes säure-äthylester 406.

- diamid 407.

-- methylester 406, 434.

- propylester 434.

Carbonylbisamino-benzonitril 407.

- hippursäure 407.

- naphthalinsulfonsäure 743.

- naphtholsulfonsäure 823, 826, 831.

oxyisopropylbenzoesäure 626.

phthalsäuredimethylester
 555.

- salicylsäure 578, 584.

Carbonylbisdiamino-benzols sulfonsäure 716.

salicylsäure 587.

Carbonyl-dianthranilsäure 345.

- dinaphthionsäure 743.

dityrosin 615.

glycintyrosin 615.

Carboxy-acetylanthranoyl= anthranilsäure 359.

 äthylaminophenylessig= säure 472.

Carboxyamino-benzoesäure 344.

benzolsulfonsäure 703.

 dihydrocampholytsäures amid 307.

lauronsäureamid 307.
 Carboxyanilinochinon 335.
 Carboxyanilinocrotonsäureäthylester 410.

carboxyanilid 436.

— nitril 410, 435.

Carboxyanilino-essigsäure 348, 435.

essigsäurecarboxyanilid
 358.

malonsäurediäthylester 355.

- naphthalinsulfonsäure 743, 747, 749, 762, 766.

- naphthochinon 335.

phenylessigsäure 473.
 Carboxyanilinophenylessigsäure-äthylester 473.

amid 473.nitril 473.

Carboxy-anilinopropionitril
354.

— anthranilsäure 344. Carboxybenzaminobenzylsmalonsäure 562. Carboxybenzamino-dibromphenylisobernsteinsäure 562.

phenylessigsäure 470.

- phenylisobernsteinsäure 562.

phthalsäuredimethylester
 555.

Carboxy-benzoyldibrom= phenylalanin 505.

- benzoyljodphenylalanin

506.

— benzylaminonaphthoe

säure 534. - benzylphthalamidsäure

470, 483, 489. Carboxymethylamino-benzoes säuresulfonsäure 879.

benzolsulfonsäure 683.

- naphthoesäure 534.

- naphtholdisulfonsäure 842.

- naphtholsulfonsäure 827, 831, 849.

phenylessigsäure 472.
toluolsulfonsäure 726, 730.

Carboxynaphthylaminoessigsäure 534.

— phenylessigsäure 534. Carboxynaphthylglycin 534.

Carboxynaphthylglycin 534 Carboxyphenyl-acetylglycin 352.

 acetylglycinäthylester 353.

— alaninnitril 354.

benzoylglycin 353.benzylglycin 352.

- carbathoxyglycinathylsester 354.

— carbamidsäure 344.

 carbamidsäuremethyl= ester 344.

- cyanamid 404.

cyanamid 404.
 cyanformamidin 399.

- glycin 348, 435.

glycincarboxyanilid 358.

- guanidin 345, 404.

- harnstoff 345, 402, 434.

iminoacetylsemicarbazid
 355.

iminobuttersäureäthylsester 410.

 iminobuttersäurecarboxy= anilid 436.

 iminobuttersäurenitril 410, 435.

- iminodiessigsäure 354.

isothiocyanat 408.
leukauramin 357, 436.

— malonamidsäureäthyl= ester 400.

- naphthionsäure 743.

naphthylaminsulfonsäure
743, 747, 749, 762, 766.
naphthylguanidin 405.

Carboxyphenyl-oxamid 398.

— oxamidsaure 342, 398.

 oxamidsäureäthylester 343, 398.

phthalamidsäure 433.

senföl 408.

- succinamid 344, 401.

succinamidsäure 344, 400,
 433.

 succinamidsāureāthyl= ester 401.

- tartramidsäure 409.

- thioharnstoff 405.

— urethan 345, 402. Carboxysulfanilsäure 703.

Carboyl (Bezeichnung) 304. Carbylaminobenzophenon 83.

Carvomenthennitrolbenzyls amin 1.

Caryophyllennitrolbenzyls amin 21.

Chinisatinsäure 669. Chinizarin-amid 268.

blau 269.

-- grün 199.

— grünsulfonsäure 869.

Chinon-carboxynaphthyl= imidoxim 535.

disulfonaphthylimidoxim
 784.

- phenylmethid, Aminoderisvat des 102.

sulfoacetaminoaniloxim
 715.

Chinonyl-aminobenzoesäure 335.

- anthranilsäure 335.

Chinonylen-bisaminobenzoes säure 357.

— dianthranilsäure 357.

Chloracetamino-acetophenon 43, 49; s. auch Chloracetylaminoacetophenon.

- anthrachinon 181, 183, 184, 194.

- benzaldehyd 29.

-- benzoesäure 338, 365, 366, 412, 438.

Chloracetaminobenzoesäureäthylester 432.

 methylester 339, 366, 396, 432.

Chloracetamino-benzophenon 79, 85.

chinon 137.

- cuminsäuremethylester

 cyclohexancarbonsäure= äthylester 301.

hexahydrobenzoesäuresäthylester 301.

 isopropylbenzoesäures methylester 514.

— methylanthrachinon 223.

- Chloracetamino-methyl= benzoesäure 483
- methylzimtsäure 527.
- naphthalinsulfonsäure 750. naphthochinon 155.
- salīcylsaure 583.
- salicylsäureäthylester 583. - salicylsauremethylester
- 578, 583.
- zimtsäuremethylester 521,
- Chlor-acetessigsäurecarboxy= anilid 436.
- --- acetoacetvlaminobenzoes säure 436.
- -- acetyläthylaminobenzocs säure 433.
- Chloracetylalanyl-glyeyl tyrosin 617.
- glycyltyrosinmethylester 617.
- tyrosin 618.
- Chloraoetylamino-aceto: phenon 48; s. auch Chloracetaminoacetophenon.
- benzophenon 78, 84.
- - methylbenzophenon 106. propiophenon 60.
- Chloracetyl-anilinoaceto: phenon 54.
- anthranilsäure 338, 365, 366.
- anthranilsäuremethylester **339**, **366**.
- benzylamincarbonsäure 483
- glycyljodphenylalanin 506.
- glycylphenylalanin 503. jodphenylalanin 506.
- naphthylaminsulfonsäure 750.
- -- phenylalanin 498, 501. tyrosin 614.
- tyrosinäthylester 614. tyrosylgiyein 621.
- Chlorathoxy-aminobenzol= sulfonsäure 813.
- - bisdimethylaminochinon 251.
- bismethylaminochinon 251.
- dianilinochinon 251. Chloräthylamino-benzaldehyd
- indenon 74.
- -- methylbenzaldehyd 58.
- naphthochinon 168.
- toluyialdehyd 58.
- Chloral-aminobenzonitril 394. — anthranilsaure 333.
- dianthranilsäure 333. Chloramin-blau HW 829.
- grün 841.
- Chloramino-acetophenon 49. - anisolsulfonsäure 813.

- Chloramino-anthrachinon 183. 184, 194.
  - aurin 279.
- benzaldehyd 27, 38.
- benzoesäure 365, 366, 412,
- benzoesäuresulfonsäure 880.
- benzolsulfonsäure 683, 691, 707.
- benzophenon 79, 85.
- benzophenoncarbonsäure 661.
- benzovlbenzoesäure 661. dimethylaminobenzos phenon 88.
- Chloraminomethyl-aceto= phenon 63, 64.
- anthrachinon 222, 223.
- benzaldehyd 58.
- benzoesaure 486, 487.
- chinon 146, 149.
- Chloramino-naphthalins disulfonsaure 793.
- naphthalinsulfonsäure 739, i 747, 750, 754, 760, 763, 765, 766.
- naphthoesäure 534.
- phenetolsulfonsäure 813.
- phenolsulfonsäure 810, 811, 812, 814, 815.
- phenylglyoxylsäure 650.
- phenyltartronsäure 642. propiophenon 60.
- salicylsäure 578.
- toluchinon 146, 149. toluolsulfonsäure 725, 730.
- toluylaldehyd 58.
- toluvlsaure 486, 487.
- trimethylacetophenon 68. Chloranilaminsāure 250.
- Chloranilino-acetophenon 51, 56.
- benzoesäure 365.
- benzylacetylaceton 155.
- -- campher 12.
- menthanon, Oxim des 2. naphthochinon 168, 169,
- 172.
- Chloranilinonaphthochinonanil 168.
- chloranil 164.
- sulfonsäure 863.
- Chloranilino-naphtholdisul= fonsäure 842.
- phenylessigsäure 475. Chloranilinophenylessigsäureathylester 463.
- nitril 475.
- Chloranilino-propiophenon 61. tetrahydrocarvoxim 2.
- Chlor-anilinsulfonsäure 683. 691, 707.
- anthrachinonylurethan 194.

- Chlor-anthranilsäure 365, 366
- azophenin 141.
- Chlorbenzamino-acetophenon 49: s. auch Chlorbenzovl aminoacetophenon.
  - anthrachinon 183, 184.
- benzophenon 85.
- methylanthrachinon 223.
- Chlorbenzolsulfonylaminoacetophenon 49.
- benzophenon 85. — propiophenon 60.
- Chlorbenzoylamino-acetophenon 48; s. auch Chlor= benzaminoacetophenon.
- -- benzophenon 78, 84. propiophenon 60.
- Chlorbenzylamino-mentha=
- non, Oxim des 2. tetrahydrocarvoxim 2.
- Chlorbisacetamino-benzoc= säure 454.
- chinon 143.
- Chlorbis-carboxyanilinohydro: chinondibenzoat 357.
- dimethylaminotriphenylmethansulfonsäure 774.
- Chlorbrom-anilinonaphthos chinon 168.
- methylanilinonaphtho= chinon 169.
- Chlorehlor-acetylamino= acetophenon 49.
- acetylaminobenzophenon 79, 85.
- anilinophenylessigsaurenitril 475.
- benzoylaminobenzophenon
- cyanbenzylanilin 475.
- propionylaminobenzo: phenon 85.
- Chloreyanbenzyl-anilin 475.
- naphthylamin 468. toluidin 475, 476.
- Chlorcyanmethyl amino: benzoesäure 366.
- anthranilsäure 366.
- Chlordiät hvlamino=
- benzaldehyd 38. Chlordiamino-benzoesäure
- benzolsulfonsäure 718.
- benzylsulfonsäure 734. chinon 143.
- diphenylaminearbonsäuro 356.
- toluolsulfonsāure 734. Chlordianilino-chinon 143.
- chinonanil 143.
- Chlordibromaminobenz= aldehyd 29.
- Chlordimethylamino-acet= aminobenzophenon 88. anthrachinon 183.

904 Chlordimethylamino-benz= aldehvd 38. — benzoesäure 438. indenon 74. — naphthochinon 168. Chlor-dinitrodiphenylamin carbonsaurc 329, 366. - dioxyaminofuchson 279. — dioxychinonanil 249. — diphenylamincarbonsäure 328, 365. -- isatinsāure 650. — methoxyaminobenzol≤ sulfonsäure 813. Chlormethylamino-anthras chinon 183, 184. — benzoesäure 365, 366. indenon 74. methylbenzaldehyd 58. — naphthochinon 168. — toluylaldehyd 58. Chlormethyl-anthrachinonylaminomethylanthra= chinenylamin 223. — anthranilsäure 365, 366. formylaminobenzoesäure 366. — formylanthranilsäure 366. Chlornaphthylamindisulfon= säure 793. Chlornaphthylamino-benzals propionsäurenitril 525. isopropylphenylessigsäure= nitril 516. phenylessigsäurenitril 468. — phenylvinylessigsäure≠ nitril 525. Chlornaphthylaminsulfon= säure 739, 747, 750, 754, 760, 763, 765, 766. Chlornitro-acetaminomethyl= acetophenon 64. - acetaminotrimethylacetophenon 68. äthoxyaminobenzonitril aminobenzolsulfonsāure 688, 695, 710. aminophenolsulfonsäure

811, 816.

chinon 138.

Chlornitroanilino-benzol=

sulfonsäure 710.

methylanthrachinon 222.

naphthochinon 168. Chlornitroanilinsulfonsäure

688, 695, 710.

benzaldehyd 40.

— benzaldehydanil 40. benzaldoxim 40.

Chlornitrodiphenylamin=

sulfonsäure 686, 710.

Chlornitrodimethylaminobenzalanilin 40.

naphthochinon 169. — nitrooxyanilinochinon 138. phenacylanilin 51, 56. Chloroxy-acetaminoaceto: phenon 235. äthoxyanilinochinon 282. Chloroxyamino-acetophenon 235. – anthrachinon 271. benzophenon 240. chinonimid 249. methylbenzophenon 241. Chloroxyanilino-chinon 249. chinonanil 249. naphthacenchinon 279. phenyliminomethylchinon 283.Chloroxy-benzaminoanilinos chinon 250. chinonylbenzoylphenylen: diamin 250. diketoanilinodihydrobenz: aldehydanil 283. toluidinonaphthacen= chinon 280. Chlorphenacyl-acetylanilin 54. anilin 51, 56. Chlor-phenylanthranilsäure 365.phenylendiaminsulfon= säure 718. Chlorphenyl-glycincarbon= säure 366. glycinnitrilcarbonsäure 366.nitrosaminonaphtho: chinon 169. sulfondimethylaminozimt= säurenitril 627. Chlorpropionylamino-acctos phenon 48, 49. benzophenon 78, 84, 85. propiophenon 60. Chlorsulfoaminobenzoesäure 880. Chlortoluidino-anthrachinon 183, 184. naphthochinon 169. phenylessigsäure 476. Chlortoluidinophenylessig= saure amid 475; s. auch 476.nitril 475; s. auch 476. Chlortoluolsulfon vlaminoacetophenon 49. benzophenon 85. Chromotrop 8 B 741. Chrysammidsäure 274. Chrysanissäure 445. Chrysazinamid 273. Cinnamalamino-benzoesäure cinnamalacetophenon 119. — salicylsäure 582.

Chlornitro-methylanilino=

Cinnamenyl- s. Styryl-. Cinnamoyl-ameisensäure benzoylanilid, Benzoyla anil des 84. - aminoacetophenon 44. aminobenzoesäure 342. 398, 433. – anthranilsäure 342. — phenylalanin 502. Cinnamyliden- s. Cinnamal-. Citraconsaure-methoxycarb oxyanilid 584. oxycarboxyanilid 584. CLEVEsche Naphthylamin= sulfonsäure 757, 758, 765. Columbia-grün 698. - schwarz 765. Cosaprin 702. Cuminalamino-benzoesäure 430. cuminalacetophenon 119. isopropylchalkon 119. Cyanathylamino-cycloheptan= carbonsäureāthylester 302.phenylessigsäureäthyl= ester 473. Cyan-aminobenzoesäure 404. aminophenylessigsäure 457. anilinoessigsäure 352. Cyanbenzyl-acetylphenylen: diamin 474. amin 462, 478, 483, 488. -- aminoessigsäureäthylester 472. aminophenol 469. anilin 464, 479, 483, 488. anisidin 468, 469. anthranilsäure 473. bromnaphthylamin 468. chlornaphthylamin 468. glycinäthylester 472. — harnstoff 472. — naphthylamin 468. — phenetidin 469. — phthalamidsäure 483, 489. — toluidin 466, 467. — urethan 472. Cyan-carbanilid 347, 407. formaminobenzoesäure Cyanmethylacetyl-amino= benzoesäuremethylester anthranilsäuremethylester Cyanmethylamino-benzoe= sāure 349, 408, 435. benzoesäureäthylester 351. benzoesäuremethylester 350. — naphthalinsulfonsäure 743.

Cinnamal-anthranilsäure 334.

semicarbazid 935.

Cyanmethyl-anthranilsäure 349.

anthranilsäureäthylester

 anthranilsäuremethylester 350.

- naphthionsäure 743.

Cyan-oxanilid 344, 400.

– oxanilsäure 343. – oxanilsäureäthylester 400.

Cyanphenyl-benzolsulfamid 411.

glycin 352.

harnstoff 347, 407.

oxamid 400.

oxamidsāure 343.

oxamidsäureäthylester 400.

succinamidsäure 401.

urethan 407.

Cyan-succinanilsäure 401. thiocarbanilid 347, 408.

Cyclo-geraniolennitrolbenzyl= amin 1.

hexylglycin 302.

— hexylidenaminobenzoe≈ saure 334.

hexylidenanthranilsäure 334.

## D.

 $\delta$ -Saure = Naphthylamin-(2)sulfonsäure-(7) (S. 763). Dantsche Naphthylamindisulfonsaure 788, 790. monosulfonsaure 748, 750, 760. Damascenin 588. Damascenin S 588. Damasceninsaure 588. Damasceninsauremethylester 588.

Desylacet-anilid 104.

toluidid 104.

Desylacetyl-aminobenzoe säure 340.

anthranilsaure 340.

Desyl-amin 103.

- aminobenzoesäure 335.

anilin 103.

anthranilsäure 335.

phthalamidsāure 104.

- toluidin 103.

Di- s. auch Bis-.

Diacetamino- s. Bisaceta= mino- bzw. Diacetyl= amino-.

Diacetoxy bisacetaminotere: phthalsäurediäthylester 645.

Diacetylaminoanthrachinon 194.

Diacetylamino-benzoesāure methylester 340.

benzolsulfonsäureamid 683.

benzylcyanid 457.

isopropenylbenzoesaure 528.

methylanthrachinon 222.

naphthalinsulfonsäureamid 747.

naphthoesaure 536.

essigsäurenitril 457.

Diacetyl-anilinsulfonsäures amid 683.

anthranilsauremethylester 340.

benzidinsulfonsäure 771.

naphthylaminsulfonsäure= amid 747.

nitroacetaminobenzoyl= hydrazin 417, 440.

Diathoxy-benzaminoaceto: phenon 255.

benzidindisulfonsäure 859. diaminodiphenyldisulfon=

saure 859. Diathyl-athylenbisamino= benzoesäureathylester 410.

aminoanthrachinon 192. Diäthylaminobenzal-aceton

72. — anilin 36.

campher 75. Diäthylaminobenzaldehyd 36. Diäthylaminobenzaldehydanil 36.

dimethylaminoanil 37.

semicarbazon 37.

thiosemicarbazon 37. Diäthylaminobenzaldoxim 37. Diäthylaminobenzalmalon=

säure-amidnitril 563. dinitril 564.

Diäthylaminobenzoesäure 327, 393, 429. Diathylaminobenzol-sulfin-

săure 678. sulfonsāure 690, 699.

Diäthylamino-benzophenon 83.

benzophenoncarbonsäure 662.

benzoylbenzoesäure 662.

carvenonoxim 7. chinizarin 288.

chinonoxim 132.

dimethylaminobenzyl= benzophenon 124.

diphenylmethancarbon= säure 541.

Diäthylaminomenthenon, Oxim des 7.

Diathylaminomethyl-benzoes săure 478, 488.

chinonoxim 152.

cvclohexancarbonsäure 303. 305.

Diathylaminomethylcyclohexancarbonsäure-äthyl= ester 305; s. auch 303.

 hydroxymethylat 305. Diacetylaminophenyl-auramin | Diathylamino-methylen=

campher 19. naphthalinsulfonsäure 746, 769.

naphthoesaure 533.

naphtholsulfonsaure 830.

nitrophenylzimtsäurenitril

Diathylaminophenyl-acetyl= glykolsäuremethylester 674.

athylaminonaphthylketon 121.

anilinonaphthylketon 121.

auramin 96.

Diäthylaminophenylessig= săure-amid 462.

hydroxymethylat, Anhyd= rid des 463.

methylbetain 463.

nitril 462.

nitriljodmethylat 463.

Diathylaminophenyl-glyoxylsaure  $65\overline{2}$ .

methylaminonaphthyl: keton 121.

milchsäurediäthylamid 625.

naphthylketon 122.

tartronsäure 642. tartronsäurediäthylester

tartronsäuredimethylester

toluidinonaphthylketon

121.

zimtsäurenitril 545. Diathylaminopropylenglykolaminobenzoat 424.

- bisaminobenzoat 425. Diäthylamino-salicylaldehyd 234.

toluolsulfonsäure 721, 724, 729.

zimtsäure 518.

zimtsäureäthylester 524.

zimtsäurenitril 524. Diäthylanilin-sulfinsäure 678.

 sulfonsäure 690, 699. Diathyl-anthranilsäure 327.

benzylamincarbonsāure 478, 488.

Diathyl-biscarbathoxyphenyläthylendiamin 410.

camphoformenamin 19.

- cyanbenzylamin 462.

Diathylglycylamino-benzoe= säuremethylester 358, 410, 436.

 methylbenzoesäureäthyl= ester 484.

- methylzimtsäure 527.

salicylsäure 585.

Diäthylglycylaminosalicyl= säure-äthylester 586.

- amid 586.

methylester 578, 586.

Diäthylglycyl-aminozimt= säuremethylester 521,

 anthranilsäuremethylester 358.

benzylamincarbonsäures äthylester 484.

Diathylhexahydrobenzyl= aminearbonsäure 303, 305.

Diathylhexahydrobenzyl= amincarbonsaure-athyl= ester 305; s. auch 303. hydroxymethylat 305.

Diäthylmalonsäureamidsulfo= anilid 703.

Diäthylmalonyl-bisamino= benzoesäurediamid 344.

dianthranilsäurediamid 344.

Diathyl-methoxycyanbenzylamin 599.

naphthylaminsulfonsäure 746, 769.

sulfanilsäure 699.

Diallylaminobenzoesäure 393. 429.

Diamantschwarz 814. Diamin-blau BB 841.

braun M 829.

echtrot 829.

goldgelb 791.

grün B 841.

Diaminoacetophenon 56. Diaminoäthyl-naphthalin=

carbonsäure 538. naphthoesäure 538.

Diaminoaminobenzamino= benzol 390, 425. Diaminoanilino benzoesaure

benzolsulfonsäure 719.

 naphthalinsulfonsäure 744. Diamino-anisolsulfonsäure

anthrachinon 197, 203, 212, 215, 216.

Diamino-anthrachinonsulfonsaure 865.

anthrachinonylenbisoxa= midsäure 219.

anthrachryson 297. Diaminoanthrachrysondimethylätherdisulfon=

säure 876. disulfonsäure 876.

Diamino-anthraflavinsäures disulfonsäure 875.

anthrahydrochinon 242.

anthrarufin 289.

Diaminoanthrarufindimethyläther 290.

dimethyläthersulfonsäure 873.

disulfonsäure 874.

sulfonsäure 873.

Diamino-benzaldazin 25, 31.

- benzaldehyd 40. benzaldoxim 40.

benzanthron 123.

benzoesäure 447, 448, 450, 453.

Diaminobenzol-disulfonsäure 780, 781.

sulfonsäure 711, 713, 717. Diaminobenzoltetracarbon säure-tetraäthylester 575.

tetramethylester 575. Diamino-benzophenon 87, 88.

benzylsulfonsäure 734. bisdimethylaminobenzo= phenon 102.

carbaniliddisulfonsäure 716.

chalkon 117.

chinizarin 289.

- chinon 133, 138, 145. Diaminochinon-dicarbon=

säurediäthylester 672.

diimid 138.

— dimalonsäuretetraäthvl≈ ester 673.

imid 146.

Diaminochinonimid-dicarbon= säure 672.

dicarbonsäurenitril 672. oximdicarbonsaure 672.

oximdicarbonsäurenitril 672.

Diaminochrysazin 291. Diaminochrysazin-dimethyl=

ather 292. disulfonsäure 875.

sulfonsäure 874.

Diaminocuminsäure 514.

Diaminocyanchinonimidcarbonsäure 672.

oximcarbonsäure 672.

Diaminocyclohexandicarbon= säure 550.

Diamino-cyclopentanoldiondi= imid Ž47.

desoxybenzoin 105.

diacetyldiphenylmethan 176.

Diaminodianilino-anthra= chinon 218.

benzophenon 102.

Diaminodibenzamid 391.

Diaminodibenzovl-benzol 229.

diphenyl 230.

Diaminodibenzyl-cvanacet= amid 572.

disulfonsäure 796.

Diaminodibenzylmalonsäureamidnitril 572.

diathylester 572.

dinitril 572.

Diaminodichinovl 232.

Diaminodicyan-cyclohexan 551.

diphenylmethan 571.

stilben 573, 574.

Diaminodimethyl-anthras chinon 225.

benzophenon 110, 111. Diaminodimethyldiphenyldisulfiddisulfonsaure 821.

disulfonsäure 796, 797.

essigsäure 543.

methandisulfonsäure 797.

sulfonsäure 772.

Diamino-dinaphthylmethan= disulfonsäure 799.

diphenacylphenanthren= dihydrid 231.

diphensäure 567. Diaminodiphenylamin-

carbonsaure 450, 455. disulfonsäure 717.

-- sulfonsäure 705, 716, 719. Diaminodiphenyl-carbon= säure 539.

evelobutandicarbonsäure 574.

dicarbonsäure 567, 569.

disulfonsäure 794, 795.

essigsäure 540.

methandicarbonsäure 570,

sulfiddisulfonsaure 810.

sulfondicarbonsaure 591. sulfonsäure 770.

tetracarbonsäure 576.

tetrasulfonsäure 803, 804.

trisulfonsäure 803.

Diamino-dithiochinon 145. ditoluidinoanthrachinon

ditolylpropionsäure 544.

durylsåure 515.

Diamino-erythrooxyanthraschinon 274.

— fluorenon 113.

gallussäureäthylester 640.
hexahydroterephthalsäure

- hexamethyldicyclohexyldicarbonsäurediäthyl-

ester 552. Diaminohydro-chinondicarbonsäurediäthylester 645.

cumarsäure 622.
zimtsäure 507.

Diaminoiso-anthraflavins säuredisulfonsäure 875.

— phthalophenon 229.— phthalsäure 557.

— propylbenzoesäure 514. Diaminomethyl-anthrachinon 223, 224.

-- benzoesäure 490.

- benzophenon 106, 107.

diphenylcarbonsäure 542.
isopropylchinon 153.

-- naphthalinearbonsäure 537, 538.

naphthoesäure 537, 538.
phenylpropionsäure 514.

Diaminonaphthalin-disulfons säure 785, 786, 787, 789, 790, 791, 793, 794. — sulfonsäure 754, 755, 756,

sulfonsäure 754, 755, 756,
766, 767, 768, 769.
trisulfonsäure 802.

Diamino-naphthochinon 172, 173, 262.

— naphthochinonimid 172, 173.

— naphthoesäure 534, 537. Diaminonaphthol-disulfonsäure 840, 843.

— sulfonsāure 832, 833, 836, 838, 848, 850.

Diamino-peribenzanthron 123. — phenanthrenchinon 221.

— phenanthrenchinon 221. — phenolsulfonsäure 812, 817.

Diaminophenylacetoacetyls diaminophenylacetessigs säureäthylester 657.

— acrylsäure 524.

— essigsäure 476, 477. — glutarsäure 563.

— gautarsaure 505. — naphthionsäure 744.

— naphthylaminsulfonsäure 744.

— propionsäure 507. Diaminopyromellitsäure-

tetraäthylester 575. — tetramethylester 575. Diaminosalicylsäure 587.

Diaminosalicylsaure 587. Diaminostilbendicarbonsäure 573, 574. Diaminostilben-dicarbons säuredinitril 573, 574.

– disulfonsäure 798.

Diamino-terephthalsäure 559.

— tetramethyldiphenylessigs säure 544.

- thymochinon 153.

Diaminotoluol-sulfinsäure 679.

- sulfonsäure 723, 727, 728, 732, 734.

— thiosulfonsäure 732. Diamino-toluylsäure 490.

— trimethylbenzoesäure 515.

– - truxillsäure 574.

— xylolsulfonsäure 735, 736.

--- zimtsäure 524.

Diamin-reinblau 841, 845.

— schwarz BH 829, 841; RO 829.

— violett 829.

Diamyl-aminomethylencams pher 19.

 - camphoformenamin 19.
 Dianilino-anthrachinon 199, 205.

- bisacetaminoanthrachinon 219.

-- chinon 138.

Dianilinochinon-anil 139. — anilchloranil 141.

- aniltolylimid 141.

dianil 140.dicarbonsäurediäthylester

673. — imidanil 140.

Dianilino-chinonylerotons saure 670.

- cyclopentenon 4.

--- dimethylanthrachinon 224, 225.

dimethylchinon 152.

dinaphthyldichinondianil
 232.
 diphenylpropionsäurenitril

542. Dianilinoformyl-aminocam=

pheroxim 15.
— pinennitrolamin 10.

Dianilinomethyl-chinon 150.

— chinonanil 150.

Dianilinomethyl-chinon

Dianilinonaphthacenchinon 228.

Dianilinonaphthalin-disulfons säure 786.

— sulfonsäure 756.

Dianilino-naphthochinondis anil 172.

— phenylchinon 174. — toluchinon 150.

— toluchinonanil 150.

— xylochinon 152.

Dianisidindisulfonsäure 859. Dianisidinochinon 142. Dianisidinochinonbismeths oxyanil 142.

Dianthrachinonyl-adipinsaurediamid 181, 194.

- amin 180, 193.

— camphersäurediamid 181.
— diglykolsäurediamid 182.

— malamid 182. -- maleinamid 181.

— malonamid 181.

- naphthylendiamin 182.

phenylendiamin 182, 194.phthalamid 182.

- sebacinsaurediamid 181.

- succinamid 181, 194.

- tartramid 182.

— terephthalamid 182. — thioglykolsäureamid 182.

Dianthranilsäuremethylesterphosphinsäuremethylester 364.

Dianthranoylanthranilsäure 360.

Dibenzalacetonanilin 118.

Dibenzalacetophenon-amin 108.

- naphthylamin 109.

— nitranilin 108.

- nitrotoluidin 109.

Dibenzamino- s. Bisbenze amino- bezw. Dibenzoyle amino-.

Dibenzolsulfonyloxybenzolsulfonylmethylaminosacetophenon 256.

Dibenzoylamino-camphers oxim 14.

— phenylauramin 97. Dibenzoylbenzidin 230.

Dibenzoyloxy-benzaminos methylbenzoesäureäthyls ester 636.

— methylbenzoylaminoäthylphenanthrenchinon 293.

Dibenzoyl-pinennitrolamin 10.
— tyrosin 615.

Dibenzyl-amindicarbonsäure 484, 489.

amindisulfonsäure 731.
aminomethylencampher

20. — camphoformenamin 20.

Dibromacetamino-anthraschinon 186.

– benzoesäure 372.

— phenylvaleriansäure 515. Dibromacetoxy-diäthylamino

phenylphthalid 666.
— dimethylaminophenyl

phthalid 665.

Dibromacetylanthranilsäure 372.

Dibromathoxy-diathylamino phenylphthalid 666.

dimethylaminophenylphthalid 665.

Dibromamino-anthrachinon 186, 195.

- anthrachinonsulfonsäure 864, 865.

— anthranol 114.

anthron 114.

aurin 279.

- benzaldehyd 27.

— benzoesāure 371, 372, 438.

- benzoldisulfonsäure 780,

 benzolsulfonsäure 684, 685, 693, 707, 711.

 phenylglyoxylsäure 650. phenylvaleriansäure 515.

- toluolsulfonsäure 730.

Dibromanilindisulfonsäure 780, 781.

Dibromanilino-isopropyl= chinon 152.

phenylessigsäurenitril 465. Dibrom-anilinsulfonsäure 684, 685, 693, 707; s. auch Dibromaminobenzol= sulfonsaure.

– anisidinoisopropylehinon

anthranilsäure 371, 372 benzidindisulfonsäure 795.

Dibrombis-cyanaminochinon 145.

- diacetylaminoanthra= chinon 209.

Dibrombisdimethylaminoanthrachinon 209.

benzophenon 99.

Dibrom-bismethylaminos anthrachinon 209, 214.

carboxybenzaminobenzyl= malonsäure 562.

- chinonoxycarboxyanil 582,

— cyanbenzylanilin 465.

diacetylaminoanthra: chinon 187, 195.

 — diāthylaminoanthrachinon 195.

Dibromdiathylaminobenzo= phenon-carbonsaure 666.

- carbonsaureäthylester 666.

- carbonsäuremethylester 666.

Dibromdiäthylaminobenzoylbenzoesäure 666.

benzoesäureäthylester 666.

benzoesäuremethylester

Dibromdiäthylaminodis phenylmethanearbon= säure 542.

Dibromdiaminoanthrachinon 203, 208.

Dibromdiaminoanthrachino= nvlen-bisaminobenzol= sulfonsäure 706.

bisaminotoluolsulfonsäure

disulfanilsäure 706.

Dibromdiamino-anthrarufin

- benzolsulfonsäure 718.

bisnaphthylaminoanthra= chinon 220.

Dibromdiaminobissulfo-anili= noanthrachinon 706.

- metbylanilinoanthra≈ chinon 725.

Dibromdiamino-chinon 145.

- dianilinoanthrachinon 219. diphenyldisulfonsäure 795.

 ditoluidinoanthrachinon 219.

Dibrom-dianilinochinon 133, 145.

dibromaminophenyl= valeriansäure 515.

dimethylaminoantbra= chinon 195.

Dibromdimethylaminobenzo= phenon-carbonsaure 665.

carbonsäureäthylester 665. – carbonsäuremethylester

665. Dibromdimethylamino=

benzoyl-benzoesäure 665. benzoesaureäthvlester 665.

benzoesäuremethylester 665.

Dibromdimethylamino-dis phenylmethancarbon= säure 541.

 hydrozimtsäuremethyl= ester 492.

— phenylpropionsäure: methylester 492.

Dibromdinitrodiaminoanthra= chinon 211.

Dibromdioxy-aminofuebson 279.

diaminoanthrachinon 291.

– diphenylamincarbon≠ säure 581.

Dibrom-isatinsäure 650. lignonblau 284.

Dibrommethoxy-diathyl=  ${\bf amin ophenyl phthalid}$ 666.

 — dimethylaminophenylphthalid 665.

Dibrommethylaminoanthra: chinon 186.

Dibromnitroaminoanthra= chinon 190.

Dibromnitro-aminobenzoe= säure 379.

anthranilsäure 379.

Dibromnitrosodiathylaminobenzophenoncarbonsäure

- benzoylbenzoesāure 666. Dibromnitrosodimethyl= amino-benzophenon=

carbonsaure 666. benzoylbenzoesäure 666.

Dibromoxy-aminochinon 250. anilinochinonanil 250.

Dibromoxybenzylacetylaminobenzoesäure 340, 396, 433.

- anthranilsäure 340.

Dibromoxybenzyl-aminobenzoesäure 332, 393.

- anthranilsäure 332. Dibromphenyl-alanin 505.

carboxybenzoylalanin 505. Dibrom-phenylendiamin=

sulfonsäure 718. phenylglycincarbonsäure 372.

Dibromphenylureido-hydros zimtsäure 490, 491, 492.

phenylpropionsäure 490, 491, 492.

Dibrom-tetraaminoanthras chinon 219.

tetrakisbenzaminoanthra= chinon 220.

Dibromtoluidino-anthrachinon 186.

isopropylchinon 152. Dibromtyrosin 619. Dicampheryl-amin 13.

 harnstoff 14. nitrosamin 17.

- thioharnstoff 15.

Dicarbäthoxytyrosinamid 616.

Diearbomethoxyphenyloxamidsäureäthylester 554.

 phthalamidsāure 555. succinamidsäure 555.

– urethan 555.

Dicarbonsäuren, Aminoderis vate der 550.

Dicarboxyphenylacetyl\* glycin 556.

Dichloracetamino-aceto= phenon 49.

anthrachinon 185. benzoesāure 338.

benzoesäureäthylester 339.

benzophenon 86.

Dicbloracetoxy-diathylaminos phenylphthalid 664.

— dimethylaminophenyl= phthalid 663.

Diehloracetyl-anthranilsäure 338.

anthranilsäureäthylester
 339.

Diehloräthoxy-diathylaminos phenylphthalid 664.

— dimethylaminophenylphthalid 663.

Dichloramino-acetophenon 49.
— anthrachinon 184.

— aurin 279.

— benzaldehyd 27, 29, 38.

henzoesäure 367, 368.
benzolsulfonsäure 684, 692, 707, 711.

benzophenon 81, 86.
henzylsulfonsäure 733.

— cyclopentadienon 18.

— dimethylaminophenyls phthalid 663.

naphthalinsulfonsäure 769.
phenylglyoxylsäure 650.

— toluolsulfonsäure 733. Diehloranilino-ehinon 137.

— naphthochinon 170. Dichlor-anilinsulfonsäure 684, 692, 707, 711.

— anthrachinonylendiures than 208.

— anthranilsäure 367, 368. Diehloranthranilsäure-bis= essigsäurenitril 369.

— diessigsäure 369.

diformalidäthyläther 368.

— diformalidmethyläther 368.

Dichlorazophenin 144. Dichlorbis-acetaminoanthraschinon 208.

äthoxyanilinochinon 144.benzaminoanthrachinon

208.
— carboxyanilinochinon 357.
Dichlorbiscyan-aminochinon

— methylaminobenzoesäure 369.

— methylanthranilsäure 369. Dichlor bis-diisoamylamino

chinon 144.
— isoamylaminochinon 144.

— sulfoanilinochinon 706. Dichlor-bromaminoacetos phenon 45.

carboxyphenyliminodisessigsäure 369.

Dichlorchinonylenbisaminobenzoesäure 357.

benzolsulfonsäure 706.
zimtsäure 519.

— zimtsaure 519. Dichlorchinonylen-dianthras nilsaure 357.

– disulfanilsäure 706.

Dichlorchloracetylaminos henzophenon 86.

Dichlorcyanmethyl-aminos benzoesäure 367, 368. — anthranilsäure 367, 368.

Dichlordiäthylaminoanthraschinon 195.

Diehlordiäthylaminobenzo= phenon-carbonsäure 663.

carbonsäureäthylester 664.
carbonsäuremethylester

- carbonsauremethylester 664.

Dichlordiäthylaminobenzoylbenzoesäure 663.

- benzoesäureäthylester 664.

— benzoesäuremethylester 664. Dieklordiäthyleminedinkeny

Dichlordiäthylaminodiphenylmethanearbonsäure 541. Dichlordiamino-anthrachinon 202, 208, 216.

-- chinon 144.

-- dibenzylmalonsäurediz nitril 572.

Dichlordianilino-chinon 133, 144.

 chinondianil 144.
 Dichlordimethylaminoanthrachinon 194.

benzaldehyd 39.

— benzophenoncarbonsäure 663.

Dichlordimethylaminobenzos phenoncarbonsäureäthylester 663.

— amid 663.

- chlorid 663.

— methylester 663.

Dichlordimethylaminos benzoyl-benzamid 663.

benzoesäure 663.
benzoesäureāthylester 663.

benzoesäuremethylester

663.

benzoylchlorid 663.
 Dichlordimethylaminodis phenylmethancarbons saure 541.

Dichlordioxy-aminofuchson 279.

— dianilinonaphthacens chinon 293. Dichlor-diphenetidinochinon

Dichlor-diphenetidinochinon 144.

 diphenylaminearbonsäure 328.

isatinsäure 650.lignonblau 284.

— menthennitrolanilin 3.

Dichlormethoxy-diathyl= aminophenylphthalid664.

— dimethylaminophenyl≈ phthalid 663. Dichlor-methylaminoanthrasehinon 185.

naphthylaminsulfonsäure
 769.

Dichlornitrosodimethyls amino-benzophenons carbonsaure 666.

— benzoylbenzoesäure 666. Diehloroxyamino-chinon 250.

— naphthacenchinon 280. Dichloroxyanilinochinonanil

Diehloroxydiäthylaminobenzophenoncarbonsäure 676.

benzoylbenzoesäure 676.
 Dichloroxy-dianilinonaphthaseenchinon 280.

 diisoamylaminochinon 250.

Dichloroxydimethylaminoanthrachinon 268.

— benzophenonearbonsäure 676.

— benzoylbenzoesäure 676. — diphenylmethancarbons

säure 631.

phenylphthalimidin 663.
 Dichloroxy-isoamylaminos
 chinon 250.

oxodimethylaminophenylsisoindolin 663.

Dichlorphenylglycin-carbonsaure 367, 368, 369.

— nitrilearbonsäure 367, 368. Dichlortoluidinoisopropyls chinon 152.

Dicyan-carbanilid 407.

— dibenzylamin 479, 484, 489.

— oxanilid 344, 400.

— thiocarbanilid 347.

Didesyl-diacetylphenylendis amin 104.

— phenylendiamin 104. Diglycyl-jodphenylalanin 506.

— phenylalanin 503. Diimidonaphthol 161.

Diisoamyl-aminomethylencampher 19.
— camphoformenamin 19.

Diisohutyl-aminomethylenscampher 19.

— camphoformenamin 19. Diisopropylaminotoluols sulfonsäure 724.

Dijodalanyltyrosin 620. Dijodamino-benzoesäure 413,

439.
— benzolsulfonsäure 685, 694, 708.

Dijodanilinsulfonsäure 685, 694, 708.

Dijodbrompropionyltyrosin Dijodchloracetyl-tyrosin 619. tvrosinmethylester 620. Dijodglycyltyrosin 620. Dijodjod-acetyltyrosin 619. propionyltyrosin 620. Dijod-palmitoyltyrosin 620. - tyrosin 619, 622. tyrosinmethylester 619. Diketoaminobenzalhydrinden Diketoanilino-methylphenyl= hydrinden 224. phenylhydrinden 221. -- tolylhydrinden 224. Diketo-dimethylaminobenzal= hydrinden 227. - - naphthylaminoindenyli≤ denhydrinden 228. — nitrodimethylamino« benzalhydrinden 227. — toluidinoindenyliden≈ hydrinden 228. — trimethylanilinoindenyli≈ denhydrinden 228. Dimethoxyacetamino-ben= zoesäure 635. - phthalsäure 644. Dimethoxyalkylaminoathyl= benzaldehyde 256. Dimethoxyamino-aceto: phenon 254. anthrachinon 291. -- benzoesäure 634, 635, 636. benzophenon 265. --- brommethoxyphenyl: zimtsäure 643. bromphenylzimtsäure 638. — formylbenzoesäure 677. - hydrindon 257. methoxyphenylzimtsäure 643, 644. phenyltolylacrylsäure 638. -- phenylzimtsäure 637, 638. phthalsaure 644.

— tolylzimtsäure 638.

phenon 255.

hydrindon 257.

säure 859.

284.

284.

Dimethoxybenzamino-aceto:

Dimethoxybenzidindisulfons

Dimethoxybis-acetamino

- anthrachinonylamino=

benzophenon 266.

anthrachinon 292.

– carboxyanilinodipheno:

chinon 358, 410.

bromanilinodiphenochinon

chloranilinodiphenochinon

Dimethoxybisnitromethyl= anilinodiphenochinon 284. Dimethoxycarboxy-anilino= phthalid 355. phenyliminomethylbenzoes säure 355. Dimethoxydiamino-anthra= chinon 290, 292. anthrachinonsulfonsäure 873. - benzophenon 266. diphenyldisulfonsäure 859. Dimethoxydi-anilinodipheno= chinon 283. anisidinodiphenochinon 284.methoxyphenacetamino= acetophenon 255. phenylaminearbonsäure 591. pseudocumidinodipheno: chinon 284. toluidinodiphenochinon 284.Dimethoxy-lignonblau 284. phenacetaminoacetos phenon 255. toluolsulfaminobenzo= phenon 265, 266. Dimethyläthylaminobenzal= phenylendiamin 36. Dimethylaminoacetaminoacctophenon 56. !- benzoesäure 452. Dimethylaminoacetophenon **45**, **47**, **50**. Dimethylaminoacetophenonjodmethylat 45. oxim 45. Dimethylaminoacetyl-brenz= catechin 254. pyrogallol 282. toluol 64. Dimethylamino-äthyldi= methylaminobenzoyltri= phenylcarbinol 247. alizarin 287. Dimethylaminoanilino-anthra= chinon 205. phenylessigsäureamid 474. phenylessigsäurenitril 474,

Dimethylamino-anthranol 114. - anthron 114. Dimethylaminobenzal-aceton acetophenon 115, 116. acetylaceton 155. aminonaphthol 34. · · · aminophenol 34. - aminosalicylsäure 585. -- anilin 33. anisidin 34. benzovlaceton 225. campher 75. Dimethylaminobenzaldehyd 25, 31. Dimethylaminobenzaldehydäthoxyanil 34. aminoanil 34. anil 33. cyanhydrin 600. dimethylaminoanil 34. - jodmethylat 25. methoxyanil 34. nitroanil 33. oxyanil 34. oxynaphthylimid 34. semicarbazon 36. sulfonsäure 861. tolylimid 34. Dimethylamino-benzaldiben= zylketon 127. benzaldoxim 25, 35. Dimethylaminobenzal-hydrindon 119. indandion 227. indanon 119. malonsäuredinitril 563. phenetidin 34. phenylendiamin 31, 34. toluidin 34. Dimethylamino-benzamid 428.benzaminoanthraehinon 207. Dimethylaminobenzhydrylacetylaceton 176. benzoylaceton 230. essigsäure 543. Dimethylaminobenzoesäure 325, 392, 426. Dimethylaminobenzoesäureanhydrid 428. hydroxymethylat 326, 392, 428.methylbetain und seine Ammoniumbase 326, 392, 428.methylesterhydroxymethylat bezw. Salze 326, 393, 428. Dimethylaminobenzolsulfin=

säure 678.

Dimethylamino-anthrachinon

anthrachinonsulfonsäure

477.

Dimethylaminoanisidino:

Dimethylaminoanissäure-

methylbetain 595.

-- methylester 595.

179, 192.

phenylessigsäurenitril

hydroxymethylat 595.

Dimethylaminobenzol-sulfon= säure 682, 690, 699.

sulfonsäurehydroxymes thylat 699.

Dimethylamino-benzonitril 428.

benzophenon 81, 82.

Dimethylaminobenzophenonanil 82.

carbonsäure 661.

dimethylanil 83.

jodmethylat 83; s. auch Dimethylaminodibenzyldicars

naphthylimid 83.

— oxim 83.

sulfonsäure 861.

Dimethylaminobenzoyl= benzoesäure 661.

chlorid 428.

cyanid, Anil des 652.

diathylaminobenzoyl: benzol 229. glykuronsäure 427.

pseudocumoljodmethylat 112.

triphenylcarbinol 244.

Dimethylaminobenzyl-aminobenzolsulfonsäure 705.

anilinsulfonsäure 705. diathylaminobenzoyl=

benzol 124.

dimethylaminobenzoyl= benzol 124.

sulfanilsäure 705.

Dimethylamino-campher 11,

campherhydroxymethylat

carvenonoxim 7

chalkon 115, 116.

chinonmethylimidoxim 135.

- chinono**xim 13**1,

Dimethylaminocinnamal-aminophenol 71.

aminosalicylsäure 585.

essigsäuremethylester 533.

Dimethylaminocyanbenzylanilin 477

anisidin 477. methylanilin 477.

phenetidin 477.

toluidin 477.

Dimethylaminocyclo-hepten= carbonsäureäthylester 309.

- hexancarbonsāure 301.

pentancarbonsäureessig= säure 551.

pentandicarbonsäure 550. Dimethylaminodiacetylamino benzoesäure 453.

Dimethylaminodiäthylaminobenzophenon 98.

benzophenonanil 98.

benzophenonnaphthylimid 98.

Dimethylaminodiathylamino= diphenyl-malonsäure= diathylester 569.

malonsäuredimethylester 569.

methansulfonsaure 771.

bonsaure 571.

Dimethylaminodimethylamis nobenzoyltriphenylcarbinol 245.

methan 129.

Dimethylaminodimethyl-ami= nobenzylbenzophenon 124.

· — dimethylaminobenzovltri: phenylcarbinol 247.

Dimethylamino-diphenylme= thancarbonsäure 541.

gallacetophenon 282. hexahydrobenzoesäure

**3**01. hydrozimtsäure 492.

juglon 263.

mandelsäure 600.

menthenon, Oxim des 7. Dimethylaminomethylacetos phenon 64.

Dimethylaminomethylacetyl= amino-anthrachinon 201.

benzophenon 99.

Dimethylaminomethylanilinobenzophenon 98.

 phenylessigsäureamid 477. phenylessigsäurenitril 477.

Dimethylaminomethyl-benzaldehyd 56.

benzoesäure 488.

benzophenon 105.

benzylaminobenzophenon 98.

chinonoxim 151.

dimethylaminobenzoyl= triphenylcarbinol 246.

Dimethylaminomethylen: campher 19. | Dimethylaminomethyl-iso=

propylchinon 153.

nitrosaminobenzophenon 99.

Dimethylamino-naphthalinsulfonsäure 742, 746, 751, **753**, 765.

- naphthochinon 162.

naphthochinonoxim 158.

naphthoesäure 533.

naphtholsulfonsäure 829,

Dimethylamino-nitrophenyl: zimtsāurenitril 545.

önanthophenon 69. oxvanilinobenzolsulfon= säure 715.

phenetidinophenylessig= säurenitril 477.

Dimethylaminophenyl-acetyl= glykolsäuremethylester 674.

 äthylaminonaphthylketon 120.

anilinonaphthylketon 121.

auramin 96.

cyanbenzylnitrosamin 489.

glyoxylsäure 651.

Dimethylaminophenylgly: oxylsäure-äthylester 652.

anilid 652.

— chlorid 652. - methylester 651.

Dimethylaminophenyl-mes thylaminona phthylketon 120.

– milchsäure 624.

milchsäuredimethylamid 624.

— парhthylketon 120, 122.

 naphthylpropionsäure 548. oxanthranol 244.

propionsäure 492.

tartronsaure 641. Dimethylaminophenyltartron=

säure-diäthylester 641. dimethylester 641.

Dimethylamino-phenyltolui= dinonaphthylketon 121.

propiophenonhydroxy= methylat 61.

salicylaldehyd 234. salicylsaure 581.

Dimethylaminosalicylsäure-

hydroxymethylat 581. methylbetain und seine Ammoniumbase 581.

 methylester 581. Dimethylamino-styrylacryl säuremethylester 533.

thiobenzamid 447.

 thiobenzoesäure 447. thymochinon 153.

Dimethylaminotoluidinoanthrachinon 206, 213.

phenylessigsäurenitril 477. Dimethylamino-toluolsulfon=

säure 726, 729.

toluylaldehyd 56.

trimethylcyclohexancar= bonsäureäthylester 308.

zimtaldehyd 71.

Dimethylaminozimtaldehyddimethylaminoanil 71.

oxyanil 71.

Dimethylaminozimtsäure 522. Dimethylanilinoäthyliden= evelohexandion 131. Dimethylanilin-phthalin 549. sulfinsäure 678. - sulfonsäure 682, 690, 699. sulfonsäurehydroxy= methylat 699. Dimethylanthranilsäure 325, 510. Dimethylanthranilsäure-hy= droxymethylat 326. methylesterhydroxy: methylat 326. Dimethylbenzaminophenyl= aceton 67. Dimethylbenzidin-disulfonsaure 796, 797. sulfonsäure 772. Dimethyl-benzylamincarbon= säure 488. bisaminophenylazime: thylen 47. camphoformenamin 19. carbomethoxyphenylbenz= amidin 342 cincholoiponsäure 551. Dimethylcyanbenzyl-amin phenylendiamin 474, 479, 489.Dimethyl-desylphenylen= diamin 104. diathylaminobenzalphe= nylendiamin 37. Dimethyldimethylamino-benzalphenylendiamin 34. cinnamalphenylendiamin 71. Dimethyldi-phenacylammos niumhydroxyd 53. phenylamincarbonsäure 331.Dimethylglycylaminobenzoes säure-äthylester 436. - methylester 358. Dimethylglycyl-aminosalicyl= säuremethylester 585. anthranilsäuremethylester 358.Dimethyl-isoaminocampher 18. lignonblau 284. Dimethylmethyl-athylamino= benzalphenylendiamin 36. aminomethylbenzalphe= nylendiamin 57. Dimethyl-naphthionsäure 742. naphthylaminsulfonsäure 742, 746, 751, 753, 765.

Dimethylphenacyl-amin 50.

— benzamidin 937.

Dimethylphenyl-anthranil= Dinitroanilino-acetophenon 51. saure 331. - benzoesäure 380, 445. auramin 94. benzolsulfonsäure 688, 710. dioxyphenacylammonium= — benzophenon 80, 86. chlorid 255. chinondioxim 133. chinonimidaminoanil 136. Dimethylphenylendiaminsul fonsäure 713, 718. cyclohexancarbonsāure 300. Dimethylphenylphenacylhexahydrobenzoesäure amin 53. 300. ammoniumhydroxyd 52. methylbenzoesäure 478. Dimethyl-phenyltrioxyphens naphthalindisulfonsäure acylammoniumchlorid 783.283. phenylaceton 62. sulfanilsäure 699. phenylmalonsaurediathylsulfanilsaurehydroxy: ester 560. methylat 699. toluylsäure 478. Dinaphthalinsulfonyl-tyrosin Dinitroanilinsulfonsäure 688, 618.710.tyrosylleucin 619. Dinitroanthrachinonylen-bis: Dinaphthylamindisulfonsäure oxamidsäure 210. 750, 763, 765. diurethan 210. Dinitroacetaminobenzoesäure Dinitro-anthrachinonyl= urethan 190, 197. Dinitroacetyl-anilinobenzoe anthranilsäure 379. saure 382. benzaminonaphtholsulfon: diphenylaminearbonsäure säure 825. 382.benzidinsulfonsäure 771. diphenylamindicarbon= Dinitrobenzoyl-anilinobenzoes säure 383. säure 382. Dinitroathylamino-anthras diphenylaminearbonsäure chinon 191. 382.benzoesäure 445. Dinitrobenzyl-aminobenzols benzonitril 380. sulfonsäure 700. benzophenon 80. anilinsulfonsäure 700. Dinitroäthyl-anilinobenzoe: sulfanilsäure 700. säure 381. Dinitrobisacetaminoanthra: - anthranilsäurenitril 380. chinon 210, 215. diphenylaminearbonsäure Dinitrobisdimethylamino-381.anthrachinon 210. nitraminobenzoesäure 447. benzophenon 100. nitraminobenzonitril 383. Dinitrobismethylaminonitrosaminobenzoesäure anthrachinon 210, 215. 446.benzophenon 100. phenylanthranilsäure 381. Dinitrobisoxysulfophenyl= Dinitroamino-anilinobenzo: phenylendiamin 809. phenon 80. Dinitrocarbathoxyaminoanthrachinon 190, 197. hydrozimtsāure 491. benzaldehyd 40. phenylpropionsäure 491. benzaldoxim 40. Dinitro-cyandiphenylamin benzoesäure 379, 445. 380. benzolsulfonsäure 688, 710. desyltoluidin 104. - benzophenon 79, 86. Dinitrodiamino-anthrachinon cyanphenol 590. 210, 215. Dinitroaminodiphenyl-amin= benzophenon 100. chinon 145. carbonsaure 383. aminsulfonsäure 714. diphenylsulfonsäure 771. dicarbonsäure 566. Dinitrodianilinobenzophenon Dinitroamino-hydrozimtsäure 100. Dinitrodimethyl-aminobenzoe naphthalinsulfonsäure 766. säure 380, 445. phenylaceton 62. anthranilsäure 380. phenylpropionsäure 493. --- lignonblau 284.

Dinitro-dinaphthylamindisula fonsäure 747.

dinitrophenoxydiphenyl= aminsulfonsäure 808.

Dinitrodiphenylamin-carbon säure 329, 380, 445.

earbonsäureäthylester 329.

carbonsaureamid 329. carbonsäurechlorid 329.

- dicarbonsäure 383, 409,

435.

- disulfonsäure 710.

— sulfonsāure 688, 690, 700,

Dinitroniercaptoanilinobenzo= phenon 86.

Dinitromethyl-aminoanthrachinon 190, 191,

aminobenzoesäure

– anilinoacetophenon 52.

-- anilinophenylessigsäure amid 466.

anthranilsäure 380.

Dinitromethyldiphenylamincarbonsaure 381, 478. sulfonsäure 721, 729.

Dinitromethylnitraminobenzoesäure 446.

benzonitril 383.

Dinitromethylnitrosaminobenzoesäuremethylester 446.

Dinitronaphthalin, Naphthas 263, 264.

Dinitronaphthyl-aminobenzoesäure 381.

aminobenzophenon 80.

 aminsulfonsäure 766. – anthranilsäure 381.

Dinitrooxaniliddisulfonsäure 709.

Dinitrooxy-aminobenzonitril 590.

aminodiphenylaminsulfon= säure 809.

anilinobenzophenon 80, 86. Dinitrooxydiphenylamin-car bonsaure 382, 446, 577, 581.

 carbonsäuresulfonsäure 881.

- disulfonsäure 815.

– sulfonsäure 688, 710, 808, 813, 815.

Dinitrooxymethyldiphenyl: amincarbonsaure 601,

Dinitrooxyphenyloxycarb oxyphenylphenylendi: amin 585.

Dinitro-oxyphenyloxysulfo: phenylphenylendiamin 809.

--- phenacylanilin 51.

Dinitrophenyl-acetylanthra= nilsäure 382.

anthranilsäure 380.

– benzovlanthranilsäure 382. glycincarbonsaure 382.

 hexahydroanthranilsäure 300.

 naphthylamindisulfons säure 783.

Dinitrosochinonylen-bis= aminobenzoesäure 364. dianthranilsäure 364.

Dinitrosomalonyl-bisamino= benzoesāure 364.

dianthranilsäure 364.

Dinitro-sulfhydryldiphenyl= amincarbonsăure 446.

toluidinobenzoesäure 381. tolvlanthranilsäure 381.

Dinitrotrichloräthylidenaminobenzoesäure 382.

anthranilsäure 382. Dioxo-aminobutenylinden 174.

diaminodiphenylhexadiendicarbensaurediathylester 673.

Dioxoverbindungen, Aminos derivate der 130.

Dioxyäthylamino-acetophes non 254.

anthrachinon 287. zarinzwischenprodukt aus | Dioxyamino-acetophenon 253.

anthrachinon 285, 287, 288, 292.

anthraehinonsulfonsäure 872, 873, 876.

anthron 266. anthronsulfonsäure 870.

benzoesäure 634. benzoesäureäthvlester

635. benzoldisulfonsaure 858.

benzolsulfonsäure 857.

fuchson 279.

methylbenzoesäureäthyl= ester 636.

naphthacenchinon 293.

naphthalindisulfonsäure 859.

 naphthalinsulfonsäure 858, 859.

– phenylpropionsäure 637. Dioxyanilino-acetophenon 255.

– anthrachinon 288, 289. anthron 266.

Dioxyanthrachinonylenbis= aminobenzolsulfonsäure 706.

Dioxyanthrachinonylen-bis= aminotoluolsulfonsäure 722.

disulfanilsäure 706.

Dioxyanthrachinonyltrioxy= anthrachinonylamin 295.

Dioxybenzalamino-anthra= chinon 288.

salicylsäure 583.

Dioxy-benzaminoacetophenon 253.

benzylaninoacetophenon 255.

Dioxybis-acetaminochinon 282.

acetaminoterephthalsäure= diäthylester 645.

äthvlaminoanthraehinon

– anthraehinonvlmercapto≤ acetaminoanthrachinon

— benzamincanthrachinon 291.

— ehloracetaminoanthra: chinon 290.

Dioxybisdimethylaminoanthrachinon 290.

benzhydrylnaphthochinon

Dioxybis-methylaminoanthra= chinon 290.

sulfeanilineanthrachinen

sulfomethylanilinoanthra= chinon 722.

Dioxychinondi-anildicarbon= säurediäthylester 673.

imiddicarbonsäurediäthyl= ester 672.

imiddimalonsäuretetra= äthylester 673.

Dioxy-chinonylcrotonsäure, Dianil der 670.

diäthylaminoanthrachinon

Dioxydiamino-anthracen 242. anthrachinon 289, 291, 292.

Dioxydiaminoanthrachinondisulfonsäure 874, 875.

sulfonsäure 873, 874. Dioxydiamino-chinon 282.

 naphthaceuchinon 293. - terephthalsäurediäthyl≈

ester 645. Dioxydimethoxydiamino= anthrachinondisulfons

säure 876. Dioxydimethylamino-aceto-

phenon 254. anthraehinon 287. Dioxy-dimethylaminos fuchsondimethylimos niumhydroxyd 279.

dinaphthylamindisulfons
 säure 827, 831.

Dioxyditoluidino-anthracen 242.

— anthrachinon 289, 290. Dioxy-formaminoanthrachis non 285.

 heptylaminoacetophenon 255.

— methoxymethylbenzoyls aminoathylphenanthrens chinon 296.

Dioxymethyl-aminoacetophes non 254.

aminoanthrachinon 287.
anilinoacetophenon 255.

benzoylaminoäthvlphensanthrenehinon 292.
 Dioxynaphthochinonanil 263.
 Dioxynaphthylaminosacetos

phenon 255.

— anthrachinon 289.

Dioxy-oxyäthylaminoacetos phenon 255. — phenetidinoacetophenon

255.
— tetraaminoanthrachinon

— tetraaminoanthrachinon 291, 292.

- toluidinoanthrachinon 288, 289.

— xylidinoanthrachinon 289. Dipentennitrol-anilin 8.

— benzylamin 8. Diphenacyl-amin 53.

Diphenacyl-amin 53. — anilin 53.

nitrosamin 55.toluidin 54.

Diphenetidindisulfonsäure 859.

Diphenylamin-carbonsäure 327.

— carbonsäuresulfonsäure 691, 704, 878.

— dicarbonsäure **354**, 409, 435.

disulfonsäure 704, 779.
 Diphenylamino-anthrachinon 180.

— benzoesäure 330.

benzoylharnstoff 321.

— phenylfulgensäure 575. Diphenyl-aminsulfonsäure 699.

— anthranilsäure 330.

 bissulfodimethylaminos phenyläthylen 799.

dîphenacylåthylendiamin
 55.

Diphenylenbisaminobenzoes säure 357.

Diphenylen-bischloraminos phenylessigsäurenitril 476.

biscyanbenzylamin 474.
dianthranilsäure 357.

Diphenyliminodiessigsäure äthylesternitril 473. Diphenylindicarbonsäure 567, 568.

Diphenylmethylenamino

benzoesäure 430. Diphenylnaphthylendiamindisulfonsäure 786.

— sulfonsäure 756. Dipropäsin 434. Direktindigoblau 829. Disulfo-aminonaphthoesäure

— naphthylsulfamidsäure 785.

880.

Disulfonsäuren, Aminoderis vate der 778. Dithiocarboxyaminozimts

säure 519. Ditoluidino-anthrachinon 199,

206, 213.
— anthrachinonsulfonsäure

869.
— anthrahydrochinon 242.

- anthrarufin 290.

— chinizarin 289. — chinon 142.

— chinonbistolylimid 142. Ditoluidinomethyl-chinon 150, 151.

- chinonbistolylimid 151.

— chinontolylimid 150. Ditoluidino-naphthalinsulfons säure 756.

- toluchinon 150, 151.

- toluchinonbistolylimid 151.

toluchinontolylimid 150.
 Ditolylnaphthylendiaminsulfonsäure 756.
 Diureidobenzoesäure 454.
 δ-Säure = Naphthylamin (2) sulfonsäure (7) (S. 763).

Ε.

Echtsäure-fuchsin 841. – violett 731.

Eikonogen 848.

Eriochrom-blauschwarz 846. — rot 846.

Erioglaucin A 855.

Essigsauredibromdiathyl

amino-benzophenoncars bonsäureanhydrid 666.

– benzoylbenzoesäure≠ anhydrid 666. Essigsäuredibromdimethyls amino-benzophenons carbonsäureanhydrid 665.

benzovlbenzoesäures
 anhydrid 665.

Essigsäuredichlordiäthyls amino-benzophenons carbonsäureanhydrid 664.

-- benzoylbenzoesäures anhydrid 664.

Essigsäuredichlordimethyls amino-benzophenons carbonsäureanhydrid 663.

 benzoylbenzoesāure≈ anhydrid 663.

Essigsäuretetrachlordiäthyls amino-benzophenons carbonsäureanhydrid 665.

-- benzoylbenzoesäures anhydrid 665.

Essigsäuretetrachlordimethyls amino-benzophenons carbonsäureanhydrid 664.

 benzoylbenzoesäures anhydrid 664.

Eugenol-acetaminobenzoat 339, 396, 432.

- aminobenzoat 319, 389, 423.

F.

F-Säure = Naphthylamin-(2)sulfonsäure-(7) (S. 763).

Formamino-acetophenon 42. — alizarin 285.

— benzoesäure 336, 395, 432.

benzonitril 395.campher 13.

- isopropenylbenzoesäure 528.

methylbenzoesäure 485.
 Formaminophenyl-essigsäure 459, 460, 470.

propiolsäureāthylester 531.
 Formamino-salicylsäure 578.

Formamino-salicylsäure 578

— toluylsäure 485.

Formyläthylaminohenzoes

Formyläthylaminobenzoes säure 337. Formylamino- s. Formamino-.

Formylamino- s. Formamino-Formyl-anthranilsäure 313, 336.

-- benzylaminobenzoesäure 337.

— methylaminobenzoesäure 337.

naphthylendiaminsulfons
 säure 768.

nitrobenzylaminobenzoes
 säure 396.

phenacylaminobenzoes
 säure 337.

Formyl-phenylalanin 494, 498, | Hexahydro-benzylaminear= 501.

tvrosin 613.

F-Säure = Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(7) (S. 763).

Fuchsinleuko-cyanid 550. - sulfonsäure 777.

#### G.

 $\gamma$ -Säure = 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 828).

Glue- s. Glvk-.

Glutacondialdehyd-bissulfo anil 701.

dinitrocarboxyanil 382. Glycylalanyl-glycyltyrosin 617.

-- tyrosin 618.

Glycylamino-acetophenon 48. benzoesäuremethylester 436.

Glycyl-jodphenylalanin 506. phenylalanin 498, 503.

tyrosin 616.

tyrosinäthylester 617.

tyrosylglycin 622.

tyrosylglyeylalanin 622. Glykoloyl-aminobenzoesaure

**354**, 408. anthranilsäure 354. Glykosecarboxyanil 336. 7'-Säure = 7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 828).

Guajacolacetaminobenzoat

Guanidino-benzoesäure 345, 404

benzolsulfonsäure 704.

 phenylessigsäure 471. Guanyl-anthranilsäure 345.

- sulfanilsäure 704. Guineagrün 732.

#### H.

H-Säure = 8-Amino-naph thol-(1)-disulfonsäure-(3 6) (S. 840).

Helvetia-blau 705.

- grün 856.

Hept- s. auch Önanth-. Heptyl-aminoacetylbrenz= catechin 255.

anilinophenyläthylketon

Hexahydro-anthranilsäure 299.

benzylaminearbonsäure 304, 305.

bonsäuremethylester 305.

- mandelsäure 461.

Hexamethyl-lignonblau 284. paraleukanilinsulfonsäure 773.

Hexylanilinophenyläthyl= keton 70.

Hippurylphenylalanin 503. Hippurylphenylalanin-äthyl= ester 504.

azid 504.

benzalhydrazid 504.

hydrazid 504.

Hippurylresorein 253. Homoanthranilsäure 485.

Homorenon 254.

Homoveratroylamino-aceto= veratron 255.

acetylbrenzcatechin= dimethyläther 255.

dimethoxyphenylpropion=

säure 636. veratrylessigsäure 636.

H-Saure = 8-Amino-naph thol-(1)-disulfonsäure-

(3.6) (S. 840). Humulennitrolbenzylamin 21. Hydrindonylharnstoff 72. Hydrobenzamidbishydro=

cyanid 469. Hydrochlordipentennitrol-

anilin 2. benzylamin 2.

Hydrochlorlimonennitrolanilin 2.

benzylamin 2.

Hydrochrysammid 292. Hydrocyan-auramin 540.

benzid 469.

— pararosanilin 548. - phenylauramin 540.

rosanilin 550.

### I.

I-Saure = 6-Amino-naph= thol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823).

Iminoamino-methylbenzyl= acetophenon 175.

 phenylbutyrophenon 175. Iminobis-atropasäurenitril 525.

 methoxyphenylessigsäures nitril 599.

 methylenbenzylevanid 525. methylencampher 20.

Iminobisphenyl-acrylsäure= nitril 525.

 essigsäureäthylesternitril  $47\bar{3}$ .

--- propionsäurenitril 503. Iminodicampher 13.

Indanthren B 191.

Indanthren-bordeaux B 207:

B extra 184.

 braun 191. grau 204.

-- marron 204.

- rot G und R 216.

Indophenol  $C_{13}H_{12}O_4N_2S$  713. I-Säure = 6-Amino-naph

thol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823).

Isatin-rot 279.

säure 648.

säuresulfonsäure 882.

Isatosäure 344.

Isatosäure-äthylester 345.

diäthylester 346.

dimethylester 346.

methylester 344.

Isoaminocampher 17. Isoamylamino-anthrachinon

179. benzoesäure 327, 393.

earvenonoxim 7.

cyclohexancarbonsäure: äthylester 301.

hexahydrobenzoesäureäthylester 301.

menthenon, Oxim des 7. - phenylessigsäure 463.

Isoamylanthranilsäure 327. Isoamylidenaminobenzoe=

säure 394. Isoamylnitrosamino-benzoe=

säure 411. phenylessigsäure 475. Isobutylamino-benzoesaure

327.methylbenzonitril 479.

Isobutyl-anthranilsäure 327. cyanbenzylamin 479.

Isobutylidenaminobenzoe= säure 394.

Isobutyloxyanilino-chinonanil 249.

methylchinonanil 253.

toluchinonanil 253. Isobutyrylamino-acetophenon 43.

benzonitril 340, 397.

methylbenzonitril 486.

phthalsauredimethylester

– toluylsäurenitril 486.  ${f Isobutyrylanthranils}$ äurenitril 340.

Isocyanbenzophenon 83. Isonitroso- s. Oximino-.

Isopropenylanthranilsäure 528.

lsopropyl-aminotoluolsulfon= säure 721.

anilinophenyläthylketon 69.

– anthranilsäure 513.

Isopropyliden-aminobenzoes sāureisopropylidenhydras zid 334.

 anthranilsäureisopros pylidenhydrazid 334.
 Isovaleral- s. Isoamyliden-.
 Isovalerylamino-benzonitril 340, 397.

methylbenzonitril 486.

toluylsäurenitril 486.
 Isovalerylanthranilsäurenitril 340.

Isovaleryliden- s. Isoamy= liden-.

#### J.

J-Säure = 6-Amino-naph thol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823).

Jodacetaminobenzoesäure 373, 413, 438. Jodacetyl-anthranilsäure 373. – tyrosinäthylester 614. Jodamino-benzoesäure 372,

373, 413, 438.

– benzolsulfonsäure 685, 708.

- naphthochinon 171.

- toluolsulfonsäure 727. Jod-anilinsulfonsäure 685, 708.

— anthranilsäure 372, 373.

dimethylaminobenzoes
 säure 438.

— gorgosäure 622.

Jodphenyl-alanin 505.
— anilinoformylalanin 506.

anilinoformylalanin 506
 carboxybenzoylalanin 506.

chloracetylalanin 506.

glycylalanin 506.

- sulfondimethylaminozimts säurenitril 628.

Jodpropionyltyrosinäthylsester 614.

J-Säure = 6-Amino-naphs thol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823).

### K.

K-Säure = 8-Amino-naphethol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (S. 839).

Keto- s. Oxo-. Kresyl- s. Tolyl-. Krystallviolettleuko-

Krystallviolettleuko-cyanid 549.

- sulfonsäure 775.

K-Säure = 8-Amino-naph= thol-(1)-disulfonsäure-(3.5) (S. 839). Kynursäure 342. L.

Lackrot P 686.
Lactylaminobenzoesäure 408.
Lanacylviolett 841.
LAURENTSche Säure 744.
Leucyl-glycylphenylalanin
504.

leucylphenylalanin 505.
Leucylphenyl-alanin 504.
alaninäthylester 505.

Leucyl-triglycyltyrosin 617.

- tyrosin 618.

Leukanilinsulfonsäure 777. Leuko-chinizaringrün 242.

— phthalgrün 246. Lichtgrün SF 856. Lignon-blau 283.

— blaudicarbonsäure 358, 410.

— blaudisulfonsäure 706. Limonennitrol-anilin 7, 8.

- benzylamin 8. Litholrot 739.

# M.

 $\begin{array}{l} \text{M-Saure} = 5\text{-Amino-naphs} \\ \text{thol-(1)-sulfonsaure-(3)} \\ \text{(S. 823)}. \end{array}$ 

Malachitgrünleuko-cyanid 548.

- sulfonsäure 775.

Malaniliddicarbonsäure 409.

Malonaniliddicarbonsäure 344, 400, 433.

| Malonanilsäureäthylester= carbonsäure 400. | Malonsäureamidhydroxyl=

Malonsäureamidhydroxyla amid 934.

Malonyl-bisaminoacetos phenon 44.

— bisaminobenzoesäure 344, 400, 433.

— bisaminosalicylsäure 584. — bisanthranoylanthranil=

sāure 360. — bismethoxyaminobenzoes säure 584

säure 584. | — dianthranilsäure 344.

| Mclanogenblau 264. | Menthennitrolbenzylamin 3. | Menthyl-aminoformylphenyl= | alanin 502.

- carbaminylphenylalanin 502.

— ureidophenylessigsäure 471.

— ureidophenylpropionsäure 502.

Mercapto-s. auch Sulfhydryl-. Mercaptoaminozimtsäure 654. Mesoxalsäureäthylesternitril, Methylaminocarboxys

anil des 450.

Metanilgelb 689. Metanilsäure 688.

Methan-sulfaminobenzamid

 sulfonylanthranilsäure= amid 362.

Methcäthenyl- s. Isopropenyl-.

Methoathyl- s. Isopropyl-. Methobutyl- s. Isoamyl-.

Methoputylon- s. Isovaleryl-. Methopropyl- s. Isobutyl-. Methopropylon-s. Isobutyryl-.

Methovinyl- s. Isopropenyl-. Methoxyacetamino-benzs aldehyd 234.

- benzoesäure 583.

— methylanthrachinon 278.

— zimtsäure 627.

| Methoxy-acetoxyacetaminos | benzoesäure 635.

äthoxalylaminobenzoes
 säure 584.

Methoxyamino-anthrachinon 269, 277.

benzaldehyd 234.

- benzaldoxim 234.

— benzoesäure 580, 593.

- benzoesäureäthylester 594.

 benzoesäuremethylester 594.

| — benzolsulfonsäure 807, 813, 814.

- benzophenon 240.

- benzoylameisensäure 674.

-- diphenylaminsulfonsäure 714, 715.

— methylanthrachinon 278.

— methylbenzophenon 241. — naphthalinsulfonsäure 848.

— phenylessigsäure 599.

— phenylglyoxylsäure 674. — phenyltartronsäure 645.

— phenyltartronsaure 645. — phenylzimtsäure 632.

- toluidinoanthrachinon 275. - zimtsäure 626, 627.

Methoxyanilino-benzoesäure 591, 592.

- chinon 248.

— chinonanil 249.

methylchinonanil 253.
phenylessigsäurenitril 599.

— toluchinonanil 253.

Methoxy-anisalaminochalkon 242.

— anisidinobenzoesäure 591.

- anthrachinonylmethoxy: anthrachinonylamin 273.

— anthrachinonylmethyl= aminoanthrachinonyl= amin 271.

Methoxybenzal- s. auch Anisal-.

Methoxybenzalaminobenzorsäure 430.

- Methoxybenzalamino-benzoes saureäthylester 431.
- benzolsulfonsäure 808.
- -- methoxybenzalacetos phenon 242.
- Methoxy-benzaminoanthraschinon 270.
- benzophenoncarboxyanil
   431.

Methoxybenzoyl- s. Anisoyl-. Methoxybenzyliden-s. Anisal-. Methoxy-bisdimethylamino-

triphenylmethansulfonssäure 854, 855.

 bromnaphthylaminos phenylessigsäurenitril 600.

Methoxycarboxyphenylharnstoff 597.

— malonamidsäureäthyl= ester 584.

— oxamidsäureäthylester 584.

phthalamidsäure 584.
succinamidsäure 584.

Methoxy-chlornaphthyla aminophenylessigsäurenitril 600.

cyanbenzylamin 599.

— cyanbenzylanilin 599.
 Methoxydiäthylamino benzosphenon 240.

— phenylessigsäureamid 599.

— phenylessigsäurenitril 599. Methoxydiamino-anthras

chinon 277.
— benzolsulfonsäure 817.

— benzophenoncarbonsäure 676.

— benzoylbenzoesäure 676. Methoxydibenzoyloxymethylbenzoylaminoäthylphenanthrenchinon 296.

Methoxydimethylaminobenzoesäure 589. — benzoesäurehydroxys

methylat 589, 595.

— benzoesäuremethylbetain
und seine Ammoniums
base 595.

 benzoesäuremethylester 589, 595.

— benzophenon 240.

— dimethylaminobenzoyltriphenylcarbinol 281.

— dimethylaminobenzoyltriphenylmethan 281.

Methoxydiphenylaminears bonsäure 331, 332, 591, 592.

Methoxymethyl-acetylaminobenzoesäure 589.

— aminobenzoesäure 588, 595.

Methoxymethyl-aminobenzoes säuremethylester 588.

— aminophenyltartronsäure 645.

- benzalaminoacetophenon 48.

 benzalaminozimtsäures äthylester 522.

 nitrosaminobenzoesäure 589.

— nitrosaminobenzoesäure= methylester 589.

Methoxy-naphthylaminos benzoesäure 591.

 nitroäthoxyanilinoacetos phenon 236.

phenacylphenetidin 236.phenetidinoacetophenon

236.

Methoxyphenyl-aminophenyl-acrylsaure 631.

 bisaminoäthylidenglutars säuredinitril 642.

- bisdimethylaminophenyls benzofurandihydrid 281.

bisdimethylaminophenyls
 phthalan 281.

 cyanazomethindimethyl= aminophenyl 652.

 dimethoxyaminophenylacrylsäure 643, 644.

— iminodimethylaminos phenylessigsäurenitril 652.

- oxymethoxyaminophenylacrylsäure 643.

- serin 637.

Methoxy-thionylaminobenzoesäureäthylester 598.

toluolsulfaminobenzos phenon 240.

ureidobenzoesäure 597.
 Methylacetessigsäurecarboxysanilid 436.

Methylacetyl-aminoanthraschinon 181.

— aminoanthrachinonsulfons säure 864.

-- aminobenzoesäure 339.

aminobenzolsulfonsäures
 amid 683.

aminocampher 13.

aminotoluolsulfonsäure
 729.

 anilinsulfonsäureamid 683.

— anthranilsäure 339. — isatinsäure 655.

Methyläthylacroleincarboxy= anil 334.

Methyläthylamino-benzaldehvd 36.

benzaldehyddimethylaminoanil 36.

— benzeesäure 429.

Methyläthylamino-benzoe= säuremethylester 327.

-- benzolsulfonsäure 699. Methyläthyl-anilinsulfons säure 699.

— anthranilsäuremethyl= ester 327.

 phenylphenacylammos niumhydroxyd 52.

sulfanilsäure 699.
tolyiphenacylammonium

bromid 52.
Methylamino-acetamino-

naphthochinon 261.

– acetophenon 47, 50. – acetylbrenzcatechin 254.

— athylbenzaldehyd 63.

- äthylidenacetophenon 73.

äthylidenäthyloncycloshexadienon 154.

 äthylidenäthyloncyclo= hexenon 154.

– alizarin 287.

- anilinoanthrachinon 198.

— anissäure 595.

- anthrachinen 179, 192.

— anthrachinonsulfonsäure 864, 865, 866.

anthrachinonylmethyls aminoanthrachinonyls amin 212.

- anthranol 114.

— anthrapurpurin 296. — anthron 114.

- benzalamin 24.

— benzaldehyd 25, 31.

— benzaldoxim 25.

 benzaminoanthrachinon 201, 207.

— benzoesäure 323, 391, 426.

benzolsulfonsäure 682, 690, 699.

— benzophenon 77.

benzylaminoanthraschinon 206.

- benzylaminotoluolsulfons säure 730.

campher 11.

 carbäthoxycyanmethylen= aminobenzoesäure 450.

 carboxyphenylcyanazos methincarbonsäureäthyls ester 450.

— carboxyphenylcyanazos methinnitrophenyl 450.

- carboxyphenylcyanazos methinphenyl 449.

- carvenonoxim 7.

- chinonmethylimidoxim

1.50.

- chloranilinoanthrachinon 198.

— cyanbenzalaminobenzoes säure 449.

Methylamino-dimethylamino: | Methylanilino-benzaldehyd anthrachinon 213.

- dimethylaminobenzo: phenon 89.

ditoluidinoanthrachinon

– flavopurpurin 295.

— formylbenzylnitrocyan= benzalphenylendiamin 474.

– menthanon 3.

- menthenon, Oxim des 7.

- menthon 3.

Methylaminomethyl-anthra= chinon 221.

-- benzaldehyd 57.

benzaldehyddimethylami= noanil 57.

benzoesäure 480.

benzonitril 478.

chinonoxim 151.

- isopropylchinon 153. Methylamino-naphthalinsul=

fonsäure 742, 753, 759, 761, 764.

naphthochinon 162.

naphtholsulfonsäure 829.

naphthylketon 75. nitroanilinoanthrachinon

198

nitroc van benzalamin oben = zoesäure 450.

oxysulfophenylpropion= säure 882.

perezon 257.

Methylaminophenyl-essig= säure  $46\overline{2}$ .

glyoxylsäure 651.

- ketazin 47.

 milchsäuremethylamid 624.

 naphthochinon 226. tartronsaure 641.

Methylamino-pipitzahoin= säure 257.

thioformylauramin 95,

thymochinon 153.

toluidinoanthrachinon 199,

 toluidinoanthrachinonsul= fonsäure 868.

 toluidinomethylanthras chinon 223.

toluolsulfonsäure 726, 729.

toluvlaldehyd 57.

toluylsäure 480.

triphenylcyclohexenol carbonsäureäthylester

Methylanilindisulfonsaures Natrium 701.

Methylanilino-acetophenon

 acetylbrenzcatechin 255. acetylpyrogallol 283.

37.

benzoesäure 429.

benzolsulfonsäure 700. - benzophenon 83.

benzvlacetessigsäureäthyl= ester 659.

benzylcyclopentanoncar> bonsaureathylester 660.

gallacetophenon 283. methylenacetophenon 71.

methylenbutyrophenon 73.

methylencampher 19.

phenylessigsäureäthylester

phenylessigsäureamid 465. phenylessigsaurenitril 466.

propiophenon 61.

toluolsulfonsäure 730. Methyl-anilinsulfonsäure 682,

690, 699.

anthranilsäure 323, 479, 481, 485.

auramin 93.

auraminbisjodmethylat: hydrojodid 98.

azophenin 141.

Methylbenzalamino-benzoes säure 430.

benzylmalonsäureäthyl= esternitril 563.

benzylmalonsäureamid= nitril 563.

methylbenzalacetophenon 118.

methylchalkon 118. Methylbenzidincarbonsäure

542.

Methylbenzoyl-aminobenz= aldehyd 26. aminobenzoesaure 342.

anthranilsäure 342.

isatinsäure 656.

phenylcarbamidsäure-

äthylester 106.

phenylcarbamidsäureme-

thylester 105, 106. phenylurethan 106. Methylbenzylamino-

benzaldehyd 37.

benzolsulfonsäure 690, 711.

benzophenon 83.

phenylglyoxylsäure 653. Methylbenzylanilinsulfon=

saure 690, 711. Methylbisbromoxyformyl=

benzylamin 237. Methylbisdimethylamino-

benzalcyclohexanon 122. benzalcyclopentanon 122.

— benzhydrylacetessigsäure= methylester 668.

benzhydrylaceton 112.

- benzhydrylacetylaceton 176.

Methylbisdimethylamino= phenylmethylenthioharnstoff 95.

Methyl-campherylharnstoff 15.

 campherylnitrosamin 16. carbathoxyanthranilsäure

347. carbomethoxyanthranil=

säure 347. Methylcarboxyphenyl-carb=

amidsäuremethylester 347.

glycin 352.

guanidin 404, 408. harnstoff 403, 434.

urethan 347.

Methylcyanbenzyl-amin 462, 478.

anilin 466.

nitrocyanbenzalphenylen= diamin 474.

Methyl-diathylcyanbenzylammoniumjodid 463.

diäthylphenylbetain 463.

dimethylaminocyanben= zvlanilin 477.

dinitrocyanphenylnitramin 383.

diphenacylamin 53.

Methyldiphenylamin-carbon= säurė 330, 429.

carbonsāuresulfonsäure 721, 726.

sulfonsäure 700.

Methylen-aminobenzoesäure, polymere 333, 394, 430.

aminobenzonitril, polys meres 333.

anthranilsäure, polymere

– anthranilsäurenitril, polys meres 333.

bisaminoacetophenon 47.

bisaminobenzoesäure 332,

Methylenbisphenylglycin-carbonsäure 570.

 carbonsäurediäthylester 571.

carbonsäuredimethylester

Methylendianthranilsäure 332. Methylformyl-aminobenzoes saure 337.

anthranilsäure 337.

phenylharnstoff 26.

Methyl-glycylaminobenzoes säuremethylester 358, 436.

glycylaminosalicylsäure: methylester 585.

— glycylanthranilsäureme≠ thylester 358.

guanidinobenzoesäure 404.

Methyl-hydroekgonidinäthylsester 309.

 iminobisatropasäurenitril 525.

iminobismethylenbenzylseyanid 525.

 iminobisphenylacrylsäure= nitril 525.

mercaptoacetaminobens
 zoesäure 579.

naphthionsäure 742.

naphthylamindisulfonsaures Natrium 742.

- naphthylaminsulfonsäure 742, 753, 759, 761, 764.

 nitraminobenzolsulfons sāure 707.

nitrobenzoylaminobenzoes
 säure 342.

nitrobenzoylanthranils
 säure 342.

Methylnitrosamino-benzoes säure 363, 437.

— campher 16.

methylbenzoesäure 481.

toluylsäure 481.
 Methyl-oxyäthylaminocams
 pher 12.

oxyaminonaphthylketon
 239.

pentenylidenaminobenzoes
 säure 334.

pentenylidenanthranils
 säure 334.

- phenacyl-s. auch Tolacyl-.

phenacylamin 50.phenacylanilin 51.

Methylphenyl-benzylaminsuls fonsaure 730.

 benzylphenacylammos niumbromid 53.

camphoformenamin 19.

cyanazomethindimethyl=
aminophenyl 652.
glycincarbonsäure 352.

glycinsulfonsäure 726, 730.

iminodiessigsäure 472.
phenacylamin 51.

- sulfanilsäure 700.

Methylpropionylisatinsäure 655.

Methyl-pulegonamin 3. — sulfanilsāure 699.

- sulfobenzylanilin 730.

sulfobenzylanilinsulfonsäure 731.

 sulfophenylbenzylamins sulfonsäure 731.

Methylthio- s. Methylmercapto-.

Methyl-triphenylamincarbons säure 330.

- tyrosin 612.

- tyrosinsulfonsaure 882.

— ureidobenzaldehyd 26. — ureidobenzoesäure 403, 434. Мисиплексhes Keton 89.

Monocarbonsäuren, Aminos derivate der 299. Monooxo-Verbindungen,

Aminoderivate der 1. Monosulfinsäuren, Aminoderi

vate der 678.
Monosulfonsäuren, Aminoderis
vate der 681.

M-Säure = 5-Amino-naph= thol-(1)-sulfonsäure-(3) (S. 823).

N.

Nacht-blau 98.

— grün 731.

Naphthalingrun 857.

Naphthalinsulfamino-benzoes säure 361.

benzoesäureäthylester 361.
benzoylchlorid 362.

Naphthalinsulfonyl-anthranils säure 361.

- anthranilsäureäthylester

— anthranilsäurechlorid 362.

glycyltyrosin 617.
 nhenylalanin 505

phenylalanin 505.
 Naphthazarinzwischens
 produkt 263, 264.

Naphthionsäure 739. Naphthochinon-bisdimethyl=

aminophenylmethid 128.
— dianilid 163.

Naphthochinonyl-aminobenzoesäure 335.

aminobenzolsulfonsäure
 701.

- aminosalicylsäure 583.

— anthranilsäure 335.

 benzoylphenylendiamin 167.

- phenylendiamin 168.

— sulfanilsäure 701.

Naphtholblau, Base des 128. Naphtholblauschwarz 841.

Naphthylamindisulfonsäure<sup>1</sup>)
783, 784, 785, 786, 787,
788, 789, 790, 791, 792.
Naphthylamino-acetophenon

- acetylbrenzcatechin 255.

— anthrachinon 180.

 anthrachinonsulfonsäure 868.

- benzoesäure 331.

benzolsulfonsäure 691, 700.
 Naphthylaminobenzyl-acet

essigsäureäthylester 659.

acetophenon 108.acetylaceton 155.

- brenztraubensäureäthylsester 656.

- oxalessigsäurediäthylester 671.

Naphthylamino-butyrophenon 66.

– chinizarin 289.

desoxybenzoin 104.

dimethylcyclohexenon 5.
formylphenylalanin 495.

formyltyrosin 615.naphthochinonnaphthyl

imid 166.

naphtholdisulfonsäure 842.
phenylessigsäure 468.

phenylessigsäureamid 468.
phenylessigsäurenitril 468.

phenylessigsautemen 400
 phenylpropiophenon 108.

propiophenon 61.

- salicylsäure 581.

Naphthylaminschwarz D 792. Naphthylaminsulfonsäure <sup>2</sup>) 738, 739, 744, 748, 750,

752, 757, 758, 760, 763, 765.

1)  $\beta$ -Naphthylamin- $\gamma$ -disulfonsäure,  $\beta$ -Naphthylamindisulfonsäure G, Amido-G-Säure 784. —  $\beta$ -Naphthylamindisulfonsäure S,  $\alpha$ -Naphthylamin- $\delta$ -disulfonsäure 787. — DAHLsche  $\alpha$ -Naphthylamindisulfonsäure III 788. —  $\alpha$ -Naphthylamin- $\delta$ -disulfonsäure 789. — DAHLsche  $\alpha$ -Naphthylamindisulfonsäure II 790. —  $\beta$ -Naphthylamindisulfonsäure 791. —  $\alpha$ -Naphthylamindisulfonsäure B 791. —  $\alpha$ -Naphthylamindisulfonsäure R-Amido-R-Säure 792.

<sup>2</sup>) Tobiassche Säure 738. — Naphthoinsäure 739. —  $\alpha$ ·Naphthylaminsulfonsäure L, Laurentsche Säure 744. —  $\beta$ -Naphthylamin- $\gamma$ -monosulfonsäure, Dahlsche  $\beta$ -Naphthylaminmonosulfonsäure III 748. —  $\beta$ -Naphthylamin- $\alpha$ -monosulfonsäure, Dahlsche  $\beta$ -Naphthylaminmonosulfonsäure I 750. —  $\alpha$ -Naphthylaminmonosulfonsäure S, Schöllkopfische  $\alpha$ -Naphthylaminmonosulfonsäure 752. —  $\alpha$ -Naphthylamin- $\lambda$ -monosulfonsäure 757. — Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure  $\gamma$  757. — Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure  $\gamma$  757. — Säure (Dahlsche  $\beta$ -Naphthylaminsulfonsäure II) 760. —  $\beta$ -Naphthylaminsulfonsäure F,  $\beta$ -Naphthylamin- $\delta$ -monosulfonsäure 763. — Clevesche Naphthylaminmonosulfonsäure  $\delta$ -765.

Naphthylamin-tetrasulfon: säure 803.

trisulfonsäure 800, 801, 802. Naphthyl-anilinsulfonsäure 691, 700.

anthranilsäure 331.

auramin 95.

bisphenacylbenzylamin 109.

Naphthylearbaminyl-s. Naphthylaminoformyl-. Naphthyldesylamin 104. Naphthylendiamindisulfon=

säure 785, 786, 787, 789, 790, 791, 793, 794. Naphthylendiamin-(1.8)-

disulfonsaure L 790. Naphthylendiamin-sulfonsăure 754, 755, 756, 766, 767, 768, 769.

--- trisulfonsäure 802.

Naphthyl-guanidinobenzoes säure 405.

nitrophenacylamin 56.

phenacylamin 53.

- sulfanilsäure 700.

·- sulfondimethylaminozimts säurenitril 628.

ureidomethylcyclohexan= carbonsaure 303.

ureidooxyphenylpropion= säure 615.

ureidophenylpropionsāure

Neupatentblau 741, 746, 883. Neutralgrau 829.

Nirvanin 586.

Nitroacetamino-anthrachinon

 benzaldehyd 28, 29, 39 (vgl. 937).

benzaldoximacetat 39.

benzaminoessigsäurenitril

- benzoesäure 374, 378, 379, 414, 415, 417, 440, 444.

 benzoesäureäthylester 374; s. auch 375, 378, 444.

 benzoesäuremethylester 417; s. auch 440.

- benzolsulfonsäure 695.

 benzoylglycinnitril 375. - benzylcyanid 458.

chloracetylpseudocumol 68.

 chloracetyltoluol 64. chloracetvlxvlol 67.

hippursāurenitril 375.

– hydrozimtsäure 493.

isophthalsäure 556. methylbenzoesäure 481,

483, 487. naphthalinsulfonsäure 744.

– naphthoesäure 534, 536.

phenolsulfonsäure 816.

Nitroacetamino-phenylessig: säurenitril 458.

phenylglyoxylsäure 650. phenylmilchsäuremethyl= keton 238.

phenylpropionsäure 493.

pseudocumolsulfonsaure 737.

toluylsäure 481, 483, 487. trimethylbenzolsulfon=

sāure 737.

zimtsäure 523.

Nitroacetyl-anilinsulfonsäure 695.

anthranilsäure 374, 378, 379.

anthranilsäureäthylester 374; s. auch 375, 378.

isatinsäure 650. naphthylaminsulfonsäure

 $7\bar{4}4.$ Nitroäthoxyacetaminoaceto=

phenon 235.

Nitroäthylamino-anthra= chinon 189.

anthrachinonsulfonsäure 867.

benzoesäure 374, 416, 442. - benzophenon 86.

Nitroäthylanthranilsäure 374. Nitroaminophenyl-essigsäure

Nitroamino-acetophenon 46. anilinobenzoesäure 448.

anilinobenzolsulfonsäure

anilinonaphthalindisulfon: säure 783.

anthrachinon 187, 188, 189, 195, 196.

benzalacetophenon 117. benzaldehyd 28, 29, 39.

benzal de hyd semicar bazon39.

benzaldoxim 39.

benzaminonaphtholsulfons säure 828.

benzazid 440.

benzhydrazid 376; s. auch 416, 439.

benzoesäure 373, 374, 375, 378, 414, 415, 417, 439,

Nitroaminobenzoesäurebenzalhydrazid 416, 440. isopropylidenhydrazid 416,

439. nitrobenzalhydrazid 416.

oxybenzalhydrazid 416.

salicylalhydrazid 440.

- sulfonsāure 879. Nitroamino-benzoldisulfons

säure 781. benzolsulfonsäure 685, 686,

695, 708. benzophenon 79, 86.

benzylcyanid 458.

Nitroamino-benzylsulfonsäure 733.

chalkon 117.

dimethylbenzoesäure 510. Nitroaminodiphenylamin-

carbonsaure 448. disulfonsäure 716.

- sulfonsäure 687, 688, 712.

Nitroamino-hydrozimtsäure 492; s. auch Nitrophenyl= alanin.

isodurvlsäurenitril 514.

isophthalsäure 556.

kresolsulfonsäure 819, 820.

- mesitylensäure 510. methylbenzoesäure 481,

482, 486, 487, 489.

methylphenylglutarsäure 563.

naphthalinsulfonsäure 744, **747**, **752**, **757**, **760**, **766**.

– naphthoesäure 534, 537.

naphtholsulfonsäure 837, 849.

oxymethylbenzaldehyd= nitroanil 237.

phenanthrenchinon 220.

phenolsulfonsäure 810, 811, 816.

458, 476.

essigsäurenitril 458. glutarsāure 563.

isobuttersäure 512.

naphthylamindisulfon= säure 783.

propionsaure 492; s. auch Aminonitrophenyla propionsäure.

Nitroamino-pseudocumol sulfonsäure 737.

salicylsäure 579, 586.

stilbendisulfonsäure 798. toluolsulfonsäure 725, 727, 730, 733:

toluylsäure 481, 482, 486, 487; s. auch Nitrobenzylamincarbonsäure.

trimethylbenzolsulfon≠ säure 737.

trimethylbenzonitril 514.

xvlenolmethyläther sulfonsäure 821.

xylolsulfonsāure 735, 736.

 zimtsäure 520, 523. - zimtsäureamid 520.

Nitroanilindisulfonsäure 781. Nitroanilino-acetophenon 51.

anthrachinon 180, 188, 189.

benzoesäure 374, 377, 442.

benzolsulfonsäure 686, 709.

benzophenon 79, 86.

benzyldesoxybenzoin 125.

- Nitroanilino-benzylmalon= säuredimethylester 562.
- benzylsulfonsäure 733.
- diphenyläthylbenzylketon
- diphenylpropiophenon
- hydrozimtsäure 494.
- methylbenzoesäure 489.
- -- methylbenzonitril 484.
- methylchinon 149.
- naphthochinon 163.
- naphthochinonanil 171.
- naphthochinonnitroanil 165.
- phenylbuttersäuremethyl= ester 511.
- Nitroanilinophenylessigsäureäthvlester 463.
  - amid 464.
- nitril 465.
- Nitroanilino-sulfoanilino= benzolsulfonsäure 712.
- toluchinon 149.
- toluolsulfonsäure 723, 733. Nitroanilinsulfonsäure 685,
- 686, 695, 707, 708. Nitroanisidino-benzolsulfon= säure 686, 687.
- benzophenon 79.
- Nitroanthrachinonyl-dinitro anthrachinonylamin 196.
  - nitroanthrachinonylamin
- urethan 187, 188, 196.
- Nitroanthranilsāure 373, 374, 375, 378.
- Nitroanthranilsäure-diessig= säure 375.
- hydrazid 376.
- sulfonsäure 879.
- Nitrobenzalamino-anthra= chinon 193.
- benzoesäure 334.
- benzoesäurebenzalhydra: zid 378.
- benzolsulfonsäure 701.
- nitrobenzalacetophenon 116.
- salicylsäure 582.
- Nitrobenzal-anilinsulfonsäure 701.
  - anthranilsäure 334.
- anthranilsäurebenzal: hydrazid 378.
- Nitrobenzaldehydnitro: aminobenzovlhydrazon
- Nitrobenzal-dimethylaminos benzalaceton 119.
- sulfanilsäure 701.
- Nitrobenzamino-anthrachinon: Nitrochloracetamino-methyl= 188, 189.
- benzamid 397.
- benzoesäure 341, 397.

- Nitrobenzamino-benzoesäure äthylester 341, 374.
- benzoesäuremethylester
- 341, 417, 440. benzonitril 397, 398.
- methylbenzonitril 486.
  - naphtholsulfonsäure 825.
  - phthalsäuredimethylester
  - toluvisäurenitril 486.
  - Nitrobenzoyl-anilinobenzoes sāure 342.
  - anthranilsäure 341.
  - anthranilsäureäthylester 341, 374.
  - anthranilsäuremethylester 341.
  - anthranovlanthranilsäure
  - evanid, Bromearbathoxyanil des 370; Oxycarb oxyanil des 584.
  - dianthranoylanthranil≈ säure 360.
  - methylaminobenzoesäure 342.
  - Nitrobenzyl-acetylamino= benzoesäure 396.
  - amincarbonsäure 489.
  - aminobenzoesäure 331. 393.
  - aminobenzolsulfonsäure 700.
- aminonaphtholsulfonsäure 825.
- anilinsulfonsäure 700.
- anthranilsäure 331.
- formylaminobenzoesäure 396.
- sulfanilsāure 700.
- Nitrobis-äthylbenzylamino= triphenylmethansulfon= säure 773.
- äthylsulfobenzylamino≈ triphenylcarbinolsulfonsäure 855.
- äthylsulfobenzylamino= triphenylmethansulfon= säure 773.
- dimethylaminobenzos phenon 99.
- dimethylaminotriphenyl= methansulfonsäure 774.
- methylanthrachinonyl= phenylendiamin 222.
- phenacylbenzylamino= toluol 109. phenacylbenzylanilin 108.
- Nitrocarboxyphenyl-biuret 417.
- iminodiessigsäure 375. benzaldehyd 58, 59.
- methylzimtsäure 527, 528.
- toluvlaldehyd 58, 59.

Nitrochloranilino-acetophenon 51, 56.

- benzolsulfonsäure 686.
- Nitro-cinnamalaminosalicylsäure 582.
  - cyanbenzalaminosalicyl= säure 584.
  - evanbenzylanilin 465, 484.
  - cvandiphenylamin 377, 443.
- desyltoluidin 104.
- Nitrodiäthylamino-anthras chinon 189.
- benzoesäure 442.
- methylbenzoesäure 489. Nitro-diåthylbenzylamin=
- carbonsäure 489.
- diaminobenzoesäure 453.
- diaminobenzolsulfonsäure 712.
- dianilinobenzolsulfonsäure 712.
  - dianilinochinon 145.
- Nitrodimethylamino-aceto: phenon 46.
- anthrachinon 188, 189. benzalacetophenon 116.
- benzalanilin 33.
- benzaldehyd 28, 39.
- benzalindandion 227.
- benzoesäure 377, 441.
- benzolsulfonsäure 686, 711.
- benzophenon 86.
- benzophenoncarbonsäure
- benzoylbenzoesäure 667.
- chalkon 116.
- dibenzalaceton 119.
- formyldiphenylsulfon 234.
- önanthophenon 69. Nitrodimethyl-anilinsulfon=
- säure 686, 711. – anthranilsäure 377.
- diphenylaminearbonsäure 378. **443**.
- phenylanthranilsäure 378.
- Nitrodioxyamino-chinon 282.
- cvanbenzoesäureäthylester 645.
- terephthalsäureäthylester≈ nitril 645. Nitrodiphenylamin-carbon=
- saure 328, 329, 374, 377, 442.
- carbonsäuresulfonsäure 687.
- disulfonsäure 709, 710. sulfonsäure 686, 709.
- Nitro-diphenylphenylendiaminsulfonsäure 712.
- formaminobenzoesäure 444.
- Nitromethoxyaminodime: thylbenzolsulfonsäure

Nitromethoxy-anilinobenzo= phenon 241.

diphenylaminsulfonsäure 686, 687.

phenacylaminophenol= äthyläther 236.

Nitromethylacetylaminoanthrachinon 187.

benzoesäure 444.

 benzoesäureäthylester 378. Nitromethylacetylanthranil= säureäthylester 378.

Nitromethylamino-anthra= chinon 187, 188, 189.

anthrachinonsulfonsäure 867.

benzoesäure 373, 377, 415,

- toluidinoanthrachinon 203. 209, 214.

Nitromethylanilino-aceto: phenon 52.

chinon 136.

- methylchinon 150.

naphthochinon 165.

Nitromethylanilinophenyl= essigsäure äthylester 466, 467.

amid 466.

— nitril 466.

Nitromethyl-anilinotolu= chinon 150.

anilinsulfonsäure 707.

-- anthranilsäure 373, 377.

cyanbenzylanilin 466. diphenylamincarbonsäure

377, 443.

- diphenylaminsulfonsäure 686, 709, 723; s. auch Nitroanilinotoluolsulfon= säure.

— sulfanilsäure 707.

Nitronaphthylamino-acetophenon 56.

- anthrachinon 189.

benzoesäure 443, 444.

Nitronaphthylaminsulfons saure 744, 747, 752, 757, 760, 766.

Nitronitro-aminooxymethyl= benzalanilin 237.

benzalaminochalkon 116. oxyanilinochinon 137.

ureidobenzoesäure 378,

414, 415, 418, 444. Nitrooxyacetamino-aceto:

phenon 235.

benzylaceton 238.

Nitrooxyamino-benzoesäure **598**.

– chinonimid 250.

diphenvlamincarbonsaure **450, 584**.

diphenylaminsulfonsäure 809.

Nitrooxyaminomethylbenzol= sulfonsäure 819, 820.

Nitrooxyanilino-anthrachinon **2**76.

– chinonanil 250.

naphthacenchinon 280.

naphthalinsulfonsäure 760. naphthochinon 167.

Nitrooxydiphenylamin-cars bonsäure 444, 581,

carbonsäuresulfonsäure

687. sulfonsäure 687, 709.

Nitrooxy-ditoluidinoanthras chinon 275.

methyldiphenylaminsul= fonsäure 687. phenylnaphthylaminsuls

fonsäure 760. Nitrophenacyl-anilin 51.

xvlidin 56.

Nitrophenyl-acetamino= phenylacrylsäurenitril 545.

alanin 506.

-- anthranilsäure 374, 377.

benzylaminearbonsäure 489.

bisdimethylaminophenyl= acrylsäurenitril 546.

evanbenzylnitrosamin 475.

-- diäthylaminophenylaerylsäurenitril 545.

dimethylaminophenylacrylsäurenitril 545.

Nitro-phenylendiaminsulfon= saure 712.

phenylglycincarbonsäure 375.

Nitrophenylnitrosaminoacetophenon 55.

phenylessigsäureamid 475.

phenylessigsäurenitril 475. Nitrophenyl-phenacylnitros: amin 55.

sulfondimethylaminoben= zaldehvd 234.

sulfophenylphenylendis aminsulfonsäure 712.

Nitropropionyl-aminobenzoesäure 379.

anthranilsäure 379. Nitrosoacetamino-diphenyl aminsulfonsäure 715.

naphthol 157, 158, 159, 160, 167.

Nitrosoäthylamino- s. auch

Äthylnitrosamino.. Nitroso-athylaminobenzoe=

saure 373. äthylanthranilsäure 364.

aminonaphthalinsulfon= säure 763.

aminonaphthol 159, 160, 162.

Nitroso-aminophenol 134.

anilinonaphthalindisulfon= säure 784.

anilinonaphthoesäure 535.

benzaminoresorcin 247.

bisdimethylaminobenz: hydrylphenol 227.

bromphenylglycincarbon= säurediäthylester 371.

campherylglycinäthylester 17.

carboxyphenylglycin 364. Nitrosocyan-benzylanilin 475, 484, 489.

methylaminobenzoesäure 364.

methylanthranilsäure 364. Nitroso-desylanilin 104.

diathylaminokresol 152.

diäthylaminophenol 132.

diaminobenzol 135. diaminotoluol 148.

dicampherylamin 17.

Nitrosodimethylamino-benzos phenoncarbonsäure 666.

benzoylbenzoesäure 666.

diphenylmethancarbon= saure 542.

kresol 151.

— naphthol 158.

phenol 131.

Nitroso-dimethylcyanbenzylphenylendiamin 489.

dimethylphenylendiamin

– dipentennitrolanilin 9. diphenacylamin 55.

diphenylaminearbonsäure

diphenylphenylendiamin 136.

- limonennitrolanilin 8, 9. Nitrosomethylamino-s. auch Methylnitrosamino-.

Nitrosomethyl-aminobenzoes säure 373.

anilinophenylessigsäure amid 465.

anilinophenylessigsäure= nitril 466.

anthranilsäure 363.

cyanbenzylanilin 466. Nitroso-nitrocyanbenzylanilin 475.

nitrophenacylanilin 55.

oxybisdimethylaminotri: phenylmethan 227.

oxydimethyldiphenylamin 149.

phenacylanilin 55.

Nitrosophenylamino- s.

Phenylnitrosamino.. Nitroso-phenylanthranilsäure 364.

phenylendiamin 135.

- Nitrosophenyl-glycincarbonsäure 364.
- glycinnitrilearbonsäure 364.
- iminodiessigsäurediäthyl= ester 475.
- iminodiessigsäuredi: methylester 475.
- naphthylamindisulfonsäure 784.

Nitrosotoluidinomethylphenol 149.

Nitrosotriamino-cyanbenzoes saure 672.

- isophthalsäure 672.
- isophthalsäurenitril 672. Nitrosotrimethylphenylendi

amin 135.
Nitrosulfanilsäure s. Nitros

anilinsulfonsäure. Nitrosulfo-aminobenzoesäure

- 879. — anilinoacetaminoanilino:
- benzolsulfonsäure 713.
   anilinoaminoanilinobenzols
- sulfonsäure 712.
- anthranilsäure 879.
   phenylacetaminophenylaphenylendiaminsulfonsäure 713.
- phenylaminophenyls
   phenylendiaminsulfons
   säure 712.

Nitrothionylaminobenzoes säure-äthylester 417.

— methylester 417.

Nitrotoluidino-anthrachinon 188, 189.

- benzoesäure 377, 443.
- benzolsulfonsäure 686, 709.
- benzylsulfonsäure 733.
- toluolsulfonsaure 733.

Nitrotoluidinsulfonsäure 727; s. auch Nitroaminotoluols sulfonsäure.

Nitro-tolylanthranilsäure 377. — trismethylaminoanthra:

- chinon 217.
- tyrosin 620.
- ureidobenzoesäure 414,
   415, 417, 444.
- ureidobenzoesäuremethylsester 445; s. auch 415.
- xylidinoacetophenon 56.
  xylidinobenzoesäure 378,
- 443. Nonylanilinophenyläthyl

keton 70. Novocain 424.

Λ

Önanth- s. auch Hept-. Önanthoylaminobenzoesäure 397. Önanthyliden-aminobenzoes säure 334.

— anthranilsäure 334; dimere 334.

Opiansäurecarboxyanil 355. Origanennitrolbenzylamin 9. Orthanilsäure 681.

Orthoform 590.

Orthoform neu 594.

Orthophosphorsäure- s. Phosphorsäure-.

Oxalsäure-amidcarboxyphes nylamidin 398.

- --- biscarboxyphenylamidin 399.
- carboxyanilidamidoxim 399.
- carboxyanilidnitril 398.
- dimethylamidincarboxys
   phenylamidin 399.
- nitrilcarboxyphenylamidin 399.

Oxalylbisamino-anisolsulfonsäure 809, 815.

- benzoesāure 343, 398.
- benzoesäureamid 400.
  benzoesäurediamid 400.
- benzoesäuremethylester 399.
- benzolsulfonsäure 703.
- benzonitril 344, 400.
  benzoylbrenztraubensäures
- äthylester 670.
- phthalsäuredimethylester 554.
- salicylsäure 583.

Oxalyl-bismethoxyaminos benzolsulfonsäure 809, 815.

- bisnitroaminobenzolsuls fonsäure 709.
- dianthranilsäure 343.
- dianthranilsäuredinitril 344.
- disulfanilsāure 703. Oxaminviolett 824.
- Oxanilid-carbonsäure 398.
   carbonsäureanilid 400.
- dicarbonsaure 343, 398.
- Oxaniliddicarbonsäure-amid 400.
- diamid 400.
- dimethylester 399.

Oxanilid-disulfonsäure 703.

- tetracarbonsäuretetras methylester 554.
- Oxanilsäureäthylester-carbonsäure 343, 398.
- carbonsäureamid 343, 399.
  carbonsäureanilid 399.
- dicarbonsäuredimethylsester 554.
- Oxanilsäure-amidoximearbons säure 399.
- carbonsäure 342, 398.

Oxanilsäurenitrilearbons säure 398.

- Oximino-acetaminobenzoyls propionsäureäthylester 670.
- diphenyläthylaminos benzoesäure 335.
- diphenyläthylanthranil≈ säure 335.
- Oxoathylaminophenylchins azolintetrahydridcarbons säure 649.

Oxoamine 1.

- Oxoamino-methyldibenzoy!= heptylen 231.
- phenylchinazolintetras hydridearbonsäure 649.

Oxocarbonsäuren, Aminoderie vate der 646.

Oxohydroxylaminophenyls chinazolintetrahydrids carbonsäure 649.

Oxophenylhydrazinophenyls chinazolintetrahydrids carbonsäure 649.

- Oxyacetamino-acetophenon 235, 236.
- acetophenonoxim 235.
- · anthrachinon 267, 270, 276.
- anthrachinonimid 267.
- benzalacetophenon 243.
  benzoesäureäthylester 596.
- benzoesäuremethylester

  596.
- chalkon 243.
- chinon 249.
- methylbenzoesäure 602. — naphthochinon 260, 263.
- Oxyacetaminonaphthochinon-acetimid 263.
  - anil 261, 262.
  - imid 260.
  - methylimid 261.
- oxim 261.
- Oxyacetaminotoluylsäure 602.
- Oxyacetessigsäurecarboxys anilid 436.
- Oxyacetoxyacetaminoanthraschinon 286.
- Oxyäthoxyphenylbisdimethyls aminophenyl-benzofus randihydrid 281.
- phthalan 281.
- Oxyathylamino-acetylbrenzscatechin 255.
  - benzoesäure 331, 430.
- benzoesäuremethylester
   596.
  - benzophenoncarbonsäure 675.
- benzoylbenzoesäure 675. Oxyäthyl-anthranilsäure 331.
- benzoesäure 388.

Oxyalkylaminophenylpro: pionsäure 623.

235. Oxyamino-acetophenon 236.

- anilinoanthrachinon 276.

anthrachinon 267, 268, 272, 273, 275, 277.

anthrachinonimid 267.

anthrachinonsulfonsäure 871, 872.

benzaldehyd 234.

– benzoesäure 577, 579, 587, 589, 591, 592, 593.

Oxyaminobenzoesäure-äthyl= ester 594; s. auch 577, 591 und Amino salicylsäureäthylester.

- methylester 593; s. auch 577, 589, 591 und Aminos salicylsäuremethylester.

methylestersulfonsäure 882.

- sulfonsäure 881, 882. Oxyamino-benzoldisulfon= säure 817, 818.

benzolsulfonsäure 806, 810, 812, 813, 814, 816, 817.

benzonitril 594.

 benzophenon 239. -- benzylsulfonsäure 819,

820.

— chinon 248. — chinonimid 248, 251.

— cuminsäure 625, 626.

- cuminsaureäthvlester 625. cuminsäuremethylester

 dimethylbenzolsulfonsäure 821.

— dimethyldiphenyldisulfons saure 854.

– diphensäure 643.

Oxyaminodiphenylamin-car= bonsäure 449, 585.

 carbonsäuresulfonsäure 716.

– sulfonsāure 714.

Oxyaminodiphenyl-dicarbon= säure 643.

– disulfonsäure 853.

– essigsäure 630.

Oxyaminoisophthalsäure 640. Oxyaminoisopropylbenzoe: säure-äthylester 625.

- methylester 625.

Oxyaminomethoxyphenylpropionsaure 637.

Oxyaminomethyl-anthras chinon 278.

anthrachinonimid 278.

benzoesäure 600, 601, 603.

Oxyaminomethylbenzoesäure= äthylester 601, 603; s. auch 600.

Oxvaminomethyl-benzoes säuremethylester 604; s. auch 600, 603.

benzolsulfonsäure 818, 819, 820.

- benzophenon 241.

diphenylaminsulfonsäure 715.

diphenylessigsäure 631.

 isopropylbenzolsulfon= säure 821.

isopropylchinon 256.

Oxvaminonaphthacenchinon

Oxyaminonaphthalin-disul= fonsäure 838, 839, 840, 843, 844, 845, 851, 852.

sulfonsäure 822, 823, 828, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 845, 846, 847, 848, 849, 850, 851.

– trisulfonsäure 845, 853. Oxvaminonaphthochinon 259,

261, 262

Oxyaminonaphthochinon-imid 262, 263, 264.

oxim 259.

Oxyaminonaphthoesäure 629. Oxvaminonaphthoesäure-

methylester 629.

sulfonsäure 882

Oxyamino-naphthoylbenzoes saure 676.

phenanthrenchinon 277. phenylpropionsäure 623,

phenylzimtsäure 632.

terephthalsäure 641. thymochinon 256.

toluidinoanthrachinon 275.

toluylsäure 600, 601, 603. Oxvaminotoluvlsäure-äthylester 601, 603; s. auch 600.

methylester 604; s. auch 600, 603,

– nitril 604.

Oxyaminozimtsäure 627. Oxyanilino-acetyltoluol 237.

äthylidenacetophenon 73.

anthrachinon 269, 276.

anthrachinonsulfonsaure 870.

benzalacetophenon 116. Oxyanilinobenzalaminophe=

nyl-propionsäure 654. propionsaurenitril 654.

Oxyanilino-butylidenacetos phenon 73.

câmpher 12.

- chalkon 116. chinon 248.

Oxyanilinochinon-anil 248. dianil 249.

Oxyanilinocuminalaminophenyl-propionsäure 654.

propionsäurenitril 654. Oxvanilinodiphenylpropion= saurcamid 631.

Oxyanilinomethyl-acetophe= non 237.

anthrachinon 278.

 chinon 252. chinonanil 252.

- isopropylchinon 256.

Oxyanilino-naphthacenchinon 280.

naphthalindisulfonsäure 784.

naphthalinsulfonsäure 751, 762.

naphthochinon 166, 260,  $2\hat{6}3.$ 

naphthoesäureäthylester

naphtholsulfonsäure 830.

nitrophenylpropionsäure 625.

Oxyanilinophenylessigsäureamid 468.

nitril 469, 599.

Oxyanilino-phenylpropions säure 625.

propylidenacetophenon 73.

 tetrahydrocarvoxim 233. thymochinon 256.

– toluchinon 252.

toluchinonanil 252.

Oxyanisalaminobenzoesāure 592.

Oxyanisidinobenzalaminophe nyl-propionsäure 655. propionsaurenitril 655.

Oxyanthrachinonyl-aminoanthrachinonylamino= anthrachinon 274.

aminotoluolsulfonsäure 721, 724.

mercaptoacetaminoanthra= chinon 270.

methylaminoanthrachino= nylamin 271.

nitrooxyanthrachinonyl= amin 270.

phenylendiamin 276.

thioglykoloylaminoanthra: chinon 270.

Oxyarylaminobenzylcroton= säurealkylester 628. Oxyazophenin 251.

Oxybenzal s. auch Salicylal. Oxybenzalamino-aceto=

phenon 47. anilinophenylpropion=

säure 654.

anilinophenylpropion= säurenitril 654.

anisidinophenylpropion= säure 655.

- Oxybenzalamino-anisidinophenylpropionsäurenitril 655.
- anthrachinon 193.
- benzoesäureathylester 431.
- benzoesäuremethylester
   431.
- phenylpropionsäure 623.
- salicylsäure 582.
- toluidinophenylpropions
   säure 654.
- toluidinophenylpropions
   säurenitril 654.
- Oxybenzaldehydnitroaminosbenzoylhydrazon 416.
- Oxybenzamino-anthrachinon 270.
- benzoesäuremethylester
   597.
- benzylbenzaminobenzals
   buttersäure 632.
- chinonoxim 247.
- Oxybenzidinsulfonsäure 853. Oxybenzolsulfaminobenzoes säuremethylester 598.
- Oxybenzoyl- s. auch Salicoyl-. Oxybenzoylanilino-acetyltoluol 238.
- methylacetophenon 238. Oxybenzoyltoluidino-acetyl=
- toluol 238.

   methylacetophenon 238.

  Oxybenzylaminobenzoesäure
- 394. Oxybenzyliden- s. Oxybenzal-
- und Salicylal.

  Oxybis-āthylbenzylamino
- triphenylcarbinoldisuls fonsäure 860.
- anthrachinonylaminos anthrachinon 274.
- benzaminoanthrachinon 275.
- chloracetaminomethyls benzoesäure 625.
- Oxybisdiathylaminotriphenyl-
- carbinoldisulfonsäure 859.

   methansulfonsäure 855.
- Oxybisdimethylaminobenzahydryl-naphthalindisulafonsäure 857.
- naphthochinon 281.
   Oxybisdimethylaminofuchson
- 244.
  Oxybisdimethylaminophenylathylphenyl-benzofurans
- dihydrid 247.

   phthalan 247.
- Oxybisdimethylaminophenyladimethylphenylabenzos furandihydrid 247.
- phthalan 247.
- Oxybisdimethylaminophenylation tolylbenzofurandihydrid 246.

- Oxybisdimethylaminophenyltolylphthalan 246.
- triphenylmethansulfons saure 854.
- Oxybisoxyanthrachinonylaminoanthrachinon 275.
- Oxybromnaphthylaminos phenylessigsäurenitril 599.
- Oxycarbāthoxyamino-benzoes sāure 597.
- benzoesäuremethylester 597.
- Oxycar bomethoxyanilinosessigsäure-äthylester 597.
- oxycarbomethoxyanilid
   598.
- oxycarboxyanilid 598.
- Oxycarbomethoxyphenylcarbamidsäureoxyphenylester 597.
- glycinäthylester 597.
- harnstoff 597.
- thioharnstoff 597.
- urethan 597.
- Oxycarbonsäuren, Aminoderivate der 577.
- Oxycarboxyanilino-essigsäure 578.
- essigsäureoxycarbos methoxyanilid 598.
- Oxycarboxyphenyl-cyanazomethinnitrophenyl 584.
- -- glyein 578.
- harnstoff 578, 584.
- malonamidsäureāthylester
   584.
- oxamidsäureäthylester 583.
- phthalamidsäure 584.
- -- succinamidsäure 584.
- urethan 578, 597.
- Oxychinonimidoxim 134.
- Oxychloracetamino-anthraschinon 270.
- benzoesäuremethylester
   590, 596.
- Oxychlornaphthylaminophenylessigsäurenitril 599, 600.
- Oxycinnamalamino-methylbenzoesäure 602, 604.
- toluylsäure 602, 604.
- Oxycuminalaminoanilinos phenyl-propionsäure 654.
- propionsäurenitril 654.
   Oxycyanbenzylanilin 599.
- Oxydiathylamino-anthraschinonsulfonsäure 871.
- benzaldehyd 234.
- benzoesäuremethylester
   596.

- Oxydiäthylamino-benzophes noncarbonsäure 675.
- benzoylbenzoesäure 675.
- diphenylaminearbonsaure 585.
- diphenylmethancarbons
   säure 630.
- phenylacetessigsäure= methylester 674.
- phenylpropionsäuredisäthylamid 625.
- Oxydiāthylglycylaminos benzoesäuremethylester 590, 597.
- Oxydialkylaminophenylpropionsäure 623.
- Oxydiamino-anthrachinon 274.
- anthron 242.
- benzoesäure 587, 599.
- benzolsulfonsäure 812, 817.
- chinonimid 251.
- Oxydiaminodiphenylamincarbonsaure 585.
- sulfonsäure 809.
- Oxydiamino-diphenylsulfons säure 853.
- $egin{array}{lll} &=& ext{methylchinonimid} & 252. \ &=& ext{methyldiphenylsulfons} \end{array}$
- säure 854.

   naphthalindisulfonsäure
- 840, 843.

   naphthalinsulfonsäure 832,
- 833, 836, 838, 848, 850. — toluchinonimid 252.
- Oxydianilino-anthrachinon 275.
- chinonaniltolylimid 251.
- chinondianil 251. Oxydimethoxy-aminos phthalid 677.
- phthalid 677.

   benzophenon 265.
- Oxydimethylamino-acetophenon 235.
- anthrachinon 269.
- benzaldehyd 234.
- benzoesäure 592.
  benzoesäuremethylester
- benzoesäuremethylestersjodmethylat 596.
  - benzophenon 240.
  - benzophenoncarbonsäure 675.
- benzophenonsulfonsäure 869.
- benzoylbenzoesäure 675.
- benzoylpropionsäure 674.
  chinon 248.
- Oxydimethylaminodiphenylamincarbonsäure 585.
- aminsulfonsäure 715, 813. — methançarbonsäure 630.
- Oxydimethylaminomethyl

- Oxydimethylaminomethylbenzoesäureäthylester
- benzoesäuremethylester 602.

naphthoesaure 629.

Oxydimethylamino-naph= thalinsulfonsäure 853; s. auch Dimethylamino= naphtholsulfonsäure.

naphthochinon 263.

Oxydimethylaminophenylacetessigsäuremethyl= ester 674.

- anthron 244.

propionsäure 624.

propionsauredimethyl= amid 624.

Oxydimethylamino-toluyl= saure 603.

- toluylsäureäthylester 602. toluylsäuremethylester

602.

Oxydinitroanilino-benzoe säuresulfonsäure 881. - naphthoesäure 629.

Oxydioxo-anilinonaphthalin= tetrahydrid 258.

naphthylaminonaphthalin= tetrahydrid 258.

Oxydiphenylamin-carbon= säure 331, 581.

sulfonsaure 808, 811, 817. Oxydiphenyldimethylamino: phenyl-benzofurandi=

ĥydrid 244.

phthalan 244. Oxydisulfonaphthylglycin 842.

Oxyditoluidino-anthrachinon 275.

anthrachinonsulfonsäure 870.

anthron 242.

Oxyglutaconaldehydanil= carboxyanil 395.

Oxyisoamyl-aminobenzoe= säure 590, 596.

benzoesäure 388.

 nitrosaminobenzoesäure 590, 598.

Oxyisobutyrylaminobenzoe= säureäthylester 596.

Oxyisopropylcarboxyphenyl: urethan 626.

Oxymethoxyacetaminoben= zaldehyd 252.

Oxymethoxyamino-anthras chinon 287.

benzaldehyd 252.

— benzoesäure 635.

benzoesäuremethylester

methoxyphenylzimtsäure 643.

Oxymethoxy-aminophenyl: zimtsäure 637.

anilinoanthrachinon 287.

Oxymethoxybenzal- s. auch Vanillal-.

Oxymethoxybenzalaminoacetophenon 48.

methoxyphenylpropion= säure 637.

Oxymethoxyphenylbisdis methylaminophenyl-

phthalan 281. Oxymethoxytoluidino=

anthrachinon 287.

Oxymethylamino-anthra= chinon 269.

anthrachinonsulfonsäure 871, 872.

benzalaminophenylpro= pionsäure 654.

benzoesäure 587, 595.

benzoesäuremethylester 595.

benzophenoncarbousäure 675.

benzovlbenzoesäure 675. phenylpropionsaure= methylamid 624.

Oxymethyl-anilinochinon 136.

benzidinsulfonsäure 854. bisbenzaminophenyl= butylencarbonsaure 632.

Oxymethylen-bisamino benzoesäurediamid 337. dianthranilsäurediamid 337.

Oxynaphthochinon-acetylanil 48.

carboxyanil 336.

sulfoanil 701. Oxynaphthylamino-anthra= chinonsulfonsäure 870.

naphthochinon 260. Oxynitroanilinoanthrachinon

276.Oxynitrobenzalaminobenzoesaure 592.

methylbenzoesaure 602, 603, 604.

toluvlsäure 602, 603, 604. Oxyoxo-amine 233.

aminodiphenylamylen 243.

carbonsauren, Aminoderivate der 674.

phenylchinazolintetra= hydridearbonsäure 649.

verbindungen, Aminoderis vate der 233.

Oxyoxyaminonaphthoyl= benzoesaure 677. Oxyphenacylamin 235. Oxyphenetidinomethyl-

benzoesäure 603.

Oxyphenetidino-phenylpro: pionsäure 625.

toluvlsäure 603.

Oxyphenylalanin 604, 605. Oxyphenylbisdimethylamino= phenyl-benzofurandi= hydrid 245.

phthalan 245.

Oxyphenylnaphthylamindisulfonsaure 784.

sulfonsäure 751, 762. benzofurandihydrid 281.; Oxyphenylnitronaphthyl= aminsulfonsäure 760.

Oxysalicylalamino-benzoe= säure 592.

methylbenzoesäure 602, 604

toluvlsäure 602, 604.

Oxysulfoamino-benzoesaure= methylester 882.

naphthoesäure 882. Oxysulfomethylanilino:

anthrachinon 721, 724.

Oxysulfonaphthyl-bisoxy= sulfonaphthylguanidin 827.

glyein 827, 831, 849.

glyeinoxysulfonaphthyl= amid 828.

harnstoff 825.

Oxysulfonaphthyloxysulfo= naphthyl-guanidin 826,  $83\bar{1}$ .

harnstoff 826, 830. thioharnstoff 827, 831.

Oxythioureidobenzoesäure= methylester 597. Oxytoluidino-anthrachinon

269.

anthrachinonsulfonsäure 870

Oxytoluidinobenzalamino: phenyl-propionsäure 654. propionsăurenitril 654.

Oxytoluidino-diphenylbuty lencarbonsäurenitril 632.

methylanthrachinon 278.

methylisopropylchinon 256. naphthochinon 260.

- thymochinon 256.

Oxytriamino-cyanbenzamid 640.

isophthalsäure 640.

 isophthalsäureamidnitril 640.

Oxytrianilinoanthrachinon 277.

Oxytrichloräthylidenamino= benzoesäuremethylester 590, 596.

Oxytrisacetamino-cyan= benzoesäure 640. isophthalsäurenitril 640. Oxytrisdimethylaminophenylbenzofurandihydrid 245. phthalan 245.

Oxyureidobenzoesäuremethyl= ester 597.

Oxyvanillalamino-benzoes säure 592.

methylbenzoesäure 602.

— toluvlsäure 602.

#### P.

Palatinschwarz 698. Parafuchsinleuko-cyanid 548. – sulfonsäure 775. Paraleukanilinsulfonsäure 775.Patentblau A 860; V 859. Pentachloramino-cyclopentes non 4.

indenon 74.

Pentachloranilinocyclo-hexen= dion 130.

- pentenon 4.

Pentamethylen-bisaminoben= zoesäure 356.

dianthranilsäure 356. Phenacetamino-acetophenon 43, 55.

acetoveratron 255.

acetylbrenzcatechindime= thyläther 255.

Phenacetyl-anthranoylanthras nilsäure 359.

- phenylalanin 502. Phenacyl-acetanilid 54.

- acetphenetidid 54.

acettoluidid 54.

amin 49.

anilin 51.

benzamid 54. benzanilid 54.

formylaminobenzoesäure

- formylanthranilsäure 337.

phenacetamid 55. phenacetin 54.

phenetidin 53.

phthalamidsäure 55.

sulfamidbenzoesäure 55.

 toluidin 52. xylidin 53.

Phenanthranilsäure 547. Phenetidino-acetophenon 53.

acetylbrenzcatechin 255.

acetylpyrogallol 283.

 benzoesäure 332. campher 13.

- gallacetophenon 283. naphthalinsulfonsäure 752,

762.naphtholsulfonsäure 830.

phenylcyclohexenon 75.

phenylessigsäurenitril 469.

Phenetidinophenylmilchsäure 625.

Phenoxyamino-anthrachinon 273.

benzolsulfonsäure 813, 814. Phenoxy-anilinoanthrachis

non 273, 274. dimethylaminoanthrachi= non 273, 274.

Phenyl-acetylsulfanilsäure

703. alanin 494, 495, 498, 507.

Phenylalanin-athylester 497, 499.

amid 500.

methylester 499.

nitril 500.

Phenylalanyl-alanin 500.

chlorid 500.

glycin 498, 500. glycylglycin 500.

leucin 500.

phenylalanin 505.

Phenylamino- s. auch Anilino-Phenylamino-benzylketon

methylenessigsäure 524. Phenylaminophenyl-acryl $\sim$ säure 544.

ketoxim 77, 82.

propionsaure 542.

propiophenon 125.

Phenylanilino-athyliden= evelohexandion 174.

benzylaceton 111. Phenyl-anthranilsäure 327.

auramin 93.

Phenylauramin-hydroxy methylat 94.

trisjodmethylat 98.

Phenylbenzalaminozimtsäure: äthylester 522.

Phenylbenzoyl-äthylthioharn= stoff 62.

alanin 495, 501.

phenylthioharnstoff 78.

Phenylbenzyl-amincarbons säure 488.

aminophenylessigsäurenitril 468.

Phenylbisdimethylaminobenzalaceton 128.

phenylmethylenthioharnstoff 95.

Phenyl-bisoxysulfonaphthylguanidin 827, 831.

campherylnitrosamin 17.

camphoformenaminphe= nylsulfon 21.

Phenylcarbaminyl- s. Anilino formyl-.

Phenylcarboxyanilinobenzylketon 335.

ketoxim 335.

Phenylcarboxyphenyl-acetylsharnstoff 347.

benzoylharnstoff 347. guanidin 345, 405.

harnstoff 345, 403, 434.

oxamid 398.

- succinamid 401.

- thioharnstoff 346, 405. Phenylcvan-azomethindime= thylaminophenyl 652.

benzylnitrosamin 475, 484, 489.

Phenyleyanphenyl-harnstoff 347, 407.

oxamid 344, 400.

thioharnstoff 347, 408. Phenyldesyl-amin 103.

- harnstoff 104.

- nitrosamin 104.

Phenyldiäthylaminophenylaerylsäurenitril 545.

anthron 129.

Phenyl-dicarbomethoxyphes nylharnstoff 555

dimethoxyaminophenyl= acrylsäure 637, 638. Phenyldimethylaminobenzal-

aceton 118. - cyclopentenon 122.

Phenyldimethylaminophenylanthron 129.

propionsäure 543.

Phenyldiphenacylamin 53. Phenylenbisamino-benzoe saure 356.

dimethylcyclohexenon 6.

phenylessigsäurediamid 474.

phenylessigsäurenitril 474. Phenylenbis-chloraminophes

nylessigsäurenitril 476. dinitroaminobenzophenon

Phenylendiamin-disulfon=

saure 780, 781. sulfonsaure 711, 713, 717.

Phenylen-dianthranilsäure 356.

diauramin 96, 97.

Phenyl formylalanin 494, 498, 501.

glycin 459.

Phenylglycinäthylester-car= bonsäure 349.

carbonsäuremethylester 350.

Phenylglycinamid-carbon= säure 349.

 – carbonsäureäthylester 351. carbonsäuremethylester

350. Phenylglycincarbonsäure 348,

435.Phenylglycincarbonsäure: athylester 351.

Phenylglycincarbonsäure-Phenylnitrosamino-campher Phenyl-toluidinobenzoesäure athylesteranilid 351. amidanilid 352. desoxybenzoin 104. tolylanthranilsäure 330. Phenylureido-benzoesäure anilid 349. dihenzoylmethan 175. diäthylester 351. 345, 403, 434. dihydrocarvoxim 8. -- diamid 352, 408. menthenon, Oxim des 8. benzoesäureanilid dimethylester 350. methylbenzonitril 484, 489. 321 Anm., 407, 434. methylester 350. naphthoesäure 535. henzolsulfonsäure 704. benzolsulfonsäureäthyl> methylesteranilid 350. phenylessigsäurenitril 475. - nitril 352. - propiophenon 61. ester 704. – sulfonsäure 879. Phenyloxy-athylidenanilino benzonitril 347, 407. Phenylglycinmethylestercars åthylidenglutarsäuredi= hydrozimtsäure 490, 491, bonsaure 349. athylester 643. 492; s. auch Anilinos formylphenylalanin. Phenylglycinnitril-carbon= aminophenylacrysläure säure 349, 408, 435. 632. jodphenylpropionsäure carboxyphenylthioharn: carbonsäureäthylester 351. 506.stoff 578. carbonsäuremethylester methylcyclohexancarbon= 350. methoxyaminophenyl= säure 304. oxyphenylpropionsäure Phenylglycinsulfonsäure 683. acrylsaure 637. Phenylglycyl-alanin 462. phenylnaphthylendiamin= 615. - asparagin 462. sulfonsaure 755, 768. Phenylureidophenyl-essig= glycin 461. sulfonaphthylthioharnstoff säure 460, 471. Phenyl-guanidinobenzoesäure essigsäureäthylester 471. Phenylphenacyl-amin 51. 345, 405. glyoxylsäure 649. guanylanthranilsäure 345. nitrosamin 55. Phenylureidophenylglyoxyl= hippursäure 470. säure-äthylimid 649. oxamidsäureäthylester 55. imid 649. hydantoinsäure 471. - urethan 55. oxim 649. hydrocyanauramin 540. Phenyl-sarkosin 462. Phenylimino-anilinophenyl- serin 623. phenylhydrazon 649. bisoxybenzylpropylen sulfanilsäure 699. Phenylureido-phenylpropion= säure 490, 491, 492, 495, 281. Phenylsulfon-acetamino bisphenylessigsäure 474. benzoesäure 579. 503.carboxyphenyliminopenta: aminobenzoesäure 598. phthalsäuredimethylester non 395. dimethylaminozimtsäures 555. carhoxyphenyliminopens nitril 627. zimtsäure 519, 521, 523. Phenylsulfophenylharnstoff zimtsäureäthylester 519, tenol 395. diessigsäure 472. 704. 523; s. auch 521. dimethylaminophenyl-Phenylthio- s. auch Phenyl- Phosphorsäure-diäthylestercarbăthoxyanilid 411, essigsäurenitril 652. mercapto-. 437.sulfonaphthyliminopen= Phenylthioallophansäure: methoxyphenylester 936. dichloridehlorformylanilid tanon 742. Phenylthiocarbaminyl- s. 364, 411, 437. sulfophenyliminopenta= Anilinothioformyl-. dimethylestercarbo= non 701. Phenylisoserin 624. Phenylthioharnstoffcarbon= methoxyanilid 411, 437. Phenylmercaptoaminobenzoes methylester biscar bo= säuremethoxyphenylester ' säure 579. methoxyanilid 364. Phenylmethoxy-aminophenyl= Phenylthioureido-benzoesäure tetrakissulfoanilid 711. acrylsäure 632. 346, 405. Phthalgrün 246; Carbinolbase  $\overset{\circ}{ ext{des}}$  245. phenylmethylenamino= benzonitril 347, 408. henzoesäure 431. benzophenon 78. Phthalylhisaminobenzoesäure= Phenyl-naphthionsäure 742. äthylester 402, 434. cyclohexancarbonsäure= naphthochinonylphenylens äthylester 300, 301. Pigmentechtgelb 726. diamin 167. hexahydrobenzoesäure= Pikrylamino-acetophenon 42, äthylester 300, 301. Phenylnaphthylamin-disul= 47. fonsäure 784, 792. menthanon 3. henzamid 330. sulfonsäure 742, 746, 749,
 751, 753, 758, 760, 762, benzoesäure 329, 393, 429. menthon 3. methylcyclohexancarbon= benzoesäureäthylester 329. 764, 765. säureäthylester 303, 304. benzolsulfonsaure 700. Phenyl-naphthylendiaminsul= naphtholsulfonsäure 827. benzoylchlorid 329. fonsaure 755, 756. phenylauramin 95, 97. Pikrylanthranilsäure 329. Pikrylanthranilsäure-äthyl nitrobenzoylanthranil phenylessigsäureäthylester saure 342. 471. ester 329. amid 330. Phenylnitrosamino-acetophes propiophenon 62.

salicylsäure 578.

zimtsäure 519.

non 55.

benzoesäure 364.

ehlorid 329.

Pikrylsulfanilsäure 700.

Pinennitrol-allylamin 10. - amin 9. - benzylamin 10: - dibrompropylamin 9. isoamvlamin 9. – propylamin 9. Polyaminobenzoid 388. Propäsin 423. Propenyl- s. Allyl-. Propionyläthyl-aminobenzoes saure 335. anthranilsäure 335. Propionylamino-acetophenon 43, 48. benzoesäure 340. benzonitril 397, 433; s. auch 340. - benzophenon 78, 83. isopropenylbenzoesäure 529.Propionylaminomethylbenzonitril 486. benzophenon 105, 106. phenylglyoxylsäure 655. Propionylamino-phthalsäure= dimethylester 554. propiophenon 59. toluylsäurenitril 486. Propionylanthranilsäure 340. Propionylbromamino-benzo phenon 79, 85. propiophenon 60. Propionylchloramino-acetos phenon 48. - benzophenon 78, 84. -- propiophenon 60.

Propionylphenyl-glycincar= bonsäurediäthylester 353.

harnstoff 60. - urethan 59.

Propylamino-benzoesäure 327. phenylglyoxylsäure 649. Propyl-anilinophenyläthyl= keton 69.

– anthranilsäure 327.

Propyliden-aminobenzoesäure 333.

– anthranilsäure 333.

- bisaminobenzaldehyd 26. Propylisatinsäure 649.

Pseudocumyl- s. (2.4.5)-Tri= methylphenyl-.

Pulegonamin 3. Purpurinamid 288. Purpuroxanthinamid 277. Pyoktanin gelbes 92. Pyoktaninum aureum 92.

### R.

Ratanhin 612. Ratanhinsulfonsäure 882. Rhodanaminoanthrachinon 272.

S.

S-Saure = 8-Amino-naph= thol-(1)-sulfonsäure-(5) (S. 835).Säure-grün 856. violett 91.

Salicoyl-aminobenzoesäure 355, 409. anthranilsäure 355.

Salicylalamino-acetophenon 47.

anthrachinon 193.

benzoesäure 335, 395, 430. benzoesäureäthylester 431.

benzoesäuremethylester

salicylsäure 577, 582 Salicylalanthranilsäure 335. Salicylaldehydnitroamino= benzovlhydrazon 440. Salicylalpinennitrolamin 10. Santonsäureäthylesteroxim, Aminoderivat aus 647. Schöllkopfsche Naphthyl= aminmonosulfonsäure 752.

Sebacinsaure-athylestercarbs oxyanilid 402.

biscarboxyanilid 402. carboxyanilid 402.

Silvestrennitrolbenzylamin 6. S-Saure = 8-Amino-naph= thol-(1)-sulfonsäure-(5)

(S. 835). Styrylhydantoinsäure 525.

Subcutin 422. Succinanilid-carbonsäure 401.

dicarbonsäure 401.

Succinanilsäure-athylester= carbonsäure 401. carbonsäure 344, 400, 433.

carbonsāureamid 401.

dicarbonsäuredimethyl= ester 555.

Succinvlbisaminobenzoesäure 401

Sulfanilsäure 695.

Sulfanilsäure-carbonsäure 703. carbonsäuremet hylester

703.Sulfanilsäurephosphinsäure-

triäthylester 707. trichlorid 707.

trimethylester 707.

Sulfhydryl-s. auch Mercapto-. Sulfhydryl-aminoanthrachinon 272.

aminophenylacrylsäure

toluidinoanthrachinon 272. Sulfo-äthylanilinotoluol= sulfonsäure 731.

aminobenzoesäure 877, 878, 879, 880.

Sulfoamino-methylphenyl= oxamidsäure 728, 732.

 naphthyloxyessigsäure 848. – phenylbenzidin 717.

phenylglyoxylsäure 882.

– phthalsäure 880. - salicylsäure 881, 882.

Sulfoanilino-benzoesäure 878. naphthalinsulfonsäure 762.

--- naphthochinon 701.

pentadienalsulfoanil 701.

triphenylmethantrisulfon: säure 803.

Sulfoanthranilsäure 878, 879. Sulfobenzal-aminonaphthalin= sulfonsaure 743.

- naphthionsäure 743.

 naphthylaminsulfonsäure **743**.

Sulfo-carboxymethylamino: benzoesäure 879.

dinitroanilinosalievlsäure 881.

isatinsäure 882.

Sulfomethylanilino-toluidinoanthrachinon 724.

toluolsulfonsäure 731. Sulfo-methylanthranilsäure 332.

naphthylglycinnitril 743. Sulfonsäureblau 841.

Sulfophenyl-alanin 880. carbamidsäure 703.

carbamidsäuremethylester 703.

guanidin 704. harnstoff 704.

naphthylaminsulfonsäure

thioharnstoff 704. Surinamin 612.

#### Т.

Tartranilid-dicarbonsäure 409. dicarbonsăureamid 409. Tartranilsäurecarbonsäure 409. Terpinennitrol-athylamin 7. — amin 6. benzylamin 7. — diäthylamin 7. dimethylamin 7. — isoamylamin 7. — methylamin 7. Terpineolnitrolanilin 233. Tetraäthyldiaminobenzo= phenon 98. Tetraamino-anthrachinon 217. - anthrarufin 291.

– benzophenon 102.

— chrysazin 292. - cyanbenzoesāure 558.

— diphenylsulfonsäure 771.

Tetraamino-isophthalsäure 558.

- truxillsäure 574.

Tetraanilinoanthrachinon 218. — Tetrabrom-aminobenzoesäure

- aminobenzolsulfonsäure 685, 694.
- anilinomethylcyclohexa= dienon 18.
- anilinsulfonsäure 685, 694.

anthranilsäure 372.

benzidindisulfonsäure 795. Tetrabrombisdiacetylaminoanthrachinon 209.

dibenzylmalonsäuredinitril 573.

Tetrabrombisdimethylamino: benzophenon 99.

Tetrabromdiamino-anthras chinon 209, 214.

- dibenzylcyanessigsäure 572.
- dibenzylmalonsäure= dinitril 573.
- dibenzylmalonsäurenitril 572.

diphenyldisulfonsāure 795. Tetracarbonsäuren, Aminoderivate der 575.

Tetrachloracetoxy-diathyl= aminophenylphthalid 665.

dimethylaminophenyl: phthalid 664.

Tetrachlorāthoxy-diāthyl= aminophenylphthalid 665.

dimethylaminophenyl= phthalid 664.

Tetrachloraminobenzoesäure

Tetrachloranilino-methyl= cyclopentenon 4.

- naphthochinon 170. Tetrachlor-anthranilsäure 369.

azophenin 141.

Tetrachlorevanmethyl-amino= benzoesaure 369.

- anthranilsäure **3**69. Tetrachlordiäthylamino-

anthrachinon 195.

- benzophenonearbonsäure 665.
- benzophenoncarbonsäure= äthylester 665.
- benzophenoncarbonsäure= methylester 665
- benzovlbenzoesäure 665. --- benzoylbenzoesäureäthyl=
- ester 665. benzoylbenzoesäure:
- methylester 665.

diphenylmethancarbon= säure 541.

Tetrachlordiaminoanthra= chinon 208, 214.

| Tetrachlordimethylaminobenzophenoncarbonsäure 664.

benzophenoncarbonsäure: āthylester 664.

benzophenoncarbonsäuremethylester 664.

benzoylbenzoesäure 664.

benzoylbenzoesäureäthyl= ester 664.

benzovlbenzoesäure= methylester 664.

diphenylmethancarbon= saure 541.

Tetrachlormethoxy-diathyl= aminophenylphthalid 665.

dimethylaminophenyl= phthalid 664.

Tetrachlornitrodimethyl= amino-benzophenon= carbonsäure 667.

benzovlbenzoesäure 667. Tetrachlornitrosodimethyl= amino-benzophenoncar= bonsaure 666.

benzovlbenzoesäure 666. Tetrachloroxydiäthylamino-

anthrachinon 268. benzophenoncarbonsäure

benzovlbenzoesäure 676.

676.

diphenylmethancarbon= säure 631.

Tetrachlorphenylglycinnitril= carbonsäure 369. Tetrahydronaphthylaminsul=

fonsäure 738.

Tetrakis-acetaminoanthra= chinon 219.

dimethylaminoanthrachi= non 218.

methylaminoanthrachinon 217.Tetramethoxy-bisathylamino:

äthyldibenzalaceton 297. bismethylaminoathyldi«

benzalaceton 296. Tetramethyl-benzidinsulfon-

säure 770. diaminobenzophenon 87, 88, 89.

Tetranitro-anthrachinonylens diurethan 211.

bisdimethylaminobenzo= phenon 100.

bismethylaminobenzophe= non 100.

bismethylnitraminobenzo=

phenon 100. desylanthranilsäure 335.

diaminoanthrachinon 211,

diaminobenzophenon 100.

dianilinobenzophenon 100.

Tetranitrooxvaminoanthra= chinon 274.

Tetraoxo-Verbindungen, Aminoderivate der 232.

Tetraoxy-aminobenzolsulfon= säure 860.

bisathylaminodimethylanthrachinon 298.

bisäthylaminomethylan= thrachinon 298.

bisaminomethylanthra= chinon 297.

bisanilinomethylanthras chinon 298.

bis benzylaminodimethyl= anthrachinon 298.

bisbenzylaminomethylanthrachinon 298.

bisdiäthylaminobenzylan= thrachinon 298,

bisdiathylaminodimethyl= anthrachinon 298.

bisdiäthylaminomethylanthrachinon 298.

bisdimethylaminobenzyl= anthrachinon 298.

— bisdimethylaminodimes thylanthrachinon 298.

bisdimethylaminomethyl= anthrachinon 298.

— bismethylaminodimethylamin anthrachinon 298.

bismethylaminomethylan: thrachinon 298.

bisnaphthylaminobenzyl= adipinsäurediathylester

-- bisnaphthylaminodiphe nylhexandicarbonsaurediathylester 673.

- diaminoanthracen 284. diaminoanthrachinon 297.

diaminoanthrachinondisul= fonsäure 876, 877.

diaminodimethylanthra= chinon 297.

dianilinodimethylanthrachinon 298.

dimethylaminofuchsondi= methylimoniumhydroxyd

Tetrasulfonsäuren, Aminoderis vate der 803. Tetra-toluidinoanthrachinon

218, vgl. 937. xylidinoanthrachinon 219.

Thiocarbanilid-carbonsāure 346, 405.

dicarbonsäure 406.

Thiocarbonylamino-benzoes säure 408.

benzophenon 84.

Thiocarbonyl-bisaminobenzal= aceton 72.

bisaminobenzoesāure 406.

REGISTER.

Thiocarbonyl-bisaminobenzos nitril 347.

bisaminobenzylcyanid 458.
bisaminocyclohexancar

bonsäureathylester 300.

— bisaminohexahydrobens zoesäureathylester 300.

bisaminonaphtholsulfonsäure 827.

 bisaminophenylessigsäure= nitril 458.

 bishexahydroanthranils säureäthylester 300.

— dianthranilsäuredinitril 347.

Thionylamino-anissäureäthylsester 598.

benzoesäureäthylester 411.

— benzoesäuremethylester 411.

— methylbenzoesäureäthylsester 481.

— methylbenzoesäuremethylsester 481.

— toluylsäureäthylester 481.

toluyisäuremethylester
 481.

zimtsäureäthylester 523.
 Thio-oxalsäureanilidsulfosanilid 703.

— oxanilidsulfonsäure 703. Thjoureido-benzoesäure 405.

— benzoesäureäthylester 346.

- benzolsulfonsäure 704.

benzophenon 84.

— campher 15.

— zimtsäure 519, 523. Tobiassche Säure 738.

Tolacyl-amin 64.

— anilin 64.

— phthalamidsäure 64. Tolidin-disulfonsäure 796, 797.

— sulfonsäure 772.

Toluidino-acetaminoanthrasehinon 200.

acetophenon 52.

-- alizarinmethyläther 287.

- anthrachinon 180.

— anthrachinonsulfonsäure 867, 868.

 anthrachinonylaminos toluolsulfonsäure 724.

 anthrachinonylmercaptan 272.

 benzaminoanthrachinon 207.

— benzoesäure 330.

 benzoylacrylsäuretoluidid 659.

— benzoylnaphthochinon 231.

Toluidinobenzyl-acetessigs saureäthylester 658.

acetophenon 108.acetylaceton 155.

Toluidinobenzyl-desoxysbenzoin 125.

malonsäurediäthylester 562.

Toluidino-butyrophenon 65.

— chinizarin 289. — desoxybenzoin 40

desoxybenzoin 103.dimethylcyclohexenon 5.

Toluidinodimethyleyelohexe= non-carbonsäuremethyl= ester 646.

— tolylimid 5.

Toluidinodiphenyl-athylbenzylketon 126.

- propiophenon 125.

Toluidinomethyl-acetylaminoanthrachinon 201. — chinon 148.

--- ehinonbistolylimid 148.

- ehinonoxim 149.

— chinontolylimid 148.

Toluidinonaphthalin-disulfonsäure 784, 792.

sulfonsaure 742, 746, 749, 751, 753, 758, 760, 762, 764, 766.

Toluidinonaphthochinon 165. Toluidinonaphthochinonbistolylimid 166.

— malonsäurediäthylester 673.

tolylimid 166.

Toluidinonaphthol-disulfonsaure 839, 842, 844.

— sulfonsāure 830, 836.

Toluidinoperezon 257.

Toluidinophenyl-anthron 127. — cyclohexenon 75.

— essigsäure 466, 467.

— essigsäureäthylester 466, 467.

— essigsäureamid 466, 467.
— essigsäurebenzalamid 467.

— essigsäurebenzalamid 467 — essigsäurenitril 466, 467.

— isobernsteinsäurediäthyl-

ester 562.

— propiophenon 108.

Toluidino-pipitzahoinsäure 257.

propiophenon 61.

purpuroxanthin 288.
 sulfomethylanilinoanthras
 chinon 724.

- toluchinon 148.

Toluidinotoluchinon-bistolylimid 148.

oxim 149.

- tolylimid 148.

Toluidinsulfonsäure 720, 723, 726, 728; s. auch Aminotoluolsulfonsäure.

Toluolsulfamino-acetophenon 48.

– benzoesäure 361.

Toluolsulfamino-benzoesäure äthylester 361.

- benzophenon 79, 85.

benzoylchlorid 361.
methylbenzophenon 107.

- phenylmethoxynaphthyl= keton 243, 244.

Toluolsulfonyl-anthranilsäure 361.

 anthranilsäureäthylester 361.

- anthranilsäurechlorid 361.

- chloraminoacetophenon 49.

- chloraminobenzophenon 85.

 methylaminobenzoesäures methylester 363.

— methylaminobenzophenon 79.

 methylanthranilsäures methylester 363.

oxyaminobenzolsulfonsaure 814, 815.

 oxyaminonaphthalinsuls fonsäure 833, 847, 848.

Toluylen-blau 148.
- blaubase 147.
- orange 727.

- orange 121. - violett 148.

Tolyl-anilinophenyläthylketon 111.

- anthranilsäure 330.

— auramin 94. — desylamin 103.

- diphenacylamin 54.

 iminodimethylaminophes nylessigsäurenitril 652.

naphthionsäure 742.
naphthylamindisulfons

säure 784, 792.

— naphthylaminsulfonsäure 742, 746, 749, 751, 753, 758, 760, 762, 764, 766.

758, 760, 762, 764, 766.

- oxysulfonaphthyloxysulfos
naphthylguanidin 831.

- phenacylamin 52.

sulfondimethylaminozimts
 säurenitril 628.

Tri- s. auch Tris-.

Triäthoxyaminobenzoesäure 639.

Triamino-anthrachinon 216.

— benzanthron 123.

benzoesäure 455.

 benzoyltriphenylmethan 129.

 dinitroanilinoanthrachinon 218.

fluorenon 114.

Triaminomethyl-anthrachinon 224.

benzophenon 108.

- benzophenoncarbonsäure 667.

932 REGISTER.

Triaminomethyl-triphenyl= essigsäurenitril 550.

triphenylmethansulfon= saure 777.

Triaminoperibenzanthron 123. Triaminotriphenyl-essigsäure nitril 548.

methansulfonsäure 775. Trianilinoanthrachinon 217. Trianthranovlanthranilsäure 360.

Triazo-aminobenzoesaure 418. — carboxyphenyloxamids

säure 418.

Tribenzolsulfonvladrenalon 256.

Tribenzoyl-apomorphinchinon

morphothebainchinon 296. Tribenzylamintricarbonsaure 484.

Tribrom-acetaminoacetophe= non 45.

äthyliden bisaminobenzo: nitril 394.

Tribromamino-acetophenon 45.

benzaldehyd 29.

benzoesăure 413.

benzolsulfonsäure 685, 694.

benzonitril 413.

- hydrozimtsäure 491.

phenylpropionsäure 491. Tribrom-anilinsulfonsäure 685, 694.

diaminobenzoesäure 455.

diaminobenzolsulfonsäure 718.

- diaminomethylanthra= chinon 224.

nitroaminobenzoesäure

nitroanthranilsāure 379.

phenylendiaminsulfonsäure

Tricarbonsäuren, Amino derivate 575.

Trichloracetaminoaceto= phenon 43.

Trichloräthyliden-amino= benzoesäure 333.

anthranilsäure 333.

 bisaminoacetophenon 47. bisaminobenzoesäure 333,

394, 430, bisaminobenzonitril 394.

bisbromaminobenzoesäure

bisbromanthranilsäure

dianthranilsäure 333. Trichloramino-benzoesäure 369, 418.

benzolsulfonsäure 692. Trichloranilinochinon 137. Trichlor-anilinsulfonsäure 692.

anthranilsäure 369, 418.

- azophenin 141.

 chinonylaminozimtsäure 518.

 diaminomethylanthras chinon 224.

dimethylaminophenyl= phthalid 663.

dioxyanilinonaphthochi: non 283.

oxväthylaminobenzonitril

**394.** oxydimethylaminodiphe=

nylaminsulfonsaure 814. Tricyantribenzylamin 484, 489.

Trijod-aminobenzoesäure 414.

diaminobenzoesäure 455.  ${f Trimethoxy-aminobenzoe}$ =

säuremethylester 639. toluolsulfaminobenzophe= non 284.

Trimethyl-acetylphenylam= moniumjodid 45.

anilinonaphthochinontri=

methylanil 166. anisbetain und seine Am= moniumbase 595.

benzbetain und seine Ammoniumbase 326, 428.

benzoyläthylammonium= hydroxyd 61.

benzoylphenylammonium: jodid 81, 83.

benzoylphenylphthalamid= saure 112.

benzoylphenylurethan 112.

campherylammonium= hydroxyd 12. dioxyphenacylammonium:

chlorid 254. formylphenylammonium=

jodid 25.

oximinophenyläthylam; moniumhydroxyd 50.

phenacylammoniumhydr. oxyd 50.

phenylsulfondimethyl= aminozimtsäurenitril 628.

 trimethylbenzoylphenyl= ammoniumjodid 112.

 tyrosinjodmethylat 613. Trinitro-äthylanthranilsäure-

nitril 383. anilinoacetophenon 42, 47.

anilinophenylmalonsäure: diathylester 560.

anilinophenyltartronsäure: diäthylester 641.

diathylaminodimethyl: aminobenzylbenzophenon

Trinitro-dianilinophenylessig= säureäthylester 476.

dimethylaminobenzoes säure 447.

dimethylaminodimethyl= aminobenzylbenzophenon

Trinitrodiphenylamin-carbon= saure 329, 393, 429.

carbonsäureäthvlester 329.

carbonsäureamid 330.

carbonsāurechlorid 329.

sulfonsäure 700.

Trinitromethyl-anthranils säurenitril 383.

diphenylamincarbonsäure 381, 482.

Trinitrooxydiphenylamin-cars bonsaure 579, 586.

sulfonsäure 810.

Trinitrophenyl- s. Pikryl-. Trioxo-Verbindungen, Aminos

derivate der 231. Trioxyäthylaminoanthra=

chinon 295, 296. Trioxyamino-anthracen 266.

- anthracensulfonsäure 870.

anthrachinon 294, 295, 296. benzoesäureäthvlester 639.

isophthalsäurediäthylester

645.Trioxyanilino-acetophenon 283.

anthracen 266.

chinon 294.

Trioxy-benzylaminobenzoe= säure 431.

bisdimethylaminofuchson

-- diaminoanthron 284.

diaminobenzoesäureäthyl= ester 640.

dimethylaminoaceto= phenon 282.

methylaminoanthrachinon 295, 296.

 methylanilinoacetophenon 283.

 phenetidinoacetophenon 283. Triphenacylamin, Trioxim

des 54. Triphenylamin-carbonsäure

330. trisulfonsäure 705.

Triphenyliminodiessigsäure 474.

Tris- s. auch Tri-.

Tris-benzoyläthylamin 62.

- cyanbenzylamin 484, 489.

diathylaminodibenzoyl= benzol 229.

Trisdimethylaminobenzal= aminotriphenylmethan Trisdimethylamine-benzal= paraleukamilin 35.

dibenzovlbenzol 229.

hydrobenzamid 35.

phenylbenzofurandihydrid

-- phenylphthalan 246.

triphenylessigsäure 548.

triphenylmethansulfon= säure 773, 775.

Trisnitrobenzalaminomethyl= triphenylessigsäurenitril 55Ò.

Trisoxysulfonaphthylguanidin 827.

Trissulfoanilinotriphenylcarbinol 705.

methan 705.

Trissulfophenyl-paraleuk= anilin 705.

pararosanilin 705, Trisulfonsäuren, Amino: derivate der 799.

Tyrosin 605, 621. Tyrosin äthylester 612.

- amid 612.

methylester 612.

sulfonsäure 882.

Tyrosylglycinäthylester 612.

#### U.

Undecylharnstoff 935. Ureido- s. auch Aminoforms amino-

Ureido-äthylidenacetophenon

anissäure 597.

benzalpropionsäure 525.

benzamid 407.

benzoesāure 345, 402, 434. benzoesäureäthylester 406.

— benzoesäurecarboxy= methylamid 407.

benzoesäuremethylester 406. 434.

benzolsulfonsäure 704.

 benzolsulfonsäureureid 683.

benzonitril 347, 407.

– campher 14.

– campheroxim 15.

campherylidenessigsäure 647.

– cyclohexancarbonsäure: athylester 301.

hexahydrobenzoesäure= äthylester 301.

hippursäure 407.

hydrindon 72.

Ureido-hydrozimtsäure 494; s. auch Aminoformylphenyl= alanin.

naphthalinsulfonsäure= ureid 758, 766.

naphtholsulfonsäure 825.

oxyphenylpropionsäure 615.

phenylessigsäure 457, 471. phenylessigsäureathylester

471.

phenylessigsäureamid 471. phenylessigsäurenitril 472.

phenylpropionsäure 494, 502.

phenylvinylessigsäure 525. propiophenon 60, 62.

salievlsäure 578, 584.

styrylpropionsäure 529.

tetramethylcyclopentan= carbonsaure 308

tolylpropionsäure 512. zimtsäure 519.

#### ٧.

Vanillal-aminoacetophenon

aminobenzoesäure 335, 432.

anthranilsäure 335.  $\begin{array}{lll} & \text{Verbindung } C_6H_4O_5N_4 & 232. \\ & - C_6H_4N_2S_4 & 232. \\ & - (C_7H_5O_2N)_X & 388. \end{array}$ 

 $\begin{array}{c} C_7H_{11}O_2N_3 \ \, 300. \\ C_7H_{12}ON_2 \ \, 300. \\ C_7H_9O_6NS_2 \ \, 701. \end{array}$ 

 $\begin{array}{cccc} {\rm C_8H_5O_4N_3} & 672. \\ {\rm C_8H_14O_3N_2} & 305. \\ {\rm C_8H_9O_5NS} & 332. \end{array}$ 

 $C_9H_{10}O_3$  388.  $(C_9H_8ON_2)_x$  321.  $(C_{10}H_8ON)_x$  96.

C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>ON 308.

 $C_{10}^{10}H_{17}^{10}O_2N$  18.

 $C_{11}H_{11}O_{6}NS_{2}$  742.  $C_{11}H_{15}ONS_{2}$  15.

 $C_{12}H_{16}O_3$  388.

 $C_{12}H_{13}ON$  43.

 $C_{13}H_{11}ON_3$  135.

C<sub>13</sub>H<sub>11</sub>ON<sub>2</sub> 155. C<sub>13</sub>H<sub>22</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub> 551. C<sub>13</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>ClBr<sub>3</sub> 240. C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>S 713. C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>4</sub> 399. C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> 649. C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>N<sub>3</sub> 300.

 $C_{14}^{14}H_{16}^{12}O_2^2N_2^2$  300.  $C_{14}H_{15}O_6NS$  394.  $C_{16}H_{20}O_3N_2$  91.

 $C_{16}H_{14}O_8N_2S_2$  206, 214.

Verbindung  $(C_{17}H_{10}O_2N_2)_x$  571.

Tolinding (C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub> C<sub>17</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub> 409. C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub> 139. C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>S<sub>3</sub> 33. C<sub>20</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>3</sub> 135. C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub>S 822. C<sub>21</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> 317. C<sub>22</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub>N<sub>2</sub> 317. C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>ONBr 108. C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>ON<sub>2</sub> 475.  $C_{23}^{22}H_{20}ON_2$  175.

 $\begin{array}{c} C_{23}H_{20}O_2N_2 & 654. \\ C_{23}H_{20}O_2N_2 & 654. \\ C_{24}H_{21}N_5 & 136. \\ C_{24}H_{17}O_7N_5 & 404. \end{array}$ 

 $C_{24}H_{20}O_5N_2$  485.

 $\begin{array}{c} C_{24}H_{24}O_{11}N_2 & 677. \\ C_{24}H_{24}O_{11}N_2 & 677. \\ C_{24}H_{21}O_2N_2Cl & 54. \\ C_{24}H_{26}O_4N_2Cl_2 & 54. \end{array}$ 

 $C_{26}H_{24}O_5N_2$  317.

 $\begin{array}{l} C_{26}H_{24}O_5N_2 \quad 317. \\ C_{26}H_{41}O_{10}N_3 \quad 552. \\ C_{28}H_{28}O_5N_2 \quad 485. \\ C_{28}H_{16}O_{13}N_2S_2 \quad 876. \\ C_{29}H_{32}O_3N_4 \quad 96. \\ C_{29}H_{26}O_{6}N_4S_2 \quad 770. \\ C_{29}H_{26}O_{12}N_4S_4 \quad 795. \\ C_{32}H_{22}O_5 \quad 226. \\ C_{32}H_{20}O_{12}N_4 \quad 317. \\ C_{22}H_{22}O_{13}N_2 \quad 317. \\ C_{23}H_{22}O_{13}N_3 \quad 317. \\ C_{24}H_{25}O_{15}N_4 \quad 317. \end{array}$ 

 $\begin{array}{c} C_{32} H_{20} O_2 N_2 & 658. \\ C_{32} H_{36} O_{10} N_4 & 657. \\ C_{33} H_{27} N_5 & 335. \\ C_{33} H_{28} O_7 N_3 Cl_2 & 519. \\ \end{array}$ 

 $C_{35}H_{26}O_3N_4$  395.

 $\begin{array}{c} C_{36}H_{28}O_4N_4Br_2 & 134. \\ C_{39}H_{32}O_6N_4 & 395. \end{array}$ 

 $C_{43}H_{38}O_8N_4$  657.

Wollgrün 91.

#### X.

Xvlengelb 698.

Xylidino-acetophenon 53. benzaminobenzoesäure

449.

benzoesäure 331. butyrophenon 65.

chinizarin 289.

phenylessigsäureäthyl= ester 468.

propiophenon 61.

Xylyl- s. Dimethylphenyl-. Xylylen-bisaminobenzoes säure 356.

dianthranilsäure 356.

Xylyliden- s. Methylbenzal-.

#### z.

Zimtaldehydsemicarbazon

# Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse am Schluß der früheren Bände.)

#### Zu Band I.

Seite 846 Zeile 25 v. u. streiche: "Reduziert Fehlingsche Lösung bei gewöhnlicher Temperatur."
" 846 " 24 v. u. streiche: "Liefert mit Phenylhydrazin Phenylglycerosazon".

# Zu Band II.

```
Seite 212 Zeile 16 v. u. statt: "843" lies: "343".
      269
                  22—23 v. o. streiche: "Beryllium-acetat-butyrat OBe_4(C_2H_3O_2)_2
                                      (C_4H_7O_2)_4 (Tanatar, Kurowski, \mathcal{H}. 39, 939; C. 1908 I,
                                      , 134, 772). —" schalte ein: "Beryllium-acetat-isobutyrat OBe_4(C_2H_3O_2)_2(C_4H_7O_2)_4. Kp: 351°; leicht löslich in Äther und Benzol (Tanatar, Kurowski, \mathcal{H}. 39, 939;
      290
                  18 v. o. nach:
                                      C. 1908 I, 102; vgl. T., 3K. 36, 83). —"
                   31 v. u. schalte ein: "Bei der Oxydation mit Chromsäure entsteht Azelain-
      464
                                      saure (Edmed, Soc. 78, 631)."
                  5-4 v. u. streiche die Angabe: "Chromsäure gibt dieselben Oxydations-
      469
                                      produkte (EDMED)."
      582
                  11 v. u. statt: "Malonsäuremonoamidoxim" lies: "Malonsäure-amid-hydr-
                                      oxylamid (vgl. Pickard, Allen, Bowdler, Carter, Soc. 81, 1564)".
      590
                   7 v. u. statt: ,,des Malonhydroxamsäureoxims" lies: ,,der Malondihydroxam-
                                      säure".
      590
                  4-3 v. u. streiche den Satz: "Durch Einwirkung . . . . . Schiff, A. 321,
                                      361)."
      590 zwischen Zeile 6 und 5 v. u. schalte ein: "Malonsäure-amid-hydroxylamid
                                      C_3H_6O_3N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH. Zur Konstitution
                                      vgl. Pickard, Allen, Bowdler, Carter, Soc. 81, 1564. —
                                      B. Aus Malonamidsäureäthylester und salzsaurem Hydr-
                                      oxylamin in Gegenwart von Soda oder Ammoniak (Schiff,
                                      A. 321, 361). — Verhalten beim Titrieren gegen Phenol-
                                      phthalein: Sch. — CuC<sub>3</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>N<sub>2</sub>. Charakteristischer grüner
                                      Niederschlag (Sch.)."
      591 Zeile 2 v. o. statt: "CuC_3H_4O_3N_2. Grüne "Cu(C_3H_5O_3N_2)_2 (M.)."
                                                                  Niederschlag (М.; Sch.)." lies:
                                                        Grüner
      591
                   24—23 v. u. statt: "Malonsäure-mono-oxyamidoxim...
                                      363. — lies: "Malondihydroxamsäure C_3H_6O_4N_2 = HO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH bezw. desmotrope Formen."
      591
                  11 v. u. streiche: = [HO \cdot Cu \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(NH \cdot OH) : N \cdot O]_2Cu''.
                  24 v. o. statt: "4-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(5) C_6H_5 \cdot N \subset CO \cdot CH \cdot CH_3
                                                                                      N : CH
                                                                                                     "lies:
      642
                                    ,,4-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(3) C_6H_5 \cdot N \stackrel{NH \cdot CO}{\frown}
```

27 v. o. nach: "B. 33, 494" schalte ein: "; vgl. Stolz, B. 38, 3274; Fighter,

J. pr. [2] 74, 304".

642

# Zu Band III.

```
Seite 71 Zeile 28 v. o. statt: "DACCOMO" lies: "PELLIZZARI, CUNEO".
```

,, 4—3 v. u. streiche die Angabe: ,,, für die zweite Stufe k<sub>2</sub>:  $3.3\times10^{-5}$  (Wegscheider, M. 23, 624, 635)".

22 v. u.: statt: "Ch. I. 26" lies: "Ch. Z. 26". 612

# Zu Band IV.

Seite 200 zwischen Zeile 4 und 5 v. o. schalte ein: "N-n-Undecyl-harnstoff  $C_{12}H_{26}ON_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 \cdot B$ . Aus salzsaurem prim. n-Undecylamin in Alkohol und Kaliumcyanat in Wasser (JEFFREYS, Am. 22, 34). — Prismen (aus Alkohol). F: 1100."

331 Zeile 4 v. u. statt: ,, $C_{12}H_{15}O_3N_2$ " lies: ,, $C_{12}H_{14}O_3N_2$ ".

# Zu Band V.

Seite 352 Zeile 12 v. o. nach: "Schwefelammonium" füge hinzu: "und etwas Wasser".

14 v. u. statt: "A. 146, 10" lies: "A. 148, 10". 361

#### 9 v. o. vor: ,,2060 (korr.)" füge ein: ,,Kp:". 492

### Zu Band VI.

Seite 287 Zeile 16 v. u. streiche:  $, +1^{1}/_{2}H_{2}O^{\circ}$ .

26 v. o. statt: "Glykolsäure" lies: "Glyoxylsäure". 314

5 v. o. statt: "D. 1,0477" lies: "D. 1,0447". 350 ,, ,,

10 v. o. statt: "Senderens" lies: "Mailhe". 584

28 v. o. statt: "3.4-Dioxy-benzophenon" lies: "3.4-Dimethoxy-aceto-771 phenon".

21-18 v. u. der Passus: "Beim Erhitzen . . . . 17, 2615)." gehört hinter die 798 Überschrift des ihm folgenden Absatzes: "Einwirkung von salpetriger Säure und von Salpetersäure. 15 v. o. statt: "Eurisol" lies: "Eurosol".

816

16 v. o. statt: "Fränkel, . . . S. 778" lies: "P. C. H. 39, 508". 31 v. o. statt: "Kp<sub>20</sub>: 56<sup>6</sup>" lies: "Kp<sub>20</sub>: 156<sup>6</sup>". 816 ,,

926 ,,

992 ,,

1078 22

31 v. o. statt: "Np<sub>20</sub>: 50<sup>-1</sup> lies: "A.4'-Dioxy-diphenyl". 27 v. u. statt: "Diphenyl" lies: "4.4'-Dioxy-diphenyl". 26 v. u. statt: "1 Tl. Brom" lies: "10 Tle. Brom". 12 u. 17 v. o. statt: "C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Br<sub>4</sub>" lies: "C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Br<sub>4</sub>". 1079

1091 zwischen Zeile 18 und 19 v. u. schalte ein den Artikel Tris-[2.4-dimethoxyphenyl]-sulfoniumchlorid von Seite 1092 Zeile 18-23 v. o.

1275 Spalte 3 Zeile 7 v. u. statt: "C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>Br<sub>4</sub>" lies: "C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>Br<sub>4</sub>".

#### Zu Band VII.

79 Zeile 14 v. o. statt: "B. 28, 1960" lies: "A. 277, 124". Seite

117 24 v. u.

statt: "R. A. L. [4] 2," lies: "R. A. L. [4] 2 I,". 23, 32, 40 v. o. 118 ,,

122 29 v. u. ,, ,,

22 und 23 v. o. statt: "-isovaleriansäure" lies: "-n-valeriansäure", statt: " $C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$ " lies: 231 "C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>·CH: N·NH·CH(CO<sub>2</sub>H)·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>" und statt:

"-isovaleriansāure" lies: "-n-valeriansāure". 2 v. u. nach: "Schwefelammonium" füge hinzu: "und etwas Wasser".

357 zwischen Zeile 30 und 31 v. o. schalte ein:

"Zimtaldehyd-semicarbazon, 1-Cinnamal-semicarbazid  $C_{10}H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ . B. Aus Zimtaldehyd in Alkohol und salzsaurem Semicarbazid in Wasser (Young, Witham, Soc. 77, 230). — Blättehen (aus siedendem Wasser). F: 215—216°. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in Ather."

26 v. o. statt: "Diphenylketon" lies: "Diphenylketen". 27 v. o. statt: "Kp: 176—178°" lies: "Kp<sub>40</sub>: 176—178°". 14 v. u. statt: "Ather" lies: "Alkohol". 365

379 ,, ,,

393 99

428 18 v. u. statt: "x.x" lies: "x.x". Seite 428 Zeile 17--16 v. u. statt: "3'-Brom-4-amino-x.x-dinitro-benzophenon" lies: "3'-Brom-x.x'-dinitro-4-amino-benzophenon". 3 v. u. statt: "Syst. No. 3036" lies: "Syst. No. 1877". 442

614 ,, ,,

23 v. o. statt: "B. 23, 2794" lies: "B. 18, 467".
11 v. o. statt: "Benzylphenylhydrazin" lies: "Benzoylphenylhydrazin". 631 ,,

6 v. u. statt: "in alkoholisch-essigsaurer Lösung" lies: "in Alkohol-Essig-635 ester".

31 v. o. statt: "-sulfonsäure-(5)" lies: "-sulfonsäure-(4)". 651

15 v. o. statt: ",3 Mol.-Gew." lies: ",11/2 Mol.-Gew." 668

945 Spalte 1, Zeile 5 v. u. statt: "430" lies: "225".

953 Zeile 7 und 6 v. u. sind zu streichen.

# Zu Band VIII.

Seite 275 Zeile 26 v. o. statt: "cumaron" lies: "cumaran".

26 v. o. streiche: "mit Anilin zu der entsprechenden Anilinoverbindung (My., B. 18, 472)".

344 3-5 v. o. sind zu streichen.

28 v. o. statt: "Natrium und" lies: "Natriumamalgam und Eisessig in". 391 ,,

14 v. o. statt: "Syst. No. 2065" lies: "Syst. No. 2005".

# Zu Band IX.

Seite 192 Zeile 10 v. u. statt: "178" lies: "126". " 389 " 30 v. o. statt: "B. 18, 290" lies: "R. 18, 290".

30 v. o. statt: "4 g" lies: "4 kg". 26 v. o. statt: "20,5° lies: "205°". 792 ,, 879

# Zu Band X.

Seite 349 Anm. 1 statt: "B. 44, 1620" lies: "B. 44, 1860". " 981 Zeile 4 v. u. statt: "Syst. No. 2049" lies: "Syst. No. 2055".

989 , 7-5 v. n. sind zu streichen.

#### Zu Band XI.

Seite 155 Textzeile 2 v. u. zwischen: "KOPF," und: "Frdl." schalte ein: "D. R. P. 40571;",

212 Anm. 1 statt: "Helv. chim. Acta 7" lies: "Helv. chim. Acta 6".

213 289 Zeile 10 v. u. statt: "D. R. P. 44079" lies: "D. R. P. 44070".

#### Zu Band XII.

Seite 144 Zeile 7 und 8 v. o. statt: "ein Gemisch von Dimethylanilin-m- und p-sulfonsäure (Syst. No. 1923) (Bohn, Priv.-Mitt.; vgl. Junghahn, Ch. I. 26, 58)" lies: "Dimethylanilin-p-sulfonsäure (Syst. No. 1923) (Junghahn, Ch. I. 26, 58)".

403 zwischen Zeile 22 und 23 v. o. schalte ein;

"N-Phenyl-thioharnstoff-N'-carbonsäure-[2-methoxy - phenyl] - ester, a - Phenyl - monothicallophan säure-[2-methoxy-phenyl]-ester  $C_{15}H_{14}O_3N_3S=C_6H_5$ .  $NH\cdot CS\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ . B. Aus N-Phenyl-N'-acetyl-thioharnstoff und Chlorameisensäure-[2-methoxy-phenyl]-

ester (Doran, Dixon, Soc. 87, 343). — F: 154—155°."
421 Zeile 16—17 v. o. statt: "Persulfocyansäure (Syst. No. 4560)" lies: "Isopersulfo-

cyansäure (Xanthanwasserstoff, Syst. No. 4445)". 6 v. u. statt: "Persulfocyansäure (Syst. No. 4560)" lies: "Isopersulfocyan-424 säure (Xanthanwasserstoff, Syst. No. 4445)".

18 v. o. statt: "(K.)" lies: "(R.)".

14 v. o. statt: "[a] $_{\rm E}$ : —39,72° (l = 1 dm)".

845

1093 ,,

22 v. u. statt: "1900" lies: "1950". 1112 19 v. u. statt: ,,222° lies: ,,220°. 1112

# Zu Band XIII.

Seite 105 Zeile 21 v. o. statt: "1800" lies: "etwa 1300".

- 1 v. u. hinter: "durch Erwärmen" schalte ein: "mit Salzsäure und". 338

338 ... 1 v. u. hinter: "durch Erwärmen" schalte ein: "mit Salzsäure und".
435 ., 5 v. u. statt: "-sulfonsäure-(?)" lies: "-sulfonsäure-(2)".
448 ., 11 v. u. statt: "Benzin" lies: "Benzol".
449 ... 24 und 25 v. o. statt: "Benzin" lies: "Benzol".
525 ... 26 v. u. statt: "Bo. 19" lies: "Soc. 91".
665 ... 6 v. u. statt: "B. 19, 248" lies: "B. 19, 2483".
699 ... 30 v. o. statt: "Höchster Farbw." lies: "BAYER & Co."
699 ... 32 v. o. statt: "Hö. F." lies: "BAY. & Co."
885 Spalte 2, Zeile 16 v. u. statt: "— isopropylphenylphenylen²" lies: "— isopropylbenylphenylen²".

# Zu Band XIV.

Seite 39 Zeile 5 v. u. nach: "170°" füge hinzu: "und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Soda".

66 zwischen Zeile 9 und 8 v. u. schalte ein:

,,a - Benzamidino - isobutyrophenon, N - [a.a - Dimethyl-phenacyl]-benzamidin  $C_{17}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot C_6H_5 \cdot B$ . Aus a-Brom-isobutyrophenon und Benzamidin in siedendem Chloroform (KUNCKELL, B. 34, 641). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 175°. Löslich in Alkohol und Benzol."

219 Zeile 1 v. o. nach: "550)," schalte ein: "1.4.5.8-Tetra-p-toluidino-anthrachinon entsteht auch beim Erhitzen von 1.4.5.8-Tetraaminoanthrachinon mit p-Toluidin, Zinnehlorür und Borsäure auf dem Wasserbade (Höchster Farbw., D. R. P. 172464: Frdl. 8, 316)."